

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### **About Google Book Search**

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

# Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.





# THE LIBRARY OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA

**EMIL FISCHER COLLECTION** 

PRESENTED BY HIS SON



. .

•

• . 



# Jahresbericht

über die Fortschritte

der

reinen, pharmaceutischen und technischen

# CHEMIE,

Physik und Krystallkunde.

Bericht

über die

Fortschritte der Chemie und verwandter Theile anderer Wissenschaften.

Für 1888.

Braunschweig, Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn.  $1~8~9~3. \label{eq:Braunschweig}$ 

# Jahresbericht

über die Fortschritte der

# CHEMIE

and verwandter Theile anderer Wissenschaften.

Begründet von

# J. Liebig und H. Kopp

unter Mitwirkung von

O. T. Christensen, A. Elsas, W. Fahrion, A. Fock, C. Hell, A. Kehrer, F. W. Küster, C. Laar, E. Ludwig, F. W. Schmidt, W. Sonne, W. Suida, A. Weltner

herausgegeben von

F. Fittiea.

Für 1888.

Zweiter Theil.

Organische Chemie von "Säuren der aromatischen Reihe" bis Schluß, analytische Chemie und technische Chemie.

 $footnotemark{Braunschweig}, \ footnotemark{Druck\ und\ Verlag\ von\ Friedrich\ Vieweg\ und\ Sohn}. \ 1~8~9~3.$ 

Alle Rechte vorbehalten.

Chemistry Lib.

J 43

1888:2

CHEMISTRY LIBRARY BIOCHEM LIBRARY

Für den vorliegenden zweiten Theil des "Jahresberichts über die Fortschritte der Chemie und verwandter Theile anderer Wissenschaften" ist bearbeitet worden:

Die Fortsetzung der organischen Chemie von Dr. Kehrer (Säuren der aromatischen Reihe), Dr. Weltner (Sulfosäuren, Organometallverbindungen), Dr. Laar (Alkaloïde, Kohlenhydrate, Glycoside), Prof. Ludwig (Eiweißkörper, Pflanzenchemie, Thierchemie), Dr. Weltner (Gährung, Fäulniß und Fermente);

Die analytische Chemie von Dr. Fahrion;

Die technische Chemie von Professor Suida.

Am 24. August 1888 ist der Physiker R. Clausius (geb. 2. Jan. 1822), im Jahre 1888 sind ferner folgende Chemiker aus der Reihe der Lebenden ausgeschieden:

M. Behrend (gest. Juli 1888), J. J. Coleman (geb. 1838, gest. 18. December 1888), J. Collins (geb. 1832, gest. 28. August 1888), H. Debray (gest. 19. Juli 1888), W. F. Donkin (geb. 1845, gest. 1888), P. Griess (geb. 1824, gest. 30. August 1888), E. Heiden (geb. 8. Februar 1835, gest. 20. December 1888), J. Ossipowsky (gest. 4. Juni 1888), J. D. Smith (geb. 1817, gest. 11. December 1888), A. Sobrero (geb. 1812, gest. 26. Mai 1888), R. V. Tuson (geb. 1832, gest. 31. October 1888), W. Wallace (geb. 1832, gest. 5. November 1888), S. v. Wroblewski (geb. 28. October 1845, gest. 19. April 1888).

F. Fittica.

**452**0 · ·

-

# Inhalts verzeichnifs.

# Organische Chemie (Fortsetzung).

adien det alomatischen Meine.	Seite
Verhalten von Hippursäure gegen Natriumhypobromit; Säureamide	56416
aus Ketonen und Aldehyden	1933
Säureamide aus gemischten Ketonen; Reduction aromatischer Säure-	
thismide	1934
Reduction von α- und β-Naphtoëthiamid	1935
Stilben aus Benzoëthiamid; Phenylhydrazilsäuren; Anile aus Anil-	
sauren	1936
Verhalten von Benzoylchlorid gegen s-Tribromanilin; Tetrachlor-	1000
benzoësäuren	1937
v - Tetrachloracetanilid; Monochlormononitrobenzoësäuren	1938
Salze und Derivate der Monochlormononitrobenzoësäuren	1939
p-Brombenzoësäureäther; Mono- und Dinitro-p-azobenzoësäure	1940
Benzochinoncarbonsäure; Verhalten von Oxybenzoësäure gegen Phos-	
phorpentachlorid; Eigenschaften, Darstellung von salicylsaurem	
Magnesium, von salicylsaurem Quecksilber	1941
Salicylsäure aus Gaultheriaöl; Phenylsalicylsäure	1942
Dimethyl-a-resorcylsäure; Gallussäure und Tannin	1943
Isomere Gerbsäuren; Dipyrogallocarbonsäure	1944
Dipyrogallocarbonsäurederivate; Phloroglucincarbonsäure gegen Phos-	
phoroxychlorid	1945
Diphloroglucincarbonsaure; Anhydride der Kresotinsauren	1946
a-Kresotamid und -anilid; Verhalten von Benzylcyanid gegen Na-	
trium und Benzylchlorid	1947
Benzylirtes Benzylcyanid, Benzylphenylessigsäure	1948
Phenylessigsäureamid, 1sonitrosobenzyleyanid	1949
Dinitrophenylessigsäure - Methyläther; Verhalten von Cyanessigsäure-	
estern gegen Diazoverbindungen	1950
Benzol- und Toluolazocyanessigester; o-Toluylcyanessigäther	1951
Phenylacetyl- und Cinnamylcyanessigester; m-Homoanthranilsäure.	1952
o-Amido-p-tolunitril; o-Amido-p-toluylamid	1953

_	Seite
$\beta$ -Methyl- $\delta$ -oxy-m-toluchinazolin; Toluylazimid; m-Homoanthranil-	
säure	1954
Verhalten der m-Homoanthranilsäure gegen Natriumnitrit, gegen	
Harnstoff, gegen Acetessigäther, gegen Essigsäureanhydrid; Dar-	
stellung von o-Mononitro-p-toluylsäure	1955
Derivate der o-Mononitro-p-toluylsäure	1956
$\beta$ -, $\gamma$ -Mononitrotoluylsäure	1957
Phenyldithiocarbonamin-, Anisyldithiocarbonaminsäure-Aethyläther,	
Kreosolcarbonsäure-Methyläther, Darstellung von o- resp. p-Kre-	
solglycolsäure	1958
Darstellung von Oxanilsäure; aromatische Derivate des Oxamids und	
der Oxaminsäure	1959
Oxanilid-di-o-carbonsäure und Salze, Oxalxylid- und Oxal-ψ-cumid-	
säure	1960
Oxalxylid und Oxal-ψ-cumid aus Oxalxylid- resp. Oxal-ψ-cumidsäure	1961
Phenylglycin - o - carbonsäure	1962
Salze der Phenylglycin-o-carbonsäure; Darstellung des Glycocolls	1963
Verhalten von Benzoylessigsäure-Aethyläther gegen bernsteinsaures	
Natrium: Bildung von Phenythronsäure	1964
Phenuvinsäure: Constitution; Sylvancarbonessig-(Methron-)säure	1965
Verhalten von Opiansäure gegen substituirte Phenylhydrazine und	1000
Diamidoverbindungen	1966
Verhalten von Opiansäure gegen Hydrazobenzol, Benzidin, Harnstoff	1967
Toluylenopianin; Verhalten von o-Phtalaldehydsäure gegen Harnstoff	1968
Acetyloxyphtalid; Dialkylphtalide	1969
	1970
Dimethylphtalid, Dimethylhydrophtalid, o-Isopropylbenzoësäure	1970
o-Propenylbenzoësäure, Diäthylphtalid; Pyrrolenphtalidderivate	
Mononitro- und Dibrompyrrolenphtalid, Constitution; Phtalimidin .	1972
Darstellung von Phtalimidin und Phtalid	1973
Pseudophtalimidin; Derivate des Phtalimidins	1974
Pikrat-, Gold-, Silbersalz-, Acetyl-, Nitrosoverbindung des Phtalimidins	1975
Thiophtalid, Mononitrophtalimidin; substituirte Phtalimidine	1976
Aethylphtalimid, Methyl- und Aethylphtalimidin	1977
Phenylphtalimidin; Reduction des Phtalimids	1978
o-Tolubenzylamin (o-Xylylamin), Base $C_8H_9N$	1979
Verhalten von Phtalimidkalium gegen Halogenverbindungen: Aceto-	
nylphtalimid	1980
Phenacylphtalimid, Phenacylphtalaminsäure, $\alpha$ -(Eso-) Amidoaceto-	
phenon	1981
Phtalamidoëssigäther; Verhalten von Phtalimid gegen Epichlor- und	
α-Dichlorhydrin	1982
Oxytrimethylendiphtalaminsäure; Verhalten von Phtalsäureanhydrid	
gegen Amidosäuren	1983
Phtalyldisarkosin, a-Leucinphtaloylsäure; Bromphtalsäure	1984
Salze der «-(o-) Monobromphtalsäure	1985
Dihydrophtalsäure; Darstellung der Isophtalsäure	1986
Dinitro- und Diamidoïsophtalsäure	1987
Dibrom- und Mononitroïsophtalsäure	1988
n-Dichlor- und Mononitro-p-dichlorterenhtalsäure	1989

Inhaltsverzeichnis.	IX
	Seite
p-Dichlordihydroterephtalsäure und Dihydroterephtalsäure	1990
Sulfhydrilzimmtsäure; Benzoylessigäther gegen Diazoverbindungen .	1991
Saure C <sub>16</sub> H <sub>14</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , Benzolazoacetessigäther gegen Alkalien	1992
Salze von Hydrazonen; Benzoylcyanessigsäure-Methyläther	1993
Hydratropasäure; Phenyl-α- und Phenyl-α-β-oxypropionsäure	1994
Darstellung von Phenylbrenztraubensäure	1995
Derivate der Phenylbrenztraubensäure	1996
Derivate der m-Methylphenylessigsäure	1997
Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläther	1998
Monobrom- und Anilidodinitrophenylmalonsäure-Aethyläther	1999
Verbalten von Brom- und Anilidodinitrophenylmalonsäureäther gegen	
Kalilauge resp. Salzsäure	2000
Anilidofumarimid; Benzolazomalonsäure	2001
Nitril, Amid, Imid der α-Benzylhomo-o-phtalsäure	2002
Benzylhomo-o-phtalsäure; Verhalten von Benzylhomo-o-phtalimid	•
gegen Phosphoroxychlorid	2003
Phloroglucintricarbonsäure-Aethyläther und Derivate	2004
Monobromphloroglucindicarbonsäure-Aethyläther	2005
«-Indolcarbonsäure gegen Essigsäureanhydrid: Acetylindol	2006
Phenacetursäure: Darstellung, Krystallform	2007
Säure C <sub>12</sub> H <sub>14</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> , Salze der Phenacetursäure	2008
Ester und Amid der Phenacetursäure	2009
Phenaceturamidquecksilber, Nitro- und Amidophenacetursäure	2010
Wirkung der Phenylessigsäure; Derivate der Phenylisobuttersäure .	2011
p-Amidomethylhydrocarbostyril; Phenyldibromisobuttersäure	2012
Phenylallylen; Krystallform von Phenyldioxybuttersäure	2013
Tetramethylphenylamidocrotonsäureäther; Benzalmalonsäure	2014
Halogensubstituirte Benzalmalonsänren	2015
A-Carbostyrilcarbonsäure; o-Zimmtcarbonsäure	2016
Benzhydrylessigearbonsäureanhydrid; Oxy- $\beta$ -isodurylsäure	2017
Derivate der Oxy-β-isodurylsäure; m-Mononitro-Ψ-cumenolsalpeter-	
* äther	2018
a-Methyl-β-indolcarbonsäure (Methylketolcarbonsäure)	2019
β-Methyl-α-indolcarbonsäure (Skatolcarbonsäure)	2020
Acetylskatol, Oxydation des Acetylmethylketols und Methylketols .	2021 2022
a-Indolcarbonsäure: Darstellung, Methyläther	2022
β-Indolcarbonsaure; Eigenschaften der isomeren Indolcarbonsauren	2023
Chinolin - y - carbonsaure, Benzylcinchoxinsaure, Betainverbindungen,	2024
Krystallform	2025
Phenoldithiocarbonsäuren, Dithiooxychinolincarbonsäure	2026
Oxydation, Entschwefelung von Dithiooxychinolincarbonsäure	2027
Oxychinolinmonocarbonsaure und Derivate derselben	2028
Tetrahydroxychinolin-, Dithioresorcincarbonsäure; Oxychinolincarbon-	2020
săure	2029
o-Oxychinaldincarbonsäure; Polymorphie und Mischkrystalle	2030
p-Diamidoterephtalsäure-Aethyläther: Krystallform, Modificationen .	2031
Dichlorterephtalsäure- und p-Diamidopyromellithsäure-Aethyläther .	2032
p-Dioxypyromellithsäure-Aethyläther, Krystallform	2033
a company of the contract of t	-

β-Methylumbelliferoncarbonsäure: Darstellung	2039 2040
Succinylobernsteinätherdiimid, Chinonhydrodicarbonsäureäther  Salze der Camphersäure; Phenylangelicasäure  Toluylpropionsäure; Phenylbromparacon- und -itaconsäure: Krystallformen  β-Methylumbelliferoncarbonsäure: Darstellung  Anilsäure C <sub>11</sub> H <sub>11</sub> NO <sub>3</sub> , Gottlieb-Michael'sche Itaconanilsäure  Condensationsproducte von β-Anilidosäuren: Anilidobrenzweinsäure  Identität von Pyranilpyroïnsäure mit Citraconanil- resp. Mesaconanilsäure  Salze der Citracon-(Mesacon-)anilsäure, Anilbernsteinsäure  Anilbernsteinsaure Salze, β-Anilpropionsäure; γ-Ketodihydrochinolin  γ-Ketodihydrochinolinderivate, Dihydropyranilpyroïnsäure und deren  Lacton  Desoxypyranilpyroïnsäure; Anilidobrenzweinsäureverbindungen  Pyridinderivate aus Anilidobrenzweinsäure  Bildung des Citraconanils und der Mesaconanilsäure  Constitution von Pyranilpyroïnsäure- und Mesaconanilsäurederivaten	2035 2036 2037 2038 2039 2040 2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
Salze der Camphersäure; Phenylangelicasäure  Toluylpropionsäure; Phenylbromparacon- und -itaconsäure: Krystallformen  β-Methylumbelliferoncarbonsäure: Darstellung  Anilsäure C <sub>11</sub> H <sub>11</sub> NO <sub>3</sub> , Gottlieb-Michael'sche Itaconanilsäure  Condensationsproducte von β-Anilidosäuren: Anilidobrenzweinsäure  Identität von Pyranilpyroïnsäure mit Citraconanil- resp. Mesaconanilsäure  Salze der Citracon-(Mesacon-)anilsäure, Anilbernsteinsäure  Anilbernsteinsaure Salze, β-Anilpropionsäure; γ-Ketodihydrochinolin  γ-Ketodihydrochinolinderivate, Dihydropyranilpyroïnsäure und deren  Lacton  Desoxypyranilpyroïnsäure; Anilidobrenzweinsäureverbindungen  Pyridinderivate aus Anilidobrenzweinsäure  Bildung des Citraconanils und der Mesaconanilsäure  Constitution von Pyranilpyroïnsäure- und Mesaconanilsäurederivaten	2036 2037 2038 2039 2040 2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
Toluylpropionsäure; Phenylbromparacon- und -itaconsäure: Krystall- formen	2037 2038 2039 2040 2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
formen	2038 2039 2040 2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
β-Methylumbelliferoncarbonsäure: Darstellung	2038 2039 2040 2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
Anilsäure C <sub>11</sub> H <sub>11</sub> NO <sub>3</sub> , Gottlieb-Michael'sche Itaconanilsäure	2039 2040 2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
Condensationsproducte von β-Anilidosäuren: Anilidobrenzweinsäure.  Identität von Pyranilpyroïnsäure mit Citraconanil- resp. Mesaconanil- säure	2040 2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
Identität von Pyranilpyroïnsäure mit Citraconanil- resp. Mesaconanil- säure	2041 2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
säure	2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
Salze der Citracon-(Mesacon-)anilsäure, Anilbernsteinsäure	2042 2043 2044 2045 2046 2047 2048
Anilbernsteinsaure Salze, β-Anilpropionsäure; γ-Ketodihydrochinolin. γ-Ketodihydrochinolinderivate, Dihydropyranilpyroïnsäure und deren Lacton Lacton Desoxypyranilpyroïnsäure; Anilidobrenzweinsäureverbindungen Pyridinderivate aus Anilidobrenzweinsäure Bildung des Citraconanils und der Mesaconanilsäure Constitution von Pyranilpyroïnsäure- und Mesaconanilsäurederivaten	2043 2044 2045 2046 2047 2048
y-Ketodihydrochinolinderivate, Dihydropyranilpyroïnsäure und deren Lacton	2044 2045 2046 2047 2048
Lacton	2045 2046 2047 2048
Desoxypyranilpyroïnsäure; Anilidobrenzweinsäureverbindungen Pyridinderivate aus Anilidobrenzweinsäure Bildung des Citraconanils und der Mesaconanilsäure	2045 2046 2047 2048
Pyridinderivate aus Anilidobrenzweinsäure	2046 2047 2048
Bildung des Citraconanils und der Mesaconanilsäure	2047 2048
Constitution von Pyranilpyroïnsäure- und Mesaconanilsäurederivaten	2048
	2049
Derivate der Brenzweinanilsäure	
Verhalten von Bromsubstitutionsproducten des Anilins gegen Brenz-	
weinsäure	2050
Derivate der Methylindencarbonsäure; γ-Methylinden und Derivate.	2051
α-Brom-α-methylindencarbonsäure, $\gamma$ -Methylhydrinden- $\beta$ -carbonsäure.	2052
Darstellung von Naphtoësäuren; α-Naphtamid	2053
	2054
Dichlor-a-naphtoësäure, isomere Trichlornaphtoësäuren	2055
Derivate der «-Naphtoësäure	2056
Derivate des Naphtostyrils, β-Naphtoylamido-α-naphtoësäure	2057
Verhalten von Mononitro - α - naphtoësäure gegen Bromwasserstoff,	
	2058
	2059
Mononitro- und Monoamido-«-naphtoësäure: Salze, Derivate	2060
Chloroxynaphtochinoncarbonsäure aus Dichlornaphtochinoncarbon-	
säure	2061
Monochlornitro-α-naphtoësäure aus Perichlor-α-naphtoësäure	2062
	2063
	2064
	2065
Verhalten von α-Oxynaphtoësäure gegen Phosphorpentachlorid : α-Oxy-	
* · · · * · · · · · · · · · · · · · · ·	2066
	2067
Krystallformen von Phenylisohomoparaconsäure, von Phenylhomo-	
	2068
	2069
Salze und Ester der β-Benzoyl-α-äthylpropionsäure; Phenyläthyl-	
	2070
	2071
Didinitrophenylessigäther aus Dinitrophenylessigäther, Didinitrophenyle	
methan	

Inhaltsverzeichnifs.	XI
	Seite
Trinitrotriphenylmethan; Verhalten von o- und p-Mononitrobenzyl- cyanid	2073
Constitution von Rosanilinverbindungen, Malachitgrün; Benzil-o-car-	
bonsäure	2074
Derivate der Benzil-o-carbonsäure, Benzhydroldicarbonsäure o-Benzoylbenzoësäure; Desoxybenzoïncarbonsäure gegen Hydroxyl-	2075
amin	2076
m-Xylylendichlormalon- und m-Xylylendimaloneäure-Aethyläther	2077
$\label{p-Xylylendimalons} \begin{minipage}{0.5\textwidth} $p$-Xylylendimalons are Aethyläther \\ $p$-Xylylendimalons are Aethyläther, m- und p-Xylylendimalons are are also begin and p-Xylylendimalons are also begin and p-Xylylendimalons are also begin as the p-Xylylendimalons are als$	2078
săure	2079
m- und p-Phenylendipropionsäure aus m- und p-Xylylendimalonsäure	2080
m- und p-Xylylencyanid, m-Phenylendiëssigsäure	2081
p-Phenylendiëssigsäure; Diphensäure und deren Anhydrid	2082
Ester der Diphensäure; Diphensäurechlorid	2083
Diphenaminsäure, Diphenimid, Diphenamid	2084
Anilidodiphenaminsäure, -diphenimid, o-Diphenylenketoncarbonsäure	2085
Verhalten von e-Diphenylenketoncarbonsäure gegen Phosphorpenta-	
chlorid, gegen Hydroxylamin, gegen Phenylhydrazin	2086
o-Fluorenmonocarbonsäure, Fluorenalkohol-o-carbonsäure	2087
Condensationsproduct aus o-Diphenylenketoncarbonsäure und Phenol	2088
Resorcinverbindung von o-Diphenylenketoncarbonsäure, Dianiiidobern-	2222
steinsäure-Aethyläther	2089
Dianilidobernsteinsäure und Salze derselben	2090
Hexabromdianilidobernsteinsäure-Aethyläther und Salze	2091
Phtalaldehydsäure: Condensation; Dikresoldicarbonsäure	2092
Derivate der Dikresoldicarbonsäure; Verhalten von Acetessigäther	0003
gegen Phenylessigaldehyd	2093 2094
p-Isopropyl-a-phenylcinchoninsäure, a-Phenylchininsäure	2094
a-Phenyl-o-methoxylcinchonsaure, Derivate des a-Phenylchinolins	2096
Synthese isomerer a-Phenylnaphtocinchoninsäuren	2097
a-Phenyl-a- respβ-naphtocinchoninsäure	2098
Salze der α-Phenyl-α- respβ-naphtocinchoninsäure	2099
Salze, Eigenschaften von α-Phenyl-α- respβ-naphtochinolin	2100
Tetrahydro-a-phenyl-a naphtochinolin	2100
Reduction und Oxydation der a-Phenylnaphtocinchoninsäuren	2101
a-a <sub>1</sub> -Diphenylpyridintricarbonsäure, Ketonsäure C <sub>19</sub> H <sub>11</sub> NO <sub>8</sub>	2103
$\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyridin, $\alpha$ -Phenylpyridinphenylenketoncarbonsäure	2104
a-Phenylpyridinphenylenketon; Phenacylbenzoylessigäther	2105
Phenylacetylenbenzoylessigsäure aus Phenylbenzoylessigäther	2106
«-α <sub>1</sub> -Diphenylfurfuran-β-carbonsäure	2107
α-α <sub>1</sub> -Diphenylfurfuran aus Phenylacetylenbenzoylessigsäure	2108
$\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenyltetrahydrofurfuran, $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyrrol- $\beta$ -carbonsäure.	2109
$\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyrrol, $\alpha$ - $\alpha_1$ -N-Triphenylpyrrol- $\beta$ -carbonsaure	2110
a-a <sub>1</sub> -N-Triphenylpyrrol, Diphenacyl und Derivate	2111
α-α <sub>1</sub> -Diphenylthiophen; α-Naphtoyl-o-benzoësäure	2112
Dioxydiphenylnaphtylmethancarbonsäure; Säure $C_{20}$ $H_{14}$ $O_3$ ; Chol-	
amid	2113

### Inhaltsverzeichnis.

•	Scite
Sulfosäuren der Fettreihe:	
Verhalten bromirter Disulfone gegen Kalilauge	2114
Methyl- und äthylätherschwefelsaure Baryumsalze	2115
Krystallform von Amidoäthylschwefelsäure	2116
Sulfonal; Polymerisirung von Thiocarbonylchlorid	2117
Verhalten von Sulfoëssigsäure gegen Hitze, gegen Salpetersäure, gegen	
alkoholisches Natron	2118
Sulfoëssigsäure-Aethyläther	2119
Aethylester der Sulfoëssigsäure und Aethylidendisulfosäure	2120
Analogie zwischen Ketonsäuren und alkylsulfonirten Fettsäuren	2121
α- und β-Aethylsulfonpropionsäure, α-Phenylsulfonnormalbuttersäure	2122
Propylphenylsulfon; Isovaleriansulfosäure	2123
Tauroammelinanhydrid aus Aethylenthiammelin	2124
6-Sulfobrenzschleimsäure, Salze und Amid	2125
β-Monobrom-δ-sulfobrenzschleimsäure: Darstellung, Salze	
β-y-Dibrom-σ-sulfobrenzschleimsäure: Darstellung, Salze	2127
β-Sulfo-δ-brombrenzschleimsäure: Darstellung, Salze	2128
Sulfofumarsäure: Darstellung, Salze	2129
\$-Sulfobrenzschleimsäure, Monobrom-, Dibrommaleïnsäure	
p builded chizometric monogoni, protectionate	
Sulfosäuren der aromatischen Reihe:	
Benzolsulfosaures Mono- und Dimethylamin	2131
Benzolsulfosaures Trimethyl-, benzolsulfos. Aethylamin und Homologe	2132
Benzolsulfosaures Anilin und Homologe; benzolsulfosaures Calcium,	
Mangan, Nickel	2133
Benzolsulfosaures Kobalt, Quecksilber	2134
Krystallform von benzolsulfosauren Salzen	2135
Krystallform von benzolsulfosauren Salzen, von p-Toluolsulfamid	2136
Krystallform von p-Toluolsulfosäure und p-toluolsulfosauren Salzen .	2137
Krystallform von p-toluolsulfosauren Salzen, von m-Toluolsulfamid .	2138
Krystallform von m-toluolsulfosauren Salzen	2139
Krystallform von o-Toluolsulfamid, von o-toluolsulfosauren Salzen .	2140
Krystallform von p-Toluidin-o-sulfosäure, von p-toluolthiosulfosaurem	
Natrium	2141
Verhalten von sulfinsauren Alkalisalzen gegen trihalogensubstituirte	
Kohlenwasserstoffe	2142
Bildung von Monosulfonen: Methylphenylsulfon	2143
Methyl-p-tolylsulfon; Verhalten von Dichlormethylphenylsulfon	2144
Verhalten von Phenylsulfonameisensäure und Homologen	2145
Verhalten von Phenylsulfonessigsäure, von α-Phenylsulfonpropionsäure	2146
β-Phenylsulfonpropionsäure	2147
Dinitrodiphenyldisulfide, Dinitrodinaphtyldisulfide	2148
p-Nitro-m-amidobenzolsulfosäure; Anilintrisulfosäure	2149
o-Nitranilin-p-sulfosäure, Nitrophenol-, Nitrodiazobenzolsulfosäure	2150
o-Nitro-, Amidophenylhydrazin-p-sulfosäure, o-Phenylendiaminsulfo-	
saure	2151
Phenylcarbaminsulfosäure-Aethyläther, Darstellung, Verhalten	
Hydrazinsulfosäuren: m-Hydrazinbenzolsulfosäure und Derivate	2153
m and a Hadroninhangaldian leasing and Darivate	2154

Inhaltsverzeichnifs.	XIII
Triazonitro-, Diazotriazo-, m-Triazobenzolsulfosäure und Homologe .	Seite 2155
Hydrazindibromdisulfosäure, m-Hydrazobenzoldisulfosäure	2156
Darstellung von Jodphenoisulfosäuren	2157
Dijodphenolsulfosäure (Sozojodol) und Salze	2158
Sozojodolsaures, dijod-p-phenolsulfosaures Kalium resp. Natrium	2159
Dijodphenolsulfosäure	2160
o-Jod-o-kresol-p-sulfosäure: Darstellung, Verhalten, Salze	2161
Nitrosoresorcin-, mononitroresorcindisulfosaures Kalium	2162
Amidoresorcindisulfosäure; Oxydation von o-Toluolsulfamid	2163
o-p-Disulfaminbenzoësäure aus o-p-Toluoldisulfamid resp. aus Sulf-	2100
aminbenzoesauresulfinid	2164
Salze von Disulfaminsäuresulfinid; Aminsalze von p-Toluolsulfosäure	2165
p-Toluolsulfosaures Methyl-, Aethylamin, Anilin, Diphenylamin	2166
p-Toluolsulfos. o-Toluidin, α-Naphtylamin; Methylenchlorphenylsulfon	2167
Beactionen, Krystallform von o- und p-Toluidinsulfosäure	2168
p-Azotoluol-, Mononitro-, Monobrom-, Amido-p-azotoluolsulfosäure und	2100
Salze	2169
Krystallform von dinitro-m-xylolsulfosauren Salzen	2170
Krystallform von mononitro-m-xylolsulfosauren Salzen	2171
Verhalten von Salicylsäure gegen Chlorsulfonsäure: Salicyldisulfosäure	
Salicylmonosulfosäure; Säurederivate von Amidosulfosäuren	2173
Phtalimido-, succinimido-, carbamidosulfanilsaure Salze	2174
Phtalimido -, succinimidonaphtionsaure Salze, a - Naphtylsuccinamin-	2117
sänre	2175
Phtalimidisäthionsaures Kalium aus Taurin	2176
α-Naphtylamin-đ-monosulfosäure: Darstellung, Salze, Derivate	
a-Nitronaphtalin-β-sulfosäure, Amid, Chlorid, Salze	2178
β-Nitronaphtalinsulfosäure; δ-Amidonaphtalinsulfosäure	2179
Diazonaphtalinsulfosäure, d'-Amidonaphtalinsulfosäure-Derivate	2180
$\beta$ -Chlornaphtalinsulfosäure und Derivate; $\beta$ -Amidonaphtalindisulfosäure	
und Derivate	2181
Diazo-, β-Chlornaphtalindisulfosäure: Umwandlung in Trichlor-	
naphtalin	2182
γ-Amidouaphtalinsulfosäure: Darstellung, Derivate	2183
u-Nitronaphtalin-β-sulfosäuren; Dichlor-u-naphtochinonmonosulfosäure	2184
Oxychlor-a-naphtochinonsulfosäure: Darstellung, Salze	2185
Phenoxychlor-, Acetoxychlor-a-naphtochinonsulfosäure und Salze	2186
Anilidochlor-a-naphtochinonsulfosäure: Darstellung, Salze	2187
Dichlor-a-naphtochinondisulfosäure; Oxydation von Chinolin-o-sulfo-	
säure	2188
Amido-m-sulfobenzoësäure; isomere Chinolinsulfosäuren	2189
Chinolin-m-sulfosäure, Salze, Chlorid	2190
Chinolinäthyl-m-sulfobetain, chinolin-o-sulfosaure Salze	2191
Bromchinolin-o-sulfosäure: Darstellung, Salze, Derivate	2192
p-Xylochinolinsulfosäure: Darstellung, Salze	2193
Organometallverbindungen:	
Verhalten von Tellur gegen organische Radicale: Telluralkylverbin-	
	9194

	Seite
Einwirkung von Siliciumfluorid auf organische Basen: Silicotetra-	
fluoride	2195
Verbindungen von Anilin, Diphenylamin, Dimethylamin, Chinolin	
mit Silicotetrafluorid	2196
Verhalten von Siliciumtetrabromid gegen Allyl- und Phenylthiocarb-	
amid	2197
Tetrathiocarbamidammoniumbromid, Trithiocarbamidathylbromid.	2198
Siliciumtetraphenylamid; Bleitetratolylderivate	2199
Bleiditolyljodid, -nitrat, -acetat	2200 2201
Wismuthalkyle: Wismuthmethyl, -triisobutyl, -triisoamyl und Derivate Wismuthdiisobutyl-, -diisoamylbromid, Wismuthisobutyl-, -amyldi-	2201
	2202
bromid	2203
Platoäthylsulfinnitrit, -sulfat, -phosphat, Platinäthylsulfinverbindungen	2204
Platinverbindungen des Methylsulüds	2205
Platomethylsulfinjodid, -sulfat, -nitrat, -nitrit, -chromat, -hydrat,	2200
-carbonat, Platomethyldisulfin	2206
Platinmethylsulfinderivate; Platinsulfinverbindungen von Propyl- und	
Isopropyl	2207
Platopropylsulfinchlorid, -jodid, Platosäthylpropylsulfinchlorid, -jodid,	
Platopropylisopropylsulfin-, Platosäthylisopropylsulfinjodid, Plato-	
dipropylsulfinchloroplatinit	2208
Chlorid, Bromid, Jodid, Nitrite, Nitrate von Platopropylsulfin	2209
Sulfate, Chromate, Platinite, Chlormercurat des Platopropylsulfins.	2210
Platinpropylsulfinverbindungen, Platoïsopropylsulfinchlorid, -bromid,	
-jodid, -rhodanid, -nitrit	2211
Platinsulfinverbindungen des Butyls, Isobutyls und Benzyls	2212
Chloride, Bromid, Jodid, Nitrit, Nitrate des Platobutyl- respisobutyl-	
sulfins	2213
Sulfat, Chromat, Hydrat von Platoïsobutylsulfin; Platinisobutylver-	
bindungen	
Platobenzylsulfinchlorid, -bromid, -jodid, -nitrit, -nitrat, Platinbenzyl-	
sulfinchlorid	
Einwirkung von Amylsulfid auf Platinverbindungen	2216
Organische Phosphor- und Arsenverbindungen:	
-	
Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf Aldehyde (Acetaldehyd)	2217
Verhalten von Propion-, Isobutyraldehyd, Acroleïn, Benz-, Zimmt-	2010
aldehyd gegen Phosphorwasserstoff	2218
Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf Ketonsäuren (Brenztrauben-	0010
säure)	2219
Krystallform von Oxyisoamyl- und Oxyisobutylphosphinsäure Oxyönanthyl-, Oxypropylphosphinsäure: Krystallform; tertiäre Phos-	2220
phine	2221
Methyläthyl-, Aethylpropyl-, Aethylisoamyl-, Aethylbenzylphosphine	2221
Einwirkung von Hitze auf Tetramethylphosphoniumsalze	
Phosphorhaltige Derivate des Dimethylanilins	
p-Quecksilberdimethylanilin, Dimethylamidotriphenylphosphin	
Hevenethyltriamidetrinhenylphoephin · Toluphoephinesure	9996

Inhaltsverzeichuifs.	xv
p-Xylylphosphorchlorür, -oxychlorid, -phosphinige Säure, -phosphin-	Seite
säure	2227
p-Toluphosphinsäure; Dioxyphosphinsäure und Derivate	2228
Dioxybenzylenphosphinsäure; Diphenylphosphorchlorür-Derivate	2229
Derivate von Diphenylbenzylphosphin und Diphenylphosphin	2230
Tetraphenyldi-, p-Diphenyltolyl-, Ditolylphenylphosphin und Derivate	2231
Dinitro-, Diamidodiphenylphosphinsäure: Darstellung, Salze	2232
Tetrabenzylphosphonium-Verbindungen	2233
Alkarsin	2234
Einwirkung von Jodmethyl auf arsenigsaures Natrium	2285
Alkaloïde; Bitterstoffe:	
a) Alkaloïde.	
Constitution der Pflanzenalkaloïde; Piperidin, Piperin; Sparteïn	2236
Wrightin (Conessin) und Oxywrightin	2237
Verbindungen des Oxywrightins; Areca-Alkaloïde	2238
Arecolin und Arecaïn aus Arecanuss	2239
Umwandlung von Hyoscyamin in Atropin	2240
Beziehungen zwischen Atropin und Hyoscyamin	2241
Alkaloïde aus Scopolía japonica: Scopoleïn	2242
Alkaloïde aus Scopolia Hlardnackiana; Cocaïn und Salze	2243
Salzsaures Cocaïn; Synthese von Homologen des Cocaïns	2244
Cocaylbenzoyl- und Cocayloxyessigsäure aus Benzoylecgonin	2245
Anhydroëcgonin; Methylderivate des Cocaïns	2246
Methylderivate des Anhydroëcgonins; metameres Cocaïn und Homo-	
loge desselben	2247
Ecgoninmethyläther und Homologe, Ueberführung in Cocain und	
Homologe	2248
Benzoylirung des Ecgonins: Synthese des Cocaïns	2249
Cinnamylecgonin und Cinnamylcocaïn: Darstellung, Salze	2250
Isatropylcocaïn: Darstellung, Salze	2251
Spaltung des Isatropylcocaïns: $\gamma$ - und $\sigma$ -Isatropasäure	2252
Ecgonin aus Isatropylcocain	2253
Hygrin aus Cocablättern; Morphinhydrat	2254
Derivate des Morphins; Molekularformel des Morphins	2255
Morphinhydrojodid; Oxydation von Papaverinbenzylchlorid	2256
Oxydation von Papaverinäthylbromid: Aethylhemipinaminsäure	2257
Ableitung des Papaverins von Isochinolin	2258
Structur des Papaverins; Hemipinsäure aus Papaverin	2259
Hemipinsaure aus Narcotin, aus Papaverin	2260
Metahemipinsäure; Structur des Papaverins	2261
Basen aus den Papaverin-Alkylhalogenverbindungen	2262
Papaverin-o-Nitrobenzylchlorid	2263
Papaverin-Phenacylbromid und Derivate	2264
Tarconin- und Jodtarconinmethylsuperjodid	2265
Jodtarconin-, Tarconinmethyljodid und Derivate	2266
Methyltarconinsaure, Bromtarconinmethylsuperbromide	2267
Bromtarconinmethylbromid, Methylbromtarconinsäure	2268

### Inhaltsverzeichnis.

	COLVO
Narcotinmethylverbindungen, Pseudonarceïn	2269
Narceïn, Narcotiuäthylverbindungen	2270
Homopseudonarcein; Cotarninmethylderivate, Cotarnon	2271
Cotarnsäure, Cotarnin-Alkylderivate, Hydrastinin	2272
Structur des Cotarnins und seiner Derivate	2273
Structur des Hydrastinins und seiner Derivate; Narcein, Narceinsäure	2274
Dioxynaphtal- und Naphtalsäure aus Narceïnsäure	2275
Hydrastin: Salze, Aethylderivat	2276
Oxydation von Hydrastin zu Hydrastinin und Opiansäure	2277
Hemipin- und Nicotinsäure aus Hydrastin; Chelidonin	2278
Aethylderivate des Chelidonins; Chelerythrin	2279
Papaveraceen-Alkaloïde; Berberin: Berberinaceton, Berberinsäure	2280
Dinitrodioxyberberin; Ableitung des Berberins vom Isochinolin	2281
Chininsalze; Oxydation von Cinchonin: Cincholeuponsäure	2282
Nitroso-, Acetylcincholeuponsäure, Cincholeupon	2283
Constitution des Cincholeupons und der Cincholeuponsäure	2284
Kynurin und Salze; Iso- und Oxyderivate aus Cinchonin	2285
Cinchonigin: Salze und Derivate	2286
Cinchonilin: Salze und Derivate; Cinchonibin und Salze	2287
Derivate des Cinchonibins; Base aus Cinchonin	2288
Cinchonindiäthyljodid; salpetersaures Cinchotenin: Krystallform	2289
Verhalten von Strychuin; Colchicin, Colchiceïn	2290
Tri- und Dimethylcolchicinsäure aus Colchiceïn	2291
Colchicinsäure aus Dimethylcolchicinsäure	2292
Colchicamid, Constitution von Colchicin und Derivaten, Rückver-	-
wandlung von Colchiceïn in Colchicin	2293
	2294
	2295
	2296
Derivate des Physostygmins; "citronensaures Caffeïn"; Caffeïn	2297
Caffeïnäthylverbindungen, salzsaures Caffeïnchlorjod	2298
Ergotinin, Cornutin; neue Alkaloïde: Ephedrin, Lantanin, Manolin;	
Ptomaïn C <sub>8</sub> H <sub>11</sub> N	2299
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2300
"Alkaloïde" aus Harn: Urotheobromin, Reducin, Parareducin, Aromin	2301
y and and and a desired of the second of the	
b) Bitterstoffe.	
Santonin; Methyl- und Bromderivate des Brasilins	2302
	2304
reduction von Quasini, inchyinguisamuoisvav von Quasini, i	
Kahlanhuduata, Glugasida,	
Kohlenhydrate; Glycoside:	
a) Kohlenhydrate.	
	2805
Toluide der Glycosen; Anilid der Lactose	2306
	2307
Additionsproducte von Zuckerarten mit Aldehyden und Ketonen	2308
Glucose aus Glycerinaldehyd; Formose; Zuckersäure und Furfurol .	2309

Inhaltsverzeichnifs.	XVII
	Seite
Xylose; Oxydation der Arabose: Trihydroxyglutarsäure	<b>23</b> 10
Oxydation der Sorbose: Aposorbinsäure (Trihydroxyglutarsäure)	2811
Oxydation der Rhamnose und der Dextrose	2312
Krystallisirte Lävulose aus Inulin	2313
Drehungsvermögen der Lävulose aus Inulin	2314
Drehungsvermögen der Lävulose aus Inulin und Invertzucker	2315
Metallverbindungen der Lävulose	2316
Krystallisirte Lavulose aus Inulin, Rotation derselben	2317
Reductionsvermögen der Lävulose	2318
Drehungsvermögen der Lävulose (aus Invertzucker)	2319
Mannose: Phenylhydrazon derselben	2320
Phenylmannosazon; Mannose aus Salepschleim	2321
Krystalle des Rohrzuckers; Eisensaccharat; Verhalten von Stärke	;
gegen Glycerin	
Dextrine; Darstellung von Dextrin; Lichenin, Inulin; Irisin	2323
Inulinartige Kohlenhydrate der Gramineen	2324
Graminin, Phlein; Pfirsichgummi; Pflaumengummi; Xylin aus Floh-	
samen; Rohfaser und Cellulose	2325
Holzgummi, Pilzcellulose; Ligno-Cellulosen	2326
b) Glycoside.	
Syringin, Syringenin, Glycosyringinaldehyd und säure	
Syringinsaure, Methylsyringinsaure und Derivate	
Constitution der Syringinsäure und deren Derivate; Fraxin	2329
Olivil; Rhinanthin; Hesperidin und Ischesperidin	2330
Quercetin; Alkyl- und Acetylalkylderivate	2331
Rhamnetin: Alkyl- und Acetylalkylderivate desselben	
Beziehungen des Rhamnetins zum Quercetin	2333
Biweifskörper:	
•	
Eiweifskörper: gelatinöser Zustand, Aussalzen	2334
Fällbarkeit von Eiweisstoffen durch Salze	2335
Synthese der Eiweifskörper; Oxydation von Eiweifs: Peroxyprot-	-000
săure	2336
Eiweis: Farbenreactionen, Eintheilung in Gruppen	2337
Schwefel der Eiweißkörper; Eiweiß der Lupinen und des Roggens.	2338
Verhalten von Oxalsäure gegen Eiweiß, von Sublimat gegen Eiweiß;	
Albuminstoffe	
Serumalbumin; Hühnereiweiß; Metallverbindungen des Albumins und	
Myosins	2840
Eisenalbuminat; Gluten; Albumosen und Peptone	2341
Verhalten von Albumosen und Peptonen; chemischer Charakter der	
Peptone, Ausscheidung von genuinem Eiweiß aus Peptonen	
Nuclein: künstliche Eiweißnucleine; Verhalten von Spongin; Seiden-	
leim	
Seide (Sericoïn); Tussahseide; Verhalten von Leim gegen Gerbsäure	2344

	Seite
Pflanzenchemie:	
Physiologische Oxydation im Protoplasma der Pflanzenzelle	2345
Wärme- und Kohlensäureabgabe athmender Pflanzentheile	2346
Kohlensäure-Aufnahme und -Ausgabe von Pflanzen	2347
Pflanzen und Elektricität; Bildung von Asparagin, von Stärke, von	
Alkaloïden	2348
Quellkraft der Rhodanate; Weinstock; immergrüne Blätter	2349
Fixirung des atmosphärischen Stickstoffs durch Ackererde, durch	
Pflanzen	2350
Bestimmung des Stickstoffs, des Kohlenstoffs und Stickstoffs in der	•
Ackererde	2351
Verhalten von Salpetersäure, Nitraten, Salzen in Pflanzen resp. im	
Boden	2352
Bedeutung des Kaliums in der Pflanze (Untersuchung an Phaseolus)	2353
Zustand des Kaliums, Schwefels, Phosphors, Bestimmung des Kalkes,	
Bedeutung des Phosphors und der Phosphorsäurs in der Pflanze;	
Frühjahrssaft der Birke und Hainbuche	2354
Huminsubstanzen: "Gerbstoffrothe", Phlobaphene, Hymatomelan-	0855
säuren	2355
Catechu, Gambier; Atropin in Belladonna; Vorkommen von Beryllium, von Aluminium in Pflanzen	2356
Vorkommen von Nitriten in Pflanzen; Catalpin; Chlorophyll	2357
Phyllotaonin; Cholesterin und Derivate; Erythroxylon Coca	2358
Constitution von Cubebin; Eriodyction glutinosum; Filixsäure und	2000
deren Derivate	2359
Glycogen in Pilzen, in Bierhefe; Reduction von Acetylhämatoxylin;	_000
Homopterocarpin	2360
Pterocarpin; Bildung von Calciumoxalat in den Laubblättern	2361
Lackmus; Lactucerin, $\alpha$ - und $\beta$ -Lactucerol; Methysticin	2362
Vorkommen von Milchsäure in Gerste, Mais und Kartoffeln; Morin-	
don; Nickel im Mehl; Philothion; Phlogosin; Phykoërythrin	2363
Polygalit; Rübensaft; Rutin und Quercitrin; Quitten und Salep	2364
Baregine und Glairine; Schwefel der Cruciferen; Constitution von	
Scopoletin; Strophantin	2365
Thonerde im Weizenmehl; Vanillin in Lupinus albus; Vernonin;	
Vulpinsaure und Pulvinsaure aus Evernia vulpina	2366
Analysen, Cultur von Lathyrus silvestris; Nichtexistenz von Zucker	
in Getreidearten; Untersuchung von indischem Weizen	2367
Untersuchung von Weizensorten; Analyse von Gerstenproben; Be-	
standtheile des Lupinensamens	2368
Culturversuche mit Runkelrüben; Untersuchung von Rübenasche;	
Bestandtheile des Zuckerrohrs; australische Zwiebeln; Nähr-	
werth von Orangen; Localisation von Amygdalin und Emulsin	
in den Mandeln	2369
Oelgehalt von Florentiner Oliven; Kolanussbestandtheile; Alkaloïd	
aus Himalayathee; japanischer Tabak	2370
Pfeffer, Piperin; Untersuchung der Frucht von Dipsacus fullonum;	
Analyse von Adhatoda vasica; Astragalus molissimus (Loco)	2371

Inhaltsverzeichnifs.	XIX
	Seite
Untersuchung der Bukublätter; Cascara sagrada; Cassia Tora; Ce- phaëlis tomentosa; Alkaloïdgehalt von Chinarinden aus Bo-	
livien	2372
suchung von Coronillaarten; Analyse von Grindelia robusta; Gymnema sylvestre	2373
Embeliasaure aus Embelia Ribes; Enzianwurzel ohne Gerbsaure; Be-	2010
	00=4
standtheile der Epheupflanze; Analyse von Equisetumarten	2374
Untersuchung der Blätter von Gaultheria procumbens, der Wurzel	
von Hydrastis Canadensis, des Samens von Eugenia Jambolana;	
wirksame Stoffe von Abrus precatorius (Jequirity)	23,75
Bestandtheile von Acorus Calamus: Kalmusgerbsäure, Acorin; Kussin	
aus Kussoblüthen	2376
Bestandtheile des Lycopodiums, der Rinde von Monesia; Wirkung	
von Muscari comosum; Untersuchung von Mutterkorn; Amylo-	
	2377
Bestandtheile der Blätter von Myrtus Cheken; Oubaïn aus Ouabaïo-	
Holz, aus Strophantus glabre	2378
Analyse von Prangus ferulacea; Untersuchung der Rinde von Prunus	
serotina, der Blätter und Rinde von Psidium pyriferum, von	
Rinden von Rhamnusarten	2379
Stickstofffreie Bestandtheile der Wurzel von Scopolia japonica; Unter-	•
suchung von Saxifraga ligulata, der Keimlinge von Soja hispida;	
Analyse von Stachys tuberifera; Pfeilgift aus Strophantus	2380
Strophantin; Gerbsäuregehalt des Sumachs; Analyse der Winterrinde:	
Kohlenwasserstoff Cas H40	2381
Oelgehalt verschiedener Samen; Untersuchung von Pflanzenfetten;	
	2382
Trocknende Oele und Oelsäuren: Linoxysäure, Linoxyn	2383
Flüssige Fettsäuren der trocknenden Oele; Untersuchung von Erd-	2000
nussi	09.84
Untersuchung von Olivenöl, von Ricinusöl; Oxydation ätherischer	2007
Oele: Terpentin-, Eucalyptusöl	0905
Löslicher Campher; Darstellung ätherischer Oele ohne Terpene; Be-	2000
standtheile von Harzölen	0000
Kohlenwasserstoffe in Pflanzen; Kautschuk; Schwefelkohlenstoff in	2360
Brassica nigra, in Sinapis juncea	0005
Apiol; Isapiol und Derivate: Apiolsäure, Apiolaldehyd, Apion	
	2388
Aetherische Oele von Asarum Europaeum; Eugenol im Betelöl	2389
Untersuchung von Cajeputol, des Oeles von Daucus Carota, von	
Eucalyptusarten	2390
arvensis, von Monarda punctata	2391
Panicol aus Hirseöl; Untersuchung von Sandelholzöl, des ätherischen	
Oeles von Pinus sibirica, von Spiköl	2392
Terpan; Terpinole; Wachs des Gummilacks; Untersuchung von	
Mastixharz	
Untersuchung von russischem Terpentin	2394

	Seite
Thierchemie:	
Embryochemische Untersuchungen; calorimetrische Untersuchungen	
an Säugethieren	2394
Eiweisbedarf des Menschen	2395
Ernährung des Menschen: Eiweiß- und Stickstoffverbrauch	2396
Harnsäureausscheidung: Stoffwechsel bei Kindern	2397
Einfluss des Antimonoxyds auf den Stoffwechsel; Eiweissumsatz;	
Einfluss des Wasserconsums, von Alkohol auf den Stoffwechsel	
der Thiere	2398
Wirkung von Phenylessigsäure auf den Eiweiszerfall; Werth von	
Fischfleisch; Ausnutzung der Thymus, der Lunge, der Leber	2399
Nährwerth von vegetabilischen resp. animalischen Eiweißstoffen	2400
Nährwerth der Cellulose; Einflus verschiedener Nahrung auf die	
Fixation und Elimination des Kohlenstoffes, auf den respirato-	
rischen Gasaustausch; Regulation der Athmung; Oxydation	
im Organismus	2401
Sauerstoffzehrung der Gewebe; Einfluss von Natriumcarbonat auf die	
Stickstoffausscheidung; Wirkung von Protoplasma; Bildungsart	
des Glycogens	2402
Zuckerbildung in der Leber, aus Glycogen; Einfluss von Chloroform,	
Morphin und Curare auf Zuckerbildung und -umsetzung; Um-	
wandlung von Glycogen in Zucker; Einflus der Antipyretica auf den Glycogengehalt von Leber und Muskel	0409
Vorkommen von Glycogen in der Hirnrinde; Verhalten von Benzol-	2403
verbindungen im Organismus	2404
Vorkommen von Glycogen im Organismus, Bestimmung, Vorkommen	2404
am Haarschaft	2405
Vorkommen von Jecorin im Organismus: Morrhuinsäure aus Leber-	2400
thran; Lecithin; biologische Function des Lanolins	2406
Bildung von Rhodanwasserstoffsäure im Organismus; Vorkommen	
von Tetanin, von Fluor in Organismen; Säurebildung des Mus-	
kels; Paramilchsäure aus der Thymus- und Thyreoidea-Drüse;	
Trachealknorpel	2407
Aschengehalt der Knochen; Blutgase und Athmung; Einflus des	
Rückenmarkes auf den Stoffwechsel; Verhalten von Fibrinogen	•
und Fibrin bei der Verdauung	2408
Blutgerinnung: Verhalten von Serum- und Zellglobulin, Faserstoff-	•
gerinnung	2409
Wirkung von Blutgiften; Tension des Sauerstoffes im Blute und in	
Oxyhämoglobinlösungen	2410
Verhalten des Kohlenoxyds gegen Blut; Resistenz von Blutfarbstoff.	2411
Reduction des Oxyhämoglobins beim Menschen, beim Typhus; Analyse	
	2412
Spectophotometrie des Blutes; Absorptionsverhältnisse des Oxyhämo-	
globins; Verhalten von Kohlenoxydhämoglobin gegen Natron .	2413
Hämatoporphyrin und Salze; Bilirubin: Zusammensetzung, Verhalten Thierische Melanine; melanotische Farbstoffe; Verhalten von Hämo-	2414
globin und Hämatin gegen Phenylhydrazin	2415
gioun und namadu gegen rhenymydrazin	##IJ

Inhaltsverzeichnifs.	XXI
Bildung von Gallenfarbstoff aus Blutfarbstoff; Wirkung von Medicamenten auf die Gallensecretion; spontane Zersetzung von Bilirubin	Seite 2416
Säuren der Schweinegalle: Hyocholal-, Hyoglycocholsäuren Dyslysin aus Cholalsäure; Krystallform von Cholesterinderivaten; Darstellung und Zusammensetzung der Cholsäure; Untersuchung	2417
über Milch	2418
setzung, Büffelmilch	2419
Kuhmilch	2420
suchung, sterilisirter Kefir	2421
von Salicylsäureestern (Salol) im Organismus Stoffwechselproducte aromatischer Verbindungen; Verhalten von Acet-	2422
anilid im Organismus	2423
Organismus	2424
Chinin, von Phenol, von Brenzcatechin im Organismus Bildung von Harnstoff; Bildung der Harnsäure aus Hypoxanthin, Harnsäureausscheidung bei Kranken, harnsäurelösende Wirkung von Mineralwässern, Auflösung harnsaurer Concretionen, Vorkommen von Harnsäure in verschiedenen Organen	2425
Untersuchung von Harn der Herbivoren; Vorkommen von Harnsäure im Schweiß; Verhalten von Harn gegen Druck; Beziehungen zwischen Harn und Muskelarbeit; Einfluß von Kochsalz auf die	2426
Reaction des Harnes	2427 2428
Vorkommen von Kohlensäure im Harn; Stickstoffgehalt des Harns; Giftigkeit des Urins	2429
Patoamine aus pathologischen Harnen; Aceton, Fettsäuren, Paramilcheäure, Propepton aus Harn	2430
Schwefelhaltige Verbindungen (Benzoylcystin) des Harns; Entwickelung des Schwefelwasserstoffs im Harn	2431
Glycosursäure, Chinäthonsäure, Urobilin, Trichlormethylglycuronsäure im Harn	2432
Serinurie, Globinurie; Vorkommen von β-Naphtochinon, von Allantoïn, von Pepsin, von Harnstoff im Harn	2433
Secretion des Speichels; pathologischer Speichel; Zucker aus Humor aqueus; Untersuchung von Schafschweiß; Verhalten von Eiter gegen Guajakharz; Analyse einer chylösen pericardialen	
Flüssigkeit	2434 2435
setzung der Muskeln beim Rind	2433

	Seite
Respiration der Fledermäuse; Chemie der Fische; Röthung des Stockfischfleisches; Sauerstoffbedürfnis der Schlammbewohner	2436
Futtersaft der Bienen; Excremente von Saturnia Perugi; Unter- suchung von Insecten (Huechysarten); Analyse von Perlen;	
Glycogen in Bombyx Mori, in Blatta orientalis	2437
natrium auf die Magensaftsecretion	2438
gehalt des Magendarminhaltes	2439
kung von Gallensäuren, von Galle	2440
Pankreas; Beziehungen zwischen molekularen Eigenschaften von Verbindungen und ihrer Wirkung, zwischen Atomicität der Ele-	
mente und deren biologischer Wirkung	2441
Wirkung von Kupfer, von Zink, von Phosphor, von Arsen Wirkung von Kohlensäure; Gift in der Exspirationsluft; Schädlichkeit	2442
von Gasen und Dämpfen, von Wassergas	2443
Hydroxylamin, von Alkalisalzen, von Harnstoff, von Aetzalkalien,	0444
von Bromkalium, von chlorsauren Salzen	2444
salzen, von Wismuth	2445
Aconitin, von Aethylenchlorid	2446
Campheranilin, von Antipyrin, von Gährungsbasen Wirkung von Benzoësäureanhydrid, von Murenidenblut, von Ptomainen (Cadaverin), von Anthrarobin und Chrysarobin, von	2447
Chinotoxin	2448
theilen der Fäces	2449
säuren, von Glycosiden, von Helleborein, von Isopropylalkohol. Wirkung von Kohlenwasserstoffen, von Kreatin und Kreatinin, von Kreolin, von Methylenblau, von Morphin; Untersuchung der	2450
Nebennierenkapseln; Wirkung von Oubaïn und Strophantin, von Oxynaphtoësäuren, von Paraxanthin, von p- und m-Phenylen-	
diamin	
von Strophantin, von Strychnin, von Stickoxydul, von Sulfonal Wirkung von Galle und gallensauren Salzen, von Adonis aestivalis, von Anhalonin, von Cascara sagrada, von Hedwigia balsamifera,	2452
von Hydragia von Frantin von Hamamelia ginginiaa man	

Inhaltsverzeichnifs.	хш
	Seite
Sedum acre, von Wuth-Virus; Virus tuberculare; Arsen in	
Leichen	2458
Lösung zum Einbalsamiren von Leichen	2454
,	
Gährung, Fäulnife und Fermente.	
a) Gährung und Fäulnifs.	
Wesen der Gährung	2454
Secundare Gahrung	
Einflus der Kohlensäure auf die Gährung; Mostgährung	2456
Weingährung; Isobutylenglycol im Rothwein; Gährung von Zucker	
durch elliptische Hefe	2457
Base $C_7H_{10}N_2$ aus alkoholischen Gährflüssigkeiten	<b>24</b> 58
Gährungsversuche mit Galactose, Arabinose, Sorbose	2459
Alkoholische Galactosegährung; Peptongährung	2460
Brotgahrung: Verhalten von Bacillen, Saccharomyces, Invertin,	
Cerealin	2461
Bildung flüchtiger Fettsäuren bei der ammoniakalischen Harngährung	2462
Chemie der bei der Fäulnis und in der Antisepsis wichtigen Sub-	
stanzen	2463
b) Fermente.	
Chloroform und Chloroformwasser als Antisepticum	2464
Antiseptische Wirkung von Jodoform	2465
Antibacterielle Wirkung von Jodoform, von Chloriden, von Nitraten,	
von Sulfaten	2466
Wirkung von Quecksilberjodid auf Bacillen; antiseptische Wirkung	
von Quecksilbercyanid, Quecksilberoxycyanid und Sublimat	2467
Untersuchung von Quecksilberalbuminat und Quecksilbersublimat-	
Kochsalzverband	2468
Antiseptische Eigenschaften von $\alpha$ -Naphtol	2469
Antiseptische Eigenschaften von $\alpha$ - und $\beta$ -Naphtol	2470
Antiseptische Wirkung von $\beta$ -Naphtol	2471
Antiseptische Wirkung der $\alpha$ - und $\beta$ -Oxynaphtoësäure	
Wirkung von α-Oxynaphtoësäure auf Mikroorganismen	2473
Antiseptische Wirkung von Sozojodolsäure und Sozojodolnatrium	2474
Desinficirende Wirkung von Kreolin	2475
Wirkung von Hitze auf Tuberkelbacillen	
Mikroorganismen in natürlichen Wässern und im Erdboden	
Neue Bestimmungsmethode der Mikroorganismen in der Luft	
Quantitative Bestimmung der Mikroorganismen in der Luft	2479
Quantitative Bestimmung von Keimen in Flüssigkeiten; Pilzelemente	0400
im Brunnenwasser	2480
gische Untersuchungen; Cultur anaërober Mikroorganismen	2421
Einwirkung von Mikroorganismen auf die Inversion des Zuckers.	2482
Einwirkung von Mikroorganismen auf Salpetersäure	

# Inhaltsverzeichnifs.

Hydrolyse von Harnstoff durch Mikroorganismen 24	184
Hydrolyse von Harmson auton mikroorganismen	
Verhalten der Mikroorganismen gegen Milch und gegen Nitrate 24	18:
Wirkung der Mikroorganismen auf Farbsubstanzen	186
Gerinnung von Milch durch Mikroorganismen; Verhalten von Mikro-	
organismen gegen Lanolin	87
Reducirende Wirkung der Bacterien; Athmung der Hefezellen 24	
Einwirkung von Hefegisten auf Hefe	
Analyse von Hefen; Hefencultur; Zusammensetzung der Weinhefe . 24	
Wirkung von Saccharomyces apiculatus auf Traubenmost 249	
Untersuchung verschiedener Weinhefen	
Versuche zur Hefereinigung durch Centrifugiren	
Wirkung der alkoholischen Fermente auf verschiedene Zuckerarten . 249	
Verhalten von Maltose, Saccharose, Dextrose, Lactose gegen alkoho-	
lische Hefen	05
Wirkung der Säuren auf Hefe	
Poingnoht der Dierhefen	
Reinzucht der Bierhefen	
Fermente in Malz; Sarcina-Organismen der Gährungsgewerbe 24	
Alkoholische Gährung von Dextrin und Stärke durch Schimmelpilze 24	.98
Labferment im menschlichen Harn; Untersuchung, Verhalten von	
Diastase	
Schwefelbacterien: Bildung von Schwefel aus Schwefelwasserstoff 256	
Untersuchung, Wirkung von Eisenbacterien	
Bacteriologisch-chemische Untersuchung von Spaltpilzarten 256	
Untersuchung des Bacillus pyocyaneus	
Untersuchung des Bacterium phosphorescens	
Untersuchung des Koch'schen Kommabacillus	06
Biologie der normalen Milchkothbacterien	07
Verhalten von Typhus- und Cholerabacillen gegen Säuren und	
Alkalien	08
Untersuchung des Typhusbacillus	08
Methode zur Färbung von Tuberkelbacillen	10
Umwandlung von Stickstoffverbindungen in Milzbrandculturen; Unter-	
suchung des Glyskrobacteriums	11
Untersuchung des Micrococcus ureae; Zusammensetzung von Erythema	
nodosum	12
Untersuchung des eiweisslösenden Fermentes der Fäulnissbacterien . 25	
Untersuchung über die Fäulnissorganismen	14
Untersuchung über das Wesen der Wirksamkeit der Enzyme 251	15
<b>.</b>	
· ·	
Analytische Chemie.	
Allgemeines.	
Anwendung von Ammoniumthiocarbonat an Stelle von Schwefel-	
wasserstoff resp. Schwefelammonium, von Natriumpyrophosphat	
zur Bestimmung von Metallen; Capillarattraction für die che-	
mische Analyse; Tropfanalyse	16
Colorimetrie; Veraschung; Berechnung chemischer Analysen; ans-	- 0
lytische Methoden für Eisenhüttenlaboratorien	17

Inhaltsverzeichnifs.	XXV
	Seite
Analyse von Handelsdüngern, Viehfutter, Butter, Milch, Zucker, vergohrenen Flüssigkeiten; Verhalten von Thierkohle, von weinsaurem Kalium-Natrium gegen Metallhydroxyde; rasche Filtration; Darstellung von Chlorges, von Schwefelwasserstoff für	
Analysen; Stofsen kochender Flüssigkeiten	2518
toren bei der Massanalyse; Lackmuspapier	
Bestimmung der Basicität von Säuren	2520 2521
Bestimmung der Tension des Wasserdampfes	2522
Erkennung und Bestimmung anorganischer Substanzen.	
Wasseranalyse: Härtebestimmung, Untersuchung von Trinkwasser,	
Normen zur Beurtheilung	
Wasseranalyse: Trinkwasser, mikrographische, bacteriologische Unter- suchung, Härtebestimmung von Brauwasser	
Wasseranalyse: Härtebestimmung, Bestimmung von Ammoniak, von	
organischen Substanzen; Wasserreinigung	2524
Wasseranalyse: Bestimmung von Sauerstoff, von Ammoniak, von	
Brom, von Nitriten	2525
Bestimmung von Nitraten in Wässern; Analysen von Wässern aus dem Yellowstone National Park; Bestimmung von Sauerstoff in	
Superoxyden, von Wasserstoffsuperoxyd	2526
Scheidung und Bestimmung von Chlor, Brom, Jod, Cyan; Bestim-	0,40
mung von Chlor im Harn	2527
von Jod in Chlorjodverbindungen, neben Chlor und Brom	2528
Bestimmung von Fluor; Analyse von Chlor-, Cyan-, Ferricyan- und	2020
Ferrocyansilbergemengen; Bestimmung von Chloraten; Bestim-	
mung von Schwefel im Eisen	2520
Bestimmung des Schwefels in gebranuten Pyriten, in Coaks, in Oelen	2530
Bestimmung von Schwefelwasserstoff, von Schwefligsäure, von Sulfaten	0501
Nachweis freier Schwefelsäure; Bestimmung von Selen in Meteor-	2581
eisen, von Stickstoff in Düngern und Superphosphaten	2589
Untersuchung von Luft; Bestimmung von salpetriger Säure	2533
Bestimmung von Salpetersäure, von Nitraten; Nachweis von Salpeter-	
säure in Wässern, in der Ackererde	2534
Bestimmung, Titrirung von Phosphorsäure; Besimmung von Phosphor in Eisen und Stahl	2535
Phosphorsäure: Bestimmung mit Uran, mit Wismuth, mit Molybdän,	
Titrirung	
Westernia von Amon Vorkommon Wirkung von Amon	

	Beite
Bestimmung von Arsen in Kiesen, in Geweben, Gespinnsten und	
Tapeten, in Nahrungsmitteln; Bestimmung von Arsenwasser-	
stoff in Gasgemischen; Titration arseniger Säure; Einwirkung	
von Schwefelwasserstoff auf Arsensäure	2539
Nachweis, Bestimmung von Antimon; Scheidung von Antimon und	
Zinn, von Antimon, Zinn und Arsen	2540
Massanalytische Bestimmung von Arsen und Antimon	2541
Colorimetrische Kohlenstoffbestimmung im Eisen; Nachweis von	
Kohlenoxyd in der Luft; Bestimmung der Kohlensäure	2542
Bestimmung der Kohlensäure in der Luft; Scheidung und Bestimmung	2342
	05.40
der Borsäure	2543
Kieselsäurebestimmung; Zersetzung unlöslicher Silicate; Bestimmung	
von Kalium in Düngemitteln; volumetrische Bestimmung, Schei-	
dung von Kalium und Natrium	2544
Bestimmung von kaustischen, von kohlensauren Alkalien, von Erd-	
alkalien (im Trinkwasser)	2545
Bestimmung von Calciumhydroxyd neben Calciumcarbonat; Scheidung	
von Calcium, Baryum und Strontium; Bestimmung von Alumi-	
	2546
Scheidung und Bestimmung von Titan und Eisen; Bestimmung von	
Titan und Phosphor in Erzen; Bestimmung von Chrom in Eisen	
und Stahl	2547
Analyse von Chromerzen; Bestimmung von Chromsäure; Eisenreac-	
tionen; Nachweis von Ferrisalzen	9549
Bestimmung des Eisens: elektrolytische, volumetrische, mittelst Wein-	2010
	208.40
säure, mittelst Zinkstaub, mittelst Chamäleon	2549
Bestimmung (resp. Scheidung) von Eisenoxyd neben Kalk, Phos-	
phorsäure, Mangan, Baryt, Magnesia, Kobalt, Zink, Nickel,	
	<b>255</b> 0
Fällung von Eisenoxyd und Thonerde neben Phosphorsäure, Mangan,	
Kobalt, Kupfer	2551
Fällung von Mangan; Bestimmung, Titrirung von Mangan, von	
Mangan in Aschen	2552
Bestimmung von Mangan im Roheisen; Scheidung von Eisen, Nickel,	
Kobalt, Mangan, Zink und Aluminium; Verhalten, Scheidung	
	2553
Scheidung von Kohalt und Nickel; Analyse von Neusilber; Bestim-	
mung, Scheidung von Zink	2554
Bestimmung von Blei in Legirungen, in Wässern; Analyse von Blei-	
superoxyd; Nachweis, Scheidung von Wismuth; Bestimmung von	
	2555
	2000
Bestimmung von Thallium, von Vanadium; Verhalten, Bestimmung	
von Kupfer	2556
Volumetrische, elektrolytische Bestimmung von Kupfer, von Blei und	
	2557
Bestimmung von Kupfervitriol; Nachweis von Quecksilber, von	
Quecksilberchlorid, von Quecksilberoxyd	2558
Scheidung von Zinn und Antimon; Bestimmung von Zinnoxydul, von	
Silbay was Silbay in Lagingraph mit Kanfay	0550

#### Inhaltsverzeichnifs.

	Gente
Gehaltsbestimmung von Syrupen und Melassen; Reactionen von Alkaloïden; Chininprüfung	07.00
Chininbestimmung; Prüfung, Bestimmung von Morphin, von Morphin	2583
	2584
Analyse von Opium; Bestimmung von Nicotin im Tabak; Santonin-	
prüfung; Solaninnachweis	2585
Nachweis von Colchicin, von Cocaïn; Bestimmung von Eiweiß, von	
Peptonen; Bestimmung des Glycogens	2586
Farben	2587
Werthbestimmung von Indigo; Nachweis von Farbstoffen; Anwen-	200.
dung von "Tetrapapier" zur Bestimmung von Ozon	2588
Prüfung von Gewürzen; Bestimmung von Alkaloïden; Prüfung von	
Oelen (Türkischrothöl), von ätherischen Oelen, von Mineralölen	2589
Nachweis von Fichtenharz; Prüfung vegetabilischer Oele; Nachweis von Baumwollsamenöl im Olivenöl	OF DAY
Nachweis von Baumwollsamenöl in Oliven-, Rüb-, Mohn-, Ricinus-,	2590
Sesam- und Sonnenblumenöl; Prüfung von Olivenöl, von Oscao-	
öl, von Senfpapier; Bestimmung von trocknenden Oelen	2591
Werthbestimmung der Oelkuchen; Untersuchung von Leinöl; Prüfung	
von Elaïdin, von Wagenschmiere, von Kautschuckwaaren; Be-	
stimmung der Lignose im Mehl; Malzprüfung	2592
Bestimmung von Zucker in der Rübe, im Zuckerrohr, in der Bagasse,	0500
im Sorgho; Bodenanalyse	2593
gehaltes in der Milch	2594
Bestimmung von Fett in der Buttermilch, von Milchzucker in der	
Milch; Prüfung von Lab	2595
Butterprüfung, Butteranalyse: Unterscheidung von Natur- und	
Kunstbutter	2596
Butteruntersuchung; Bestimmung von Fettsäuren, Nachweis von	415.05
Verfälschungen, Unterscheidung von Natur- und Kunstbutter . Nachweis von Baumwollsamenöl; Prüfung von Wallrath; Bestim-	2597
mung von Paraffin, Ceresin und Mineralölen; Nachweis von	
Stärkesyrup im Honig	2598
Untersuchung von Harn: Bestimmung von Stickstoff, Ammoniak;	
Nachweis von Schwefelwasserstoff, von Quecksilber, von Aceton	2599
Untersuchung von Harn: Nachweis von Phenacetin, Indican, Zucker,	
Albumin	2600
Untersuchung von Harn: Nachweis von Peptonen, von Alkaloïden, von Globulin; Untersuchung von Magensaft	2601
Nachweis von Blut im Harn; Untersuchung von Blutflecken; An-	2001
wendung von Hämatin	2602
Verhalten von Kohlenoxydblut; Nachweis des Gelebthabens von	
Neugeborenen; Weinuntersuchung	<b>26</b> 03
Weinuntersuchung: Bestimmung von Gyps, Kupfer, Glycerin, Wein-	
stein, Glucose, Salicylsäure	2604
Weinuntersuchung: Nachweis von Borsäure, von Saccharin, von	2605

Inhaltaverzeichniss.	XXIX
	Seite
Gerichtliche Weinanalyse; Untersuchung von Bier: Bestimmung von Alkohol, von Stärke, von Salicylsäure	. 2606
Bieruntersuchung: Nachweis von Saccharin; Untersuchung von Hopfen; Untersuchung von Branntwein auf Fuselöl, von Whisky auf Caramel; Liköranalyse	7
Apparate.	
Erhitzen, Abdampsen von Flüssigkeiten; Wasserbäder; Rührvorrich tung; Schüttelapparat; Quetschhähne; Dampsüberhitzer, Druck	- '
röhren; Viscosimeter	
meter; Thermometer	
Barometer; Aräometer, Ebulhoskop, Milchwage; Volumenometer	•,
Luftpumpen	
Aspiratoren; Heber; Barometer; Manometer; Kühler; Retorten	
Destillirapparate	
Filterständer; Filtrirapparate	
Diffusionsapparate: Dialysatoren; Spritzflaschen	
Exsicostoren (Trockenapparate); Gasdruck, Thermoregulatoren; Gewichte; Pyknometer; Apparate zum Wägen von Niederschlägen	
zur Darstellung von Schwefelsäure, von Alkohol	
Apparate zur Darstellung und Bestimmung von verschiedenen Gases Apparate zur Prüfung von Luft; Eudiometer; Büretten; Nitrometer	;
Apparate zur Gasanalyse	n-
flaschen; Büretten und Pipetten	
Titrirapparat; Extractionsapparate zur Fettbestimmung	. 2618
Technische Chemie.	
e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	
Allgemeines; Metalle; Legirungen.	
Anwendung der Elektricität auf das Ingenieurwesen; Neuerungen a Elektromotoren; elektrische Batterie; Reduction von Verbindun	ı <b>-</b>
gen mittelst elektrischer Glühhitze	n
Leichtmetallen	
Elektrochemische Metallfärbung; Metallstatistik; Reduction von Metallen und Metalleiden	
Schweisen und Löthen der Metalle; Verhalten des Wassers gege	
Metalle; Löulichkeit von Metallen	
Löelichkeit von Metallen in Essigsäure und Natronlauge; Metallurgi	
der Leadville-Erze; Gewinnung von Alkalimetallen	. 2623
Darstellung von Kalium und Natrium; Gewinnung von Magnesium elektrolytische Gewinnung von Aluminium	. 2624

## Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Gewinnung von Natrium und Aluminium, von Aleminium aus	
Kryolith	2625
Neue Gewinnungsmethoden von Aluminium	2626
Messing; Zink zum Entsilbern von Werkblei	2627
Zerstörung von Zinkblech durch Meteorwasser	2628
Gewinning von Zinn aus Abfällen	2629
Herstellung von Weißblech; Abscheidung von Wismuth; Eisen: elektro-	2020
lytische Reduction, Reduction von Erzen	2630
Neuerungen im Eisenhüttenwesen	2631
Darstellung von Fasereisen; Ausscheidung von Eisen	2632
Flusseisen; Mitisgus; Einflus von Aluminium auf Gusseisen	2633
Zusammensetzung von Gusseisen; Untersuchung über das Rosten der	
Eisenbahnschienen; Verhalten von weißem Gußeisen gegen	2004
Salzsaure	2684
Kohlenstoffformen im Eisen	2635
sorten; Silicium in Eisen und Stahl; Chromeisen, Martin-	
chromstahl	2636
Modification des Bessemerprocesses; Natur des Stahles; Darstellung	
von Schweißstahl	2687
Volumveränderungen beim Härten von Stahlstäben, Veränderungen	
im physikalischen Zustande des Stahles beim Anlassen; Bestim-	
mung der Constanten und dynamischen Elasticitätscoöfficienten	
des Stahles; Coaksgewinnung in Stahlhütten	
Analysen von weißem Roheisen und Schlacken	2639
Bildung kieselsaurer Schlacken; Zusammensetzung krystallisirter	
Schlacken; Verarbeitung der Kobalterze in China	2640
Gewinnung von Kobalt und Nickel; Vernickeln mittelst Elektricität;	
Gewinnung, Verarbeitung von Blei	2641
Producte der Bleiarbeit	2642
Blei aus Zinkrückständen; Corrosion von Wasserleitungsröhren	
aus Blei	2643
Verhalten von Bleiröhren gegen Wasser	2644
Löslichkeit von Blei in Wasser	2645
Verhalten von Blei gegen Leitungswasser, gegen Petroleum Untersuchung von Bleischlacken; elektrolytische Kupfer- und Zink-	2646
gewinnung	2647
Elektrolytische Kupfergewinnung; Kupferextractionsverfahren; Ueber-	
ziehen von Kupfer oder dessen Legirungen mit Cuprosulfocyanat	2648
Kupfer: Anwendung zu Telegraphendrähten, Bestimmung in Erzen,	
Gewinnung; Untersuchung von Silberproben	2649
Vorkommen von Gold und Silber; Gewinnung von Gold und Silber;	
Scheidung von Gold und Silber	2650
Gewinnung von Edelmetallen; elektrolytische Goldgewinnung; Amal-	
gamirverfahren	2651
Analyse von Amalgamationsrückständen; Goldextractionsverfahren;	2001
Goldgewinning	2659
Toldsblaning among boars. Firmura before day Matalla and Laring and	0620

Inhaltsverzeichnifs.	XXXI
	Seite
Kupfer-, Aluminium-, Eisen-, Zinklegirungen	2654
Legirungen von Calcium-Zink, von Wismuth mit Zinn, Cadmium	
und Blei, von Phosphor-Kupfer und -Zinn	2655
Zusammensetzung von Legirungen; Analyse von Münzen; elektrische	
Leitungen aus Siliciumbronzedraht	
Untersuchung über Aluminiumbronze; Wismuth - Aluminiumbronze	
Legirungen	2657
Neusilber; Analysen des Deltametalles	
Platinlegirung; Palladiumlegirungen für Uhren	. 2659
Metalloīde; Oxyde; Säuren; Salze.	
Darstellung von Wasserstoff; Untersuchung von natürlichem und	
künstlichem Eis	<b>266</b> 0
Einfluss geologischer Verhältnisse auf Wasser	2661
Analyse der Mineralwässer von Los Banctos, Montégut-Seyla, Vals .	2662
Analyse der Mineralwässer von Vals, von Condillac, von Saint-Galmier,	
von Job (Puy-de Dôme), von Sail-sous-Couzan	
Analyse vom Wasser des Tönnissteiner Heilbrunnens, des Heilwassers	
von Roncegno	2664
Analyse der Mineralwässer von Masino, von Trescore, von St. Moritz	2665
Analyse des Mineralwassers von Felsö-Alaper	
Analyse von Mineralwasser der Szliscser Quellen	2667
Analyse des Mineralwassers von Tata-Tóváros, von Wiesbaden, von	
Shotley Bridge	2668
Analyse der Thermen von Neu-Michailowsk; Einfuhr, Production von	
Mineralwässern in den Vereinigten Staaten	
Analyse des Wassers aus dem Claraschachte bei Dobran, aus der	
Kohlengrube von Roundwood, des Libussabades, des Berounka-	
wassers, von manganhaltigen Quellen aus Kennedale	2670
Analyse des Eisenwassers von Krusitschan, von Raffanelo, des Meer-	
wassers bei Finnland und im Bottnischen Meerbusen	
Darstellung von Wasserstoffsuperoxyd, von Chlor, von Chlor und	
Salzaaure	
Darstellung von Chlor aus Chlorwasserstoff resp. Chlorammonium .	2673
Darstellung von Chlor; Statistik der Production von Brom, von	
Schwefel; Gewinnung von Schwefelwasserstoff	2674
Untersuchung der Inhalationsgase von Neundorf; Darstellung resp.	
Wiedergewinnung der schwestigen Säure bei der Sulfitcellulose-	
fabrikation	2675
Darstellung von Schwefelsäureanhydrid; Theorie des Bleikammer-	20.0
processes; Verarbeitung von Abfallschwefelsäure	2676
Gewinnung von Ammoniak und Oxalsäure aus Melasserückständen;	2010
Gewinning von Chlorammonium; Darstellung von Salzsäure	
und Ammoniak aus Chlorammonium	2677
Darstellung von Hydroxylamin	
Gewinning von Phosphor; Statistik der Production von Graphit;	
antiseptische Wirkung von Schwefelkohlenstoff	
enessbescue auremik aon ochweierennensom	2019

· ·	Seite
Darstellung von Aetzalkalien und Kohlensäure; Kaliwerke, Salz-	•
industrie in Stafsfurt; Production von Kalium- und Natrium-	
salzen; Darstellung von Astzalkalien und Hydraten der alka-	
lischen Erden; Alkalien aus Carbonaten	2680
Chlorkaliumfabrikation; Gewinning von reinem Chlornatrium; Bil-	
dung der Steinsalzlager und der Mutterlaugensalze; Analyse der	:
	2681
Soolquelle im Admiralsgarten zu Berlin	
Denkschrift über den Stafsfurt-Magdeburger Laugencanal	2682
Darstellung von Nitriten der Alkalien und alkalischen Erden unter	
gleichzeitiger Gewinnung der Chromate, Manganate und Arseniate	
derselben	2683
Bildung von Natronsalpeterlagern; Darstellung von Natrium-Ammo-	
niumsulfit	<b>2684</b>
Boraxfabrikation; Soda-Industrie: Natriumdicarbonat, Salzsaure	<b>26</b> 85
Verarbeitung von Sodarückständen; Sodafabrikation	2686
Ammoniaksodaprocess; neuer Alkaliprocess (Sodagewinnungsversahren)	2687
Krystallcarbonat: Analyse; neues Natriumoarbonat; Analyse von	
Wässern aus amerikanischen Sodaseen	2688
Zersetzung von Natriumdicarbonat; Gewinnung von Chloriden aus	
Oxyden; Verhalten von Chlorkalk beim Aufbewahren	2689
Gewinning von Thiosulfaten; Darstellung von Astzstrontian, von	
Aetzbaryt	2690
Darstellung der Magnesia in Californien; Darstellung von Fluor-	
magnesium, -baryum, -strontium; Anwendung, Verhalten von	
Magnesium, -paryum, -suronuum; Anwendung, vernanen von	2691
Magnesit	2001
Verhalten von Natriumaluminatlösung; Darstellung von Ammoniak-	
alaun; Verunreinigungen des Zinkoxyds; krystallisirtes Schwefel-	
zink; Verhalten von Nickelsulfid	2692
Untersuchung von Ferrosulfat; Darstellung von basischem Bleisulfat,	•
von Bleiweiss; Anwendung von mangansaurem Blei als Oxyda-	
tions- und Bleichmittel	<b>269</b> 3
Gewinnung von Cyanverbindungen; Bildung von Cyanstickstoff	2694
Reinigung von Rohanthracen; Gewinnung von Beten aus Harzöl;	
Reduction von Nitroverbindungen	2695
Thio- und Dithio-p-toluidinsulfosäuren; Diamidodiphenylbasen	2696
α-α-Naphtylendiamin; substituirte Dialkylamidobenzoësäureamide	2697
Dialkylirte Amidobenzophenone aus Benzoaniliden respnaphtaliden	2698
Tetraalkyldiamidobenzophenone aus Dialkylamidobenzoësäureamiden	2699
«-Naphtylaminmonosulfosäure; Naphtylaminsulfosäure F	2700
β-Naphtylamin-δ-monosulfosäure	2701
Alkylirte Naphtylaminsulfosäuren; α-Naphtylamindisulfosäure	2702
Benzidin- resp. o-Tolidinmono- und -disulfosäure	2703
o-Tolidinsulfon; Sulfosäuren ätherificirter Oxydiphenylbasen	2704
Sulfosäuren ätherificirter Oxydiphenylbasen; Oxypyrazole	
Diphenylmethylpyrazolon	2706
$\gamma$ -Oxychinolin- resp. $\gamma$ -Oxychinaldinderivate	2707
Tetrahydro-p-oxychinolin; α-Pyridylacrylsäure, α-Pyridylmilchsäure.	2708
$\textbf{m-Amidophenyllutidindicarbons\"{a}ure; Narce\"{in} \ und \ Homonarce\~{in}; Oxal-$	
-V Tomonitantalmal	9709

Inhaltsverzeichniß.	XXIII
	Soite
Ketonsäureester und Ketoketone	. 2710
Ketoaldehyde; o-Nitrophenol; m-Amidophenol	
Thiophenole, Thiophenetole; Thioresorcin	
Saccharin; Darstellung von Salolen (Salicylsäureestern)	
Salol, Betol; Creolin; Borneol, Menthol	
Jodsulfosauren: Sozojodol; Naphtalindisulfosaure	. 2715
α-β-Dioxynaphtalin; Naphtolmonosulfosäure F	. 2716
a-Naphtoldisulfosäure aus Amidonaphtalindisulfosäure	
β-Naphtol - δ - disulfosäure; α - α - Naphtolmonosulfosäure, α - α - Dioxy	
naphtalin	
Dioxynaphtalinmonosulfosäure	
Dioxy maphical minonosaulosaulosaulosaulosaulosaulosaulosaul	. 2710
Explosive Körper; Zündmassen.	
Neuheiten in der Explosivstoffindustrie und Sprengtechnik; Wetter	· <b>-</b>
dynamit; Reibungszündung; Kohlensprengapparat; Knallqueck	
silberzündschnüre; Silesit	
Explosivstoffe: Schiefspulver, Pikrinsäure, Dynamite, Pulverkohle	. 2720
Explosivatoffe: Meganit, Oriásit, Bellit, Seewit, Romit, Roburit	
Explosivstoffe: Gelatine Dynamit; Darstellung von Sprenglöchern	
Zündmaschine; Sprengung von Eisenconstructionen; Sprengung	
von Riesminen; patentirtes Sprengpulver	
Explosivstoffe: Schiefspulver, Sandpatrone, Carbodynamit; Herstellun	
von Sprengstoffen	. 2723
Saure plastische Sprengstoffe; Anwendung von Ammoniumurat, vo	n
Rhodanverbindungen für Sprengstoffe	
Explosion nasser Schiesswolle, von Amylnitrit; Photoxylin; explosiv	е
Zersetzung von Pikrinsäure	
Untersuchung von Sprenggasen; Untersuchungen über Schlagwette	r
und Schwaden	. 2726
·	
Thonwaaren; Glas.	
Untersuchung von Gläsern mit hohem Thonerdegehalt	. 2727
Verhalten verschiedener Glassorten gegen Wasser; Herstellung vene	
tianischer Mosaiken und Glasstudien; Platinspiegel, Metallspiege	l 2728
Untersuchung von Kagaroth; Darstellung blauschwarzer Emaille	. 2120
Hartporcellanglasur	, . 2729
Weichporcellan, Porcellanglasuren; Aluminiumschmelzfarben	
Thonwarenindustrie: Steinmassen, Eisensteinspiegel, feuerfeste Stein	
Untersuchung ungarischer Porcellanerden; Färbung des Porcellans	
Herstellung von Glanzgold, Glanzsilber und Glanzplatin; pyro	
metrische Untersuchung feuerfester Rohstoffe und Producte	
Feuerfestigkeitsbestimmung von Thonwaaren; Mörteltechnik .	• ,
Analyse alter Mörtel	
Analyse alter Mörtelproben; Cement	
Austrac size: morrespropen, cemant	. 2100

# Inhaltsverzeichnis.

A mais mile man banda Dan man t Daniu da salam	Delta
Agriculturchemie; Dünger; Desinfection.	
Analyse von Bodenarten	2735
Bodenuntersuchung: Titansäure-, Wasser-, Luft-, Kohlensäuregehalt;	
Entwickelung von Pflanzen in sterilisirtem Boden	2736
Absorptionsvermögen und Absorptionsverbindungen der Ackererde .	2737
Absorpstionskraft des Bodens; Aufnahme von Stickstoff durch den	
Boden	2738
Drainage; Mikroorganismen im Boden; Entstehung der Salpetersäure	
und salpetrigen Säure in der Natur	2739
Bildung von Salpetersäure in der Natur; Bildung von Nitraten im	
Boden	2740
Nitrification von Ammoniak und Salzen; Nitrification der Waldböden	
und Torfmoore	2741
Erschöpfung des australischen Bodens; Nährstoffaufnahme des Bodens;	
Stickstoffdüngung	2742
Stickstoffaufnahme durch Pflanzen; Düngung: Stickstoffverlust	2743
Stickstoff im Chilisalpeter und im Ammoniumsulfat; Untersuchung	
natürlicher und künstlicher Dünger; Analysen von Pflanzen-	
aschen; Boden von Algerien	2744
Anwendung von Phosphaten als Düngemittel in Amerika; Super-	
phosphat; Düngungsversuche für Kleegras	2745
Verarbeitung von Knochen; Phosphatdüngung; Zusammensetzung von	0540
Phosphaten	2746
Zusammensetzung von Phosphatsyrup; Düngung mit Thomasschlacke Düngemittel: Tricalciumphosphat, Thomasschlacke, Eisen, Chloride	2747
	2748
Düngemittel: Eisensulfat, Abtrittsdünger, Canapuli, Coaks, Magnesia Künstliche Düngemittel; Nachwirkung von Dünger; Einfluß der	2749
Düngung auf die Zusammensetzung der Gerste	2750
Düngungsversuche an Klee, Sojabohnen, Getreide; Verwendung von	2100
Torfstreu und Torfdünger; Kunstdüngerbereitung	2751
Zusammensetzung von Schlamm, Moor, Torf, Humus; "Morchione"	_,,,,
als Düngemittel	2752
Stalldünger; Stallmistversuche	2753
Darstellung von Poudrette, Dünger und Ammoniaksalzen; Bereitung	
von Düngemitteln und Thran aus Fischen oder Fleischabfällen.	2754
Untersuchung von Fleischdüngemehl; Analysen von Stallmist; Schaf-	
mist; Untersuchung von Guano	2755
Elektrische Culturversuche; Equiseten als Futterpflanzen	2756
Analyse des Falasco; Futter- und Streumittel	2757
"Strame vallivö"; salzhaltige Futterpflanzen (Atriplex speciosus und	
campanulata); Einflus des Camphers auf die Keimkrast der	
Samen	2758
Anbauversuche mit Hafersorten, mit Sommerweizen; Kohlenhydrate	
und Fettproduction; Lupinenentbitterung	2759
Veränderungen eingesäuerter Grünfutterstoffe; Wirkung von Hütten-	
rauch auf Pflanzen	2760
Analysen von Brunnenwässern aus dem Kreise Mainz, von Nahewasser,	0501
von Rheinwasser	2761

Inhaltsverzeichnis.	XXXV
	Seite
Untersuchung, Analysen von Trinkwässern	2762
Ausscheidung von Eisenverbindungen aus Leitungswasser; Stickstoff-	
gehalt von Begenwasser	2763
Kochsalzgehalt von Regenwasser; Analyse von Egerwasser	2764
Untersuchung von Neckarwasser; Nitrate im Nilwasser; Huminsäuren	
in den schwarzen Wässern Südamerikas	
Analysendaten von Neckarwasser	2766
Kinfluss der Filter auf die Zusammensetzung des Wassers; Unter-	
suchung des Abfallwassers von Brüssel; Abwässerreinigung	2767
Abfallwasserreinigung	2768
Reinigung, Klärung von Abwässern aus Städten, Schlachthäusern	
Ausnutzung und Vernichtung der Strafsenabfälle der Städte; Desin-	
fection von Wohnräumen	
Desinfection; Desinfectionsapparate; desinficirende Wirkung des über-	
hitzten Wasserdampfes	
Desinfection mit Wasserdampf	2772
Conservirungsmittel: Borsäure, Schwefelcarbolsäure, vegetabilischer	2112
Filz (Sphagnum)	0772
ritz (opnagnum)	2773
Animalische Nahrungsmittel und Abfälle.	
Salso den Milaha Tintananahung yan Dugunyallah yan Sahafmilah	0554
Salze der Milch; Untersuchung von Frauenmilch, von Schafmilch .	2774
Analysen von Milch, Butter, Fett und Käse; Kefirferment; Kumys.	2775
Buttermilch; Schmelzpunkt und chemische Zusammensetzung der	
Butter	2776
Untersuchung von Kunstbutter; Butteranalyse; Grünwerden des	
Käses; Darstellung von transparentem, alkalischem Eiweis	
(Tata-Eiweiß)	2777
Chymosin, Pepsin; Untersuchung von Honig	2778
Untersuchung, Drehungsvermögen von Honig; Bestandtheile des	
Leberthrans	2779
Herstellung von Leimgut	2780
,	
Vegetabilische Nahrungsmittel und Abfälle.	
Zuckerproduction in Amerika; Untersuchung von Bodenproben aus	
Zuckerrohrfeldern	9780
Analysen von Sorghum- und Zuckerrohsaft; Entwickelung der Zucker-	2.00
rübe; Haltbarkeit getrockneter Rübenschnitzel; neuere Verfahren	
für Zuckerfabriken	0701
Zuckerfabrikation: Beinigung, "Granulated", Aschebestimmung, Prüfung	2781
Zuckerfabrikation: Vorkommen von Brenzcatechin, Inactose, Osmo-	2782
meter, Osmiren von Melasse, Knochenkohlen - Filtration, Invert-	
zuckerbestimmung, Untersuchung der Melasse, Krystallisation	
des Zuckers	2783
Zuckerfabrikation: Darstellung von Raffinose; Zuckerzugabe zu	
Mastfutter	2784
Zuckerfabrikation: Gährproducte, Wirkung von Ammoniak, Nach-	
weis von Invertzucker, Polarisationsröhren aus Porcellan, Osmo-	
motor	9795

;

## Inhaltsverzeichnis.

	Serve
Zucker aus Sorghum; Rohzucker: Zusammensetzung, Vorkommen	
von Alkali, von Kalk, Untersuchung von Saturationsschlamm .	2786
Brenzcatechin im Rohzucker; Darstellung, Anwendung von Knochen-	
kohle zur Zuckergewinnung	2787
Untersuchung von Zuckerlösungen; Osmometer	2788
Elektrolytisches Scheideverfahren in der Zuckerindustrie; Schaum-	2100
gährung der Nachproductfüllmassen; Gewinnung von Trauben-	
zucker	2789
Edelfäule der Trauben; Untersuchung von verfälschtem Most	2790
Analyse wer Trauben; Ontersuctions von vermischten Most	2190
Analyse von Bologneser "Negrettino", von italienischen Weinen;	
Untersuchung süßer Naturweine; Weinanalysen; Apfelwein-	
analysen	2791
Analysen von Weinen der Pyrenäen	2792
Moste und Weine aus Bosnien und der Herzegowina	2793
Kalkgehalt Tyroler Weine	2794
Zuckersteuer und Oenologie in Italien	2795
Elektrisirung des Weines; Borsäuregehalt, stickstoffhaltige Bestand-	
theile des Weines	2796
Wein: Asche der Naturweine, Verhalten gegen Calciumsulfit, Ersatz	
des Gypsens	2797
Löslichkeit von Metallen in Rothwein; Bekämpfung der Peronospora	2798
Bekämpfung der Peronospora durch Kalkmilch, durch Kupfersulfat,	
durch Eisensulfat, durch Borsäure	2799
Einfluss des Schwefelns auf die Weinstöcke; Verhalten von Kupfer-	
salzen gegen die Weinstöcke	2800
Nachweis, Vorkommen von Kupfer in Producten der Weinbereitung;	-000
Bekämpfung der Phylloxera	2801
Verwerthung der Weinrückstände; Weinstatistik für Deutschland;	2001
	0000
Cognac; Untersuchung von Johannis- und Stachelbeersaft und -wein	2802
Bereitung von Obst- und Beerenweinen; Analyse von Apfelwein; Ge-	
winnung von Gerstenwein	2803
Fortschritte in der Spiritusfabrikation: Malz, Maische, Gährung	2804
Spiritusfahrikation: Anwendung von Milchsäure, Hefe, Rohspiritus,	
Schlempefütterung	2805
Spiritusfabrikation: Stärkemehlbestimmung, Bestimmung der Fuselöle,	
Prüfung des Holzgeistes und der Pyridinbasen als Denaturirungs-	
mittel, Milchsäuregährung in Malzextractwürzen, Beschleunigung	
der Gährung	2806
Spiritusfabrikation: Scheidung von Fuselöl, Wirkung von Alkoholen,	
Vanillin im Weingeist, Giftigkeit höherer Alkohole, thierisches	
Ferment, Verarbeitung erfrorener Kartoffeln, Wirksamkeit ver-	
schiedener Malzarten	2807
Spiritusfabrikation: Abbrennen von Maischen, Schaumgährung, Wir-	
kung von Malz auf den Vergährungsgrad, Heferassen im Bren-	
nereibetriebe, Kunsthefe, Entfuselung von Rohspiritus	2808
Pyridinbasen zur Denaturirung von Spiritus; antiseptische Wirkung	4000
der a-Oxynaphtoësäure; Vorkommen von Isobutylenglycol bei	
der Gährung; Wirkung der Gährungstemperatur; Reinigung	
uer danrung; wirkung der danrungstemperatur; keinigung	2000

Inhaltsverzeichnis. XX	XVII
	Seite
Handelsalkohol; Coniferylalkohol und Eugenol im Melassespiritus	2810
Untersuchung von Branntwein; Besteuerung, Denaturirung von	
Spiritus	2811
Amerikanische Biere, Weine, Apfelweine; Fortschritte in der Bier-	2012
brauerei	2812
Pediococcus acidi lactici, Klärcellulose, Farbmalz, Inficirung der	
Bierwürze, Unterhefe, rothe und schwarze Sprofspilze, Sporen-	
und Kahmhautbildung bei Unterhefe	2813
Bierbrauerei: Vorkommen von Mikroorganismen, Brauwasser, Gerste,	
Sudverfahren, Analyse von Münchener und Berliner Weißbier,	
Anwendung flüssiger Kohlensäure	2814
Bierbrauerei: Hopfen, Biertreber, Hefen, Bierfiltration, Analysen	
amerikanischer Biere	2815
Bier: Nachweis von Fuselöl, Sarcinaorganismen der Gährungsgewerbe;	
	2816
Untersuchungen von Malz und Gerste; Krankheiten der Biere; Bier-	0015
hefearten	
Vorkommen von schweftiger Säure im Bier; Bieranalysen	
Analysen von Münchener und Berliner Weissbier	2820
Hopfenharz; Pepton- und Maltosepräparate; "Yaraque" aus "Cassave";	2020
Darstellung von Dextrin	2821
Künstliche Gummiarten; Gummi arabicum; Tofu, Milch der Puff-	
bohne	2822
Mehl- und Brotuntersuchung; Stärkefabrikation; Glasiren der Kaffee-	
bohnen	2823
Kunstkaffee; Kaffeeextract; Cacao; Thee-Industrie auf Ceylon; Unter-	
suchung von schwarzem und weißem Pfeffer, von Piment und	0004
Paprika	2824
und Futtermittel	2825
Untersuchung von Futtermitteln: Biscotto, Miogene, Galetta, Topi-	2020
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2826
Zusammensetzung von Futtermitteln	2827
Zucker- und Stärkegehalt von Futtermitteln; Calciumphosphat als	
Viehfutter; Untersuchung von Kleiekuchen, von Kälbermehl	2828
Heizung und Beleuchtung.	
Reinigung von Kesselwasser; Zerstörungserscheinungen an Kessel-	
blech; Heizwerth von Brennmaterialien	2829
Bestimmung des Wärme- resp. Heizwerthes von Brennstoffen; Statistik	
der Gewinnung und Verarbeitung von Kohle und Coaks; Kohlen-	0000
stoff in Kohle	2830
Untersuchung der Braunkohle von Lepeny und vom Solim, von	2001
Braunkohlenasche aus Trifail; specifisches Gewicht von Lampen-	
rufa: Entflammungspunkt von altem Holz: Wassergas	2832

## IIIVXXX

# Inhaltsverzeichnifs.

	Seite
Wasser- und Heizgasbereitung	2833
Analysen der Gase von Raccon Creek, von Baden, der Houstonquelle,	
von Fredonia (New-York), von Murrisville; Fortschritte in der	
Gasindustrie	2834
Gasindustrie; Leuchtgas; Gasreinigungsmasse	2835
Reinigung von Leuchtgas; Analyse von Gaswasser; Einfluss der	
Kohlensäure auf die Leuchtkraft des Kohlengases	<b>28</b> 36
Leuchtkraft des Naphtagases	2837
Normallichtquellen: Lucigenbeleuchtung, Magnesiumlicht, Leucht-	
körper für Incandescenzbrenner, Leuchtgassauerstoffgebläse,	
Zirkonlicht, Einheits-Amylacetatlampe	2838
Sauerstoffgebläse; Petroleum: Statistik der Production, Ursprung;	
Vorkommen von Steinsalz- und Petroleumlagern; Verhalten der	
Triglyceride und der Fettsäuren beim Erhitzen	2839
Explosionsgefahr des Petroleums; deutsche Rohpetrole; deutsche	
Erdöle; Erdöle von Gabian, aus Argentinien	2840
Petroleum- und Gasquellen in Ohio; Reinigung von Petroleumkohlen-	
wasserstoffen	
Mineralsubstanzen (Asphalten) im Erdöle; Paraffin im Erdöle	
Bestimmung von Paraffin im Erdöle; Entfärben von Paraffin	
Ausnutzung der Theerrückstände der Petroleumfabriken	2844
Oele; Fette; Harze; Gummi; Theerproducte.  Natronseife; antiseptische Seife; Kräuterseifen	2844
Abscheidung der Fette aus Seifenwässern; Isoölsäure im Destillat- Stearin	2845
Dichte und Brechungsindex für fette Oele; Gewinnung von Maisöl;	
Verhalten von Oelen gegen Brom, gegen Chlorschwefel; Ge-	
winnung von Pfefferminzöl	2846
Bestandtheile von Cacaofett; Untersuchung von Wachs und Wachs-	
lichten	2847
Reinigung von Wollfett; Darstellung von Lanolin	2848
Aufarbeitung des Suinters und des Wollfettes; Untersuchung von	
Schellack	2849
Untersuchung von Schellack	2850
Bernstein; Prüfung der Bernsteinlacke; Untersuchung von Gummi-	
und Harzsorten; japanesischer Vogelleim	2851
Bestimmung von Theer und Ammoniak aus Kohlensorten; Einfluß	
der Temperatur auf die Qualität des Kohlentheers; freier Kohlen-	00.0
stoff im Steinkohlentheer	2852
Fichtenholz; Untersuchung von Schuhwichsen	2858
Pflanzen- und Thierfaser; Färberei (Farbstoffe).	
Bleichen von Hölzern; Papierfabrikation	2853
Neuerungen in der Papierfabrikation	
Cellulose aus Holzschliff	

Inhaltsverzeichnifs.	XXXX
	Seite
Bestimmung des Holzschliffes im Papier; Brüchig- und Mürbewerde	
des Papiers; Gerbung von Häuten; Gerbeverfahren in Gegenwar	
von Quecksilberjodid	. 2856
Technologie der Textilfasern: Mather'sches Bleichverfahren	. 2857
Technologie der Textilfasern: Bleichen, Färben, Drucken	
Elektrischer Bleichprocess; Bleichverfahren; Echtfärberei der Wolle	€,
Bleichen und Weissfärben der Wolle	. 2859
Verhalten von Wasserstoffsuperoxyd gegen Farbstoffe; künstlich	e
Seide; rhodanwasserstoffsaure Aluminiumsalze als Beizen	. 2860
Chrombeizen; Antimonbeizen	. 2861
Antimonfluorid-Beizen; Weinsteinersatz in der Färberei	
Schwarzfärben von Baumwolle; Verhalten von Wolle und Seide beir	n
Färben	
Absorption von Reagentien durch Gespinnstfasern; Zusammensetzung	
von Wolle	. 2864
Färberei von Schafwolle	
Theorie des Färbens; Fortschritte in der Färberei, Druckerei un	d
Bleicherei; photochemische Bestimmung von Farbentönen; colori	
metrische Bestimmungen	. 2866
Einwirkung von Licht auf Wasserfarben; lichtechte Farben; Indige	
küpe; Orseille; arsenhaltige Farben; chinesische Seidenfarben	
künstliche Farbstoffe	
Ultraminblau: Verhalten von Natrium-Schwefelleber	
Schwarze Modification des Schwefels aus Natrium-Schwefelleber .	
Schweinfurter Grün; Leukobase des Malachitgrüns; Pararosaniline	e
aus p-nitrobenzylirten Basen und den Haloïdsalzen aromatische	r
Basen	
Fabrikation von Benzylviolett; Darstellung der "Benzoflavine"	
Darstellung indulinähnlicher Farbstoffe	
Induline: Darstellung; Darstellung von Rhodaminen	
Alkylirte Rhodamine: Tetramethyl-, Diphenylrhodamin	
Untersuchung von Rhodsmin; Farbstoffe aus Nitrosodialkyl-m-amido	
phenolen	
Naphtalinfarbstoff: Farbstoffe von substituirten Naphtylendiaminen	
Untersuchung über Primulin	
Darstellung von "Ingrainfarben"; Untersuchung über die Methylen	
blauguppe; Constitution von Methylenroth	
p-Amidodimethylanilinmercaptan und Derivate aus Methylenroth .	
Benzil-Hydrazin-Farbstoffe; Azofarbstoffe	
Violette Azofarbstoffe; Tetraazofarbstoffe	
Violette, rothe, blaurothe, gelbe, rothbraune, blaue Azofarbstoffe .	
Schwarzblaue, gelbe bis braune Azofarbstoffe; Oxyazofarbstoffe	
Beductionsproducte der Naphtalinazofarbstoffe 288	
Azofarbetoffe aus Amido- $\beta$ -naphtol- $\beta$ -sulfosäure	
Azofarbstoffe der isomeren β-Naphtoldisulfosäuren	
Azofarbstoffe aus β-Naphtylamin	
Azofarbstoffe aus \$\beta\text{-Naphtylaminsulfosäuren und Derivate} \tag{-Naphtylaminsulfosäuren und Derivate}	
Reduction der Azofarbstoffe aus β-Naphtylamin-f-monosulfosäure.	
Reduction der Azofarbstoffe aus $\beta$ -Naphtylamindisulfosäuren	
more comon act wooden concerned the hard the territories and the t	-000

	Seite
Rothe Azofarbstoffe; rothe, rothbraune, violette, blaue Tetraazo- farbstoffe	2891
Nüancen der Benzidinazofarbstoffe; gemischte Tetraazofarbstoffe	2892
Tetraazofarbstoffe aus Sulfosäuren des Benzidins, Tolidins	2893
Alkylirte Azofarbstoffe; gelb- bis rothbraune Tetraazofarbstoffe	2894
Azofarbstoffe aus Tetraazodibenzolazodiphenyl; Tetraazofarbstoffe aus	
Diamidoazodiphenylen, aus o-Diamidodiphensaure	2895
Tetraazofarbstoffe aus Tetraazodiphenyldicarbonsäure	2896
Gemischte blaue, gelbrothe, rothe, braune, blaurothe Tetraazo- farbstoffe	2897
Azofarbstoffe aus Dinitrobenzil	2898
Azofarbstoffe aus Diamidostilben und dessen Sulfosäuren	2899
Azofarbstoffe aus Diamidotolan; westafrikanischer Indigo; Gewinnung	
von Phtalimidblau	2900
Beizenfärbende Farbstoffe; Untersuchung über Franceine	2901
Franceïn aus Tetrachlorbenzol; Farbstoff aus Santalin	2902
Photographie.  Bromjodsilberemulsion; Anwendung von Hydroxylamin, von Pyro-	
	0000
gallol als Entwickler; Fortschritte der Photographie	2903
Fortschritte in der Photographie	2904
Hydroxylamin-, Hydrochinonentwickler, Laternen-, Albumin-,	
Platinbilder; Herstellung von Lichtpausen	2905
Tintenbilder, Copirverfahren mit Quecksilbersalzen, Platinotypie,	
irisirende Gold- und Silberbilder, photographische Emailbilder,	
Lichtdruckmethode	2906
Photozinko-, Photolithographie, Leimtypie, autographische Tinte,	
lithographische Kreide, Heliogravüre, Ränderwachs	2907
Heliographie, Lithographie, Chromozinkographie, colorirte Photo-	
graphien; Photographie fliegender Projectile	2908
Apparat zur Himmelsphotographie; Darstellung von Photographie-	
und Lichtbildern; gefärbtes Magnesiumlicht für photographische	
Aufnahmen; photographische Aetzungen	2909
Zinkdruckverfahren	2910

# Abkürzungen in den Citaten.

Eine eingeklammerte Zahl hinter einer Abkürzung bedeutet, dass die citirte Bandzahl die einer 2., 3. . . . Beihe [Folge, série, series] ist.

Accad. dei Lincei Rend. bedeutet: Atti della reale Accademia dei Lincei;
Rendiconti publicati per cura dei Segretari.—
Roma.

Am. Acad. Proc. bedeutet: Proceedings of the American Academie of arts and sciences.

Am. Chem. J. , American Chemical Journal: edited with the aid of Chemists at home and abroad by Ira Remsen.

— Baltimore.

Ann. Chem. Pharm. "Liebig's Annalen der Chemie und Pharmacie, herausgegeben von F. Wöhler, H. Kopp, E. Erlenmeyer, J. Volhard. — Leipzig und Heidelberg.

Ann. Chem.

" Liebig's Annalen der Chemie, herausgegeben von H. Kopp, A. W. v. Hofmann, A. Kekulé, E. Erlenmeyer, J. Volhard. — Leipzig und Heidelberg.

Ann. chim. farm. , Annali di Chimica e di Farmacologia. Direttori P. Albertoni e J. Guareschi. — Milano.

Ann. chim. phys. , Annales de chimie et de physique, par Chevreul, Boussingault, Berthelot, Pasteur, Friedel, Becquerel, Mascart. — Paris.

Ann. min. " Annales des mines, publiées sous l'autorisation du ministre des travaux publics. — Paris.

Ann. Phys.

Annalen der Physik und Chemie; neue Folge; unter Mitwirkung der physikalischen Gesellschaft in Berlin und insbesondere des Herrn H. v. Helmholtz herausgegeben von G. Wiedemann. — Leipzig.

Ann. Phys. Beibl. , Beiblätter zu den Annalen der Physik und Chemie; herausgegeben unter Mitwirkung befreundeter Physiker von G. und E. Wiedemann. — Leipzig.

Arch. néerland.

Archives néerlandaises des sciences exactes et naturelles, publiées par la société hollandaise des sciences à Harlem et redigées par le Secrétaire de la Société. — La Haye.

Arch. Pharm., Archiv der Pharmacie, redigirt von E. Reichardt. — Halle a. S.

Arch. ph. nat. , Archives des sciences physiques et naturelles, troisième période, — Genève.

Belg. Acad. Bull. be	deutet :	Bulletin de l'académie Royale des sciences, des lettres et des beaux-arts de Belgique. — Bruxelles.
Ber.	7	Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft zu Berlin.
Berl. Akad. Ber.	n	Sitzungsberichte der Akademie der Wissenschaften zu Berlin.
Biederm. Centr.	7	Biedermann's Centralblatt für Agricultur- chemie und rationellen Landwirthschafts-Betrieb. Referirendes Organ für naturwissenschaftliche Forschungen in ihrer Anwendung auf die Land- wirthschaft. Fortgesetzt unter der Redaction von Prof. Dr. Moritz Fleischer. — Leipzig.
Bull. soc. chim.	•	Bulletin de la société chimique de Paris; comprenant le procés-verbal des séances, les mémoires présentés à la société, l'analyse des travaux de chimie pure et appliquée publiés en France et à l'étranger, la revue des brevets etc.; par MM. de Becchi, de Clermont, Clève, Fauconnier, Fernbach, Friedel, Grimaux, Henninger, F. Leblanc, Oechsner de Coninck, Rocques, G. Salet, Th. Schneider, C. Vincent, E. Willm. Secrétaire de la redaction: M. Oechsner de Coninck. — Paris.
Chem. Centr.	n	Chemisches Centralblatt, redigirt von R. Arendt. — Leipzig.
Chem. News	<b>77</b>	Chemical News, edited by W. Crookes. — London.
Chem. Soc. Ind. J.	77	The Journal of the society of chemical Industrie. Editor: Watson Smith. — Manchester.
Chem. Soc. J.	•	The Journal of the Chemical Society of London.  — London.
Chemikerzeit.	n	Chemiker-Zeitung, Central-Organ für Chemiker, Techniker, Fabrikanten, Apotheker, Ingenieure. Mit dem Supplement: Chemisches Repertorium. Herausgeber und verantwortlicher Redacteur: Dr. G. Krause. — Cöthen.
Compt. rend.	7	Comptes rendus hebdomadaires des séances de l'académie des sciences. — Paris.
Dingl. pol. J.	ת	Polytechnisches Journal, herausgegeben von E. M. Dingler, später von J. Zeman und F. Fischer. — Stuttgart.
Gazz. chim ital.	4	Gazzetta chimica italiana. — Palermo.
JB. f.	n	Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie und verwandter Theile anderer Wissenschaften. Unter Mitwirkung von O. T. Christensen, A. Elsas, W. Fahrion, A. Fock, C. Hell, A. Kehrer, F. W. Küster, C. Laar, E. Lud-

wig, F. W. Schmidt,	W. Sonne, W. Suida,
A. Weltner, herausgege	eben von F. Fittica. —
Braunschweig.	

J. pr. Chem. bedeutet: Journal für praktische Chemie, herausgegeben von E. v. Meyer. — Leipzig.

Landw. Jahrb. , Landwirthschaftliche Jahrbücher; Zeitschrift für wissenschaftliche Landwirthschaft und Archiv des königl. preussischen Landes-Oekonomie-Collegiums. Herausgegeben von H. Thiel. — Berlin.

Landw. Vers. - Stat. " Die landwirthschaftlichen Versuchs - Stationen.
Organ für naturwissenschaftliche Forschungen
auf dem Gebiete der Landwirthschaft. Unter
Mitwirkung sämmtlicher deutschen VersuchsStationen herausgegeben von Friedrich Nobbe.
— Berlin.

Leipz naturf. Ges. Ber. " Sitzungsberichte der naturforschenden Gesellschaft zu Leipzig.

Lond. R. Soc. Proc. , Proceedings of the Royal Society of London.

Monatsh. Chem.

Monatshefte für Chemie und verwandte Theile anderer Wissenschaften. Gesammelte Abhandlungen aus den Sitzungsberichten der kaiserlichen Akademie der Wissenschaften. — Wien.

Monit. scientif. " Le moniteur scientifique; Journal des sciences pures et appliquées; par le Dr. Quesneville. — Paris.

N. Petersb. Acad. Bull. " Bulletin de l'académie des sciences de St.-Pétersbourg.

N. Y. Acad. Ann. , Annals of the New York Academie of Sciences.

— New York.

Pharm. J. Trans. , Pharmaceutical Journal and Transactions. — London.

Phil. Mag.

The London, Edinburgh and Dublin Philosophical
Magazine and Journal of Science, conducted by
R. Kane, W. Thomson and W. Francis.

London.

Rec. Trav. chim. Pays-Bas bedeutet: Recueil des Travaux chimiques des Pays-Bas par MM. W. A. van Dorp, A. P. N. Franchimont, S. Hoogewerff, E. Mulder et A. C. Oudemans jr. — Leiden.

Rep. Br. Assoc. bedeutet: Report of the ... Meeting of the British Association for the Advancement of Science. — London.

Russ. Zeitschr. Pharm. "Pharmaceutische Zeitschrift für Russland; herausgegeben von der pharmaceut. Gesellschaft in St. Petersburg; redigirt von E. Johanson.

Sill. Am. J. , The American Journal of Science. Editors: J. D. and E. S. Dana. — Newhaven.

Staz. sperim. agrar. ital. bedeutet: Le Stazioni sperimentali agrarie italiane.

Organo delle stazioni agrarie e dei Laboratorii
di Chimica agraria del Regno, publicato sotto
gli auspici del Ministero di Agricoltura; diretto
dal Pasquale Freda. — Roma.

Wien. Akad. Ber. bedeutet: Sitzungsberichte der mathematisch-naturwissenschaftlichen Classe der Akademie der Wissenschaften zu Wien.

Wien. technol. Mitth. , Mittheilungen des technologischen Gewerbemuseums in Wien; Fachschrift für die chemische Seite der Textilindustrie. Redigirt von F. W. Exner. — Wien.

Zeitschr. anal. Chem. "Zeitschrift für analytische Chemie; herausgegeben von R. und H. Fresenius. — Wiesbaden.

Zeitschr. angew. Chem. "Zeitschrift für angewandte Chemie. Organ der deutschen Gesellschaft für angewandte Chemie; herausgegeben von Ferdinand Fischer. — Berlin.

Zeitschr. Kryst. , Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie.
Unter Mitwirkung zahlreicher Fachgenossen des
In- und Auslandes herausgegeben von P. Groth.
— Leipzig.

Zeitschr.physiol.Chem., Zeitschrift für physiologische Chemie, herausgegeben von F. Hoppe-Seyler. — Strafsburg.

Weitere Abkürzungen entsprechen der obigen oder den ausführlichen Titeln so nahe, daß von einer erschöpfenden Verzeichnung hier abgesehen werden darf.

Corresp. bedeutet Correspondenz corr. , corrigirt red. , reducirt Gew. , Gewicht resp. , respective Thl. , Theil spec. , specifisch.

In diesem Jahresberichte bedeuten die Symbole der Elemente die nachverzeichneten Atomgewichte:

Aluminium	Al=27,02	Kalium	K=39	Schwefel	8=32
Antimon	8b=120 <sup>1</sup> )	Kobalt	Co==59	Selen	Se=79.4
Arsen	As=75	Kohlenstoff	C=12	Silber	Ag=108
Baryum	Ba=137,1	Kupfer	Cu=63,5	Silicium	Si=28
Beryllium	Be==9,1 <sup>2</sup> )	Lanthan	La=138,224)	Stickstoff	N=14
Blei	Pb=207	Lithium	Li=7	Strontium	Sr==87,6
Bor	Bo=11	Magnesium	Mg=24	Tantal	Ta=182
Brom	Br==80	Mangan	Mn==55	Tellur	Te==128
Cadmium	Cd=112	Molybdän	Mo=96	Thallium	Tl==204
Cäsium	Ca=133	Natrium	Na==23	Thorium	Th=231
Calcium	Ca=40	Nickel	Ni=59	Thulium	Tm=170,7
Cer	Ce==92	Niob	Nb=94	Titan	Ti==50
Chlor	Cl==35,5	Osmium	Os==199	Uran	Ur=240
Chrom	Cr==52	<b>Pa</b> lladium	Pd==106	Vanadium	V=51,3
Didym	Di=142,124 8)	Phosphor	P=31	Wasserstoff	H=1
Kisen	Fe==56	Platin	Pt==197	Wismuth	Bi=208,6 <sup>6</sup> )
Erbium	Er=166	Quecksilber	<b>Hg=2</b> 00	Wolfram	Wo=184
Pluor	F1=19	Rhodium	Rh=104	Ytterbium	Yb=173
Gallium	G1=70	Rubidium	Rb==85,4	Yttrium	Y==91
Gold	Au=197	Ruthenium	Ru=104	Zink	Zn==65
Indium	In=113,4	Sauerstoff	O=16	Zinn	8n=118
Iridium	Ir=198	Scandium	Sc=43,980 <sup>5</sup> )	Zirkonium	<b>Zr==90</b>
log	J==127				

<sup>1)</sup> Bongartz, JB. f. 1883, 34 f. — 2) Nilson und Pettersson, JB. f. 1884, 61 f.; auch Humpidge, Lond. R. Soc. Proc. 38, 188 (1885). — 2) P. T. Clève, JB. f. 1883, 36 f. — 4) P. T. Clève, JB. f. 1883, 36 f. — 5) JB. f. 1881, 7. — 6) Marignae, JB. f. 1883, 39.

Alle Temperaturangaben beziehen sich, wofern nicht ausdrücklich das Gegentheil ausgesprochen ist, auf die hunderttheilige Scala.

Für die Bezeichnung der Masse und Gewichte sind diejenigen Abkürzungen gebraucht, welche nach Beschlus des Bundesrathes durch Bekanntmachung im Reichsanzeiger vom 13. December 1877 zur Einführung für den amtlichen Verkehr, sowie den Unterricht in den öffentlichen Lehranstalten den Bundesregierungen unterbreitet sind. Dieselben unterscheiden sich von den früher im Jahresbericht üblichen nur wenig; es sind die folgenden:

### A. Längenmafse.

Kilometer	km	Centimeter	cm
Meter	m	Millimeter	mm.

#### B. Flächenmafse.

Quadratkilometer	qkm	Quadratmeter	$\mathbf{qm}$
Hectar	ha	Quadratcentimeter	qcm
Aar	8.	Quadratmillimeter	qmm.

## C. Körpermafse.

Cubikmeter	cbm	Cubikcentimeter	ccm
Hectoliter	hl	Cubikmillimeter	cmm.
Liter	1		

### D. Gewichte.

Tonne	t	Gramm	g
Kilogramm	kg	Milligramm	mg.

## E. Sonstige Masseinheiten.

Meterkilogramm	mkg	Procent	Proc.
Atmosphäre	atm	<b>Promille</b>	Prom.
Calorie oder Wärmeeinheit	cal		

# Berichtigungen.

## Im JB. f. 1888.

- 8. 62 Z. 8 v. u. statt  $x \log a$  lies  $x \log a$ .
- S. 170 Marginaltitel statt Mischung lies Messung.
- S. 303 Z. 14 v. o. statt Chappius lies Chappuis.
- 8. 322 Marginaltitel statt Chlorlithium lies Jodlithium.
- 8. 328 Z. 8 v. u. statt Thomson'sche lies Thomsen'sche.
- S. 429 Z. 14 v. o. statt Aethylane lies Aethylene.
- 8. 517 Z. 1 v. u. statt SrNaP<sub>7</sub>O<sub>4</sub> lies SrNaPO<sub>4</sub>.
- S. 530 Z. 1 u. 14 v. o. statt Cloiseaux lies Cloizeaux.
- S. 572 Z. 1 v. o. statt Petterson lies Pettersson.
- 651 Marginaltitel statt Mercuroammoniumchlorid lies Mercuriammoniumchlorid.
- 664 Marginaltitel statt Platinchlor
  ür gegen Hydroxylamin lies Hydroxylamin gegen Platinchlor
  ür.
- S. 672 Anm. 2) lies JB. f. 1876, 302.
- 8. 695 Z. 7 v. u. statt Xylilencyanid lies Xylylencyanid.
- S. 713 Z. 12 v. u. statt Quecksilberchlorid lies Quecksilbercyanid.
- 727 Z. 11 u. 12 v. o. statt einfachen cyansauren lies einfach sauren cyansauren.
- S. 734 Z. 21 v. o. statt Friedrich lies Friedreich.
- 8. 764 Z. 7 v. u. statt  $C_2H_5O-C_{10}H_{16}-COOH$  lies  $C_2H_5O-C_{10}H_6-COOH$ .
- 8. 765 Z. 1 v. o. statt CH<sub>2</sub>O-C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>-CONH<sub>2</sub> lies CH<sub>2</sub>O-C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>-CONH<sub>2</sub>.
- 8, 787 Marginaltitel statt Phenylcyanat lies Tolylcyanat.
- 8. 815 Z. 14 v. o. statt im lies in.
- S. 830 Marginaltitel statt Diazonalformel lies Diagonalformel.
- S. 845 Z. 13 v. u. statt benzols lies benzolsulfosäure und Z. 14 v. u. statt des lies der; ferner Z. 9 v. u. statt Tetraäthylbenzols lies Tetraäthylbenzolsulfosäure und Z. 10 v. u. statt des lies der.
- 8. 863 Z. 11 v. o. statt Tetrahydronsphtalincarbonsäure lies Tetrahydronaphtalindicarbonsäure.
- 8. 870 Marginaltitel statt m-Phenylendiacetursäure lies m-Phenylendiacetsäure.
- 8. 871 Marginaltitel statt p-Phenylendiacetursäure lies p-Phenylendiacetsäure.

#### XLVIII

- S. 1058 Z. 8 v. o. statt Pyrazol lies Triphenylpyrazol.
- S. 1069 Z. 6 v. o. statt (C, H, NO,) lies (C, H, NO,).
- S. 1088 Z. 8 v. o. statt Dinitrosobutylphenol lies Dinitroïsobutylphenol.
- 8. 1114 Z. 16 v. u. statt Trinitrosodimethylanilidisilicotetrafluorid lies Trinitrosodimethylanilindisilicotetrafluorid.
- S. 1155 Z. 12 v. u. statt Bromäthyl lies Bromäthyl oder Jodathyl.
- S. 1190 Marginaltitel statt a-Thiochinolindisulfit lies a-Thiochinolindisulfid.
- S. 1212 Z. 9 v. o. statt c-Isopropyleinamylpyrrol lies c-Isopropyleinamylpyrrol.
- S. 1240 Marginaltitel statt Dimethyluracil lies Diazomethyluracil.
- S. 1293 Marginaltitel statt o-Amidopseudocumol lies o-Amidoazopseudocumol.
- 8. 1422 Z. 9 v. u. statt P lies P.
- 8. 1445 Marginaltitel statt Di-o-bromnitrophenol lies Di-o-bromnitrosophenol.
- 8. 1695 Z. 6 v. o. statt Aethlyäthers lies Aethyläthers.
- 8. 1855 Z. 3 v. u. statt  $\beta$ -Sulfobrenzweinsäure lies  $\beta$ -Sulfobrenzschleimsäure.
- 8. 1915 Marginaltitel statt p-oxystearinsaure lies  $\gamma$ -oxystearinsaure.
- S. 2237 Anm. 4) ist 1886 zu streichen.
- S. 2269 Marginaltitel statt Pseudonarcin lies Pseudonarcein.
- S. 2364 Z. 14 v. o. statt Ganz lies Gans.
- 2391 Marginaltitel statt Margosa-Oel von Mentha arvensis lies Margosa-Oel. Oel von Mentha arvensis.
- S. 2481 Z. 12 v. u. statt androber lies anaerober.
- S. 2905 Marginaltitel statt Aluminiumbilder lies Albuminbilder.

#### Säuren der aromatischen Reihe.

- G. Deniges 1) prüfte das Verhalten einiger Stickstoffverbindungen gegen eine, überschüssiges Alkali enthaltende Natriumhypobromitlösung. Hippursäure oder deren Salze, sowie Bensamid und Benzonitril geben nach kurzem Kochen mit dem Reagens einen kermesfarbenen Niederschlag 2), Benzoësäure, Pyridin und (anilinfreies) Chinolin dagegen keine Reaction; in einer wässerigen Antlinlösung entsteht selbst bei sehr großer Verdünnung eine orangefarbene 3), bei Toluidin eine mehr braune, mit Mono- und Dimethylanilin eine in der Kälte gelbgrünliche, beim Erwärmen ins Rothe ziehende Fällung. Anilide reagiren nur beim Kochen; auch hier ist der Niederschlag röthlich. Salzsaures m-Phenylendiamin, Toluylendiamin, Diamidobensoësäure (welche? K.) liefern schon in der Kälte braunrothe Producte, Ferro- und Ferricyan-, sowie Nitroprussidverbindungen beim Erwärmen Eisenoxydhydrat.
- C. Willgerodt 4) hat bei Fortsetzung Seiner Versuche 5) über die Einwirkung von gelbem Schwefelammonium auf aromatische Ketone und Aldehyde festgestellt, dass die bei fraglicher Reaction entstehenden stickstoffhaltigen Verbindungen nicht, wie Er früher annahm, Ketonimide, sondern Säureamide sind und dass letztere wohl regelmäsig von den ihnen entsprechenden Säuren begleitet werden, welche als Ammoniumsalse in der Schwefelammoniumlösung verbleiben und als solche daraus durch Eindampfen zur Trockne und Aufnehmen mit Wasser gewonnen werden können. So erhielt Er aus Phenylmethylketon: Phenylacetamid und Phenylessigsäure, aus p-Tolylmethylketon 6): p-Tolylacetamid und p-Tolylessigsäure, vom Schmelzpunkt 185 resp. 92°; a-m-Xylylmethylketon 7) lieferte das bei 183° schmelzende a-m-Xylylacetamid, aus welchem leicht die von Claus und

Compt. rend. 107, 662. —
 Glycocoll entfarbt die Hypobromitlösung unter Entwickelung von Stickstoff. —
 Die Reaction ist fast so empfindlich wie die mit Chlorkalk. —
 Ber. 1888, 534. —
 JB. f. 1887, 1395. —
 JB. f. 1882, 766; f. 1886, 601, 1648. —
 JB. f. 1886, 1648.

Klocke 1) beschriebene, in langen Nadeln krystallisirende a-m-Xylylessigsäure vom Schmelzpunkt 1020 erhalten wird. Das α-Naphtylacetamid<sup>2</sup>) hat Er noch nicht in die zugehörige Säure übergeführt. Auch gemischte Ketone, welche die Aethyl- oder Propylgruppe enthalten, reagiren in der angegebenen Weise mit gelbem Schwefelammonium; p-Tolyläthylketon z. B. schon bei 250°: aus α-Naphtyläthylketon erhielt ferner Heyer eine bei 140° (uncorr.) schmelzende Verbindung, C<sub>13</sub>H<sub>13</sub>NO, aus α-Naphtylpropylketon den Körper C14H15NO vom Schmelzpunkt 1600. — Willgerodt hat ferner nachgewiesen, dass der Schwefel in Gegenwart von Schwefelammonium oxydirend wirken kann; beim Erhitzen von Benzil mit dem Reagens auf 270° entstand, neben anderen Körpern, wovon der eine bei 241° schmolz, Benzoësäure; aus Oenanthol bei 300° Oenanthsäureamid vom Schmelzpunkt 95°. Weit leichter reagirt der Benzaldehyd, der mehr Benzoësäure als Benzamid lieferte. Auf die theoretischen Ausführungen über den Mechanismus der Reaction kann hier nur verwiesen werden; die Thatsache, dass fettaromatische Kohlenwasserstoffe durch gelbes Schwefelammonium nicht oxydirt werden konnten und a-m-Xylylacetamid mit letzterem auf 250° erhitzt, fast unverändert bleibt, gestattet den Schluss, dass die Ketone bei der gedachten Reaction zuerst in die Säuren und diese dann erst in die Amide übergehen.

E. Bamberger und W. Lodter<sup>3</sup>) machten die Beobachtung, dass die Reduction aromatischer Säurethiamide nach dem A. W. Hofmann'schen Versahren<sup>4</sup>), in Uebereinstimmung mit der bisherigen Annahme, zwar vorwiegend im Sinne der Gleichung R-CS-NH<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub> = R-CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>S verläuft, dass jedoch gleichzeitig auch hochmolekulare, dem Typus des Dibenzyls oder Stilbens angehörige Kohlenwasserstoffe entstehen: 2 (R-CS-NH<sub>2</sub>) + 5 H<sub>2</sub> = R-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-R + 2 H<sub>2</sub>S + 2 NH<sub>3</sub> und 2 (R-CS-NH<sub>2</sub>) + 4 H<sub>2</sub> = R-CH=CH-R + 2 H<sub>2</sub>S + 2 NH<sub>3</sub> <sup>5</sup>). Diese Thatsache wurde

H. Klocke, Inaugural-Dissertation, Freiburg i. B. 1887. — <sup>2</sup>) Es ist die im JB. f. 1887, 1395 erwähnte, bei 154° schmelzende Verbindung. —
 Ber. 1888, 51. — <sup>4</sup>) Vgl. die JB. f. 1868, 637 citirte Abhandlung. — <sup>5</sup>) Die

von Ihnen zuerst gelegentlich der Reduction des α-Naphtoëthiamids festgestellt. Sie erwärmten a-Naphtonitril mit alkoholischem Schwefelammonium einige Zeit im verschlossenen Gefäß auf 30 bis 35°, bis eine in Wasser gegossene Probe nach kurzer Zeit krystallinisch erstarrte, reducirten das so gewonnene a-Naphtoëthiamid in alkoholischer Lösung bei 30 bis 40° durch abwechselnden Zusatz von Zinkstaub und Salzsäure, verdunsteten die nahezu entfärbte Flüssigkeit bis zur Ausscheidung des salzsauren Naphtobenzylamins, trugen die mit Harz und Oel durchsetzte Krystallmasse in Natronlauge ein, hoben die ölige Schicht nach Zusatz von Aether ab und destillirten dieselbe. Die aus dem oberhalb 3600 1) übergegangenen, gelben, dickflüssigen, bald erstarrenden Oel gewonnene feste Masse brachten sie auf Thonplatten, befreiten sie mittelst verdünnter Salzsäure von noch beigemengter Base und krystallisirten den Rückstand aus mit wenig Alkohol versetztem Benzol um. Das so gewonnene s- $\alpha\alpha$ -Dinaphtyläthan,  $[(\alpha)C_{10}H_7-CH_2-]_2=C_{22}H_{18}$ , krystallisirt in sechsseitigen, glänzenden, grünlichgelben Tafeln, die in Benzol und Chloroform leicht, schwerer in Aether und noch weniger in Alkohol, mit prächtig grünblauer Fluorescenz löslich sind und bei 160° zu einem gelben, moosgrün fluorescirenden Oel schmelzen. Die Dampfdichte wurde von Brömme nach V. Meyer's Luftverdrängungsverfahren zu 9,98 gefunden. Symmetrisches ββ-Dinaphtyläthan erhielten Dieselben, als Sie den bei der Reduction des β-Naphtoëthiamids 2) entstehenden zinkhaltigen Harzschlamm, welcher als fest haftender Bodensatz hinterbleibt, im Extractionsapparat mit kochendem Benzol auszogen und die daraus gewonnenen Ausscheidungen wiederholt aus kochendem Benzol oder Chloroform, unter Zuhülfenahme von Thierkohle, umkrystallisirten. Die silberweißen, perlmutterglänzenden Tafeln des Kohlenwasserstoffs schmelzen bei 2530 und werden von den gebräuchlichen Lösungsmitteln, wie Aether und Alkohol, selbst in der Wärme

Menge der gebildeten Kohlenwasserstoffe beträgt kaum mehr als 1 bis 2 Proc. des angewandten Thiamids. — 1) Das Naphtobenzylamin geht vorher über. — 2) JB. f. 1887, 1887.

nur schwer aufgenommen; die Lösungen fluoresciren schön blauviolett. Nach einem ähnlichen Verfahren vermochten Sie aus Bensoëthiamid, welches durch Digestion von (100 g) Bensonitril mit alkoholischem Schwefelammonium dargestellt und mittelst Wasser gefällt wurde, durch Auskochen des harzigen Zinkschlamms mit Alkohol Stilben zu gewinnen. Die vereinigten alkoholischen Lösungen wurden zur Trockne gebracht und flüchtige Substanzen — etwas Mercaptan, Spuren von Dibenzyl, Stilben, Benzonitril und Benzoësäure - mit Wasserdampf übergetrieben; die Benzoësäure schied sich aus der öligen Masse größtentheils aus, während die Kohlenwasserstoffe in dem Benzonitril gelöst blieben. Die gesammte Masse wurde mit alkoholischem Kali auf 120° erhitzt, die Hauptmenge des Alkohols entfernt und das Stilben aus der rückständigen Flüssigkeit mit Wasserdampf abdestillirt; dasselbe enthielt äußerst geringe, nur durch den charakterischen Geruch wahrnehmbare Mengen von Dibensyl.

R. Anschütz<sup>1</sup>) ist es, gemeinschaftlich mit Reuter und Bendix, gelungen, aus den Anhydriden zweibasischer Säuren (Malein-, Bernstein-, Citracon-, Itacon-, Campher-, Phtal-, Diphenylmalein- und Diphenylbernsteinsäure) die entsprechenden Phenylhydrazilsäuren<sup>2</sup>), und unter Mitwirkung von Gautier aus Bernstein-, Monobrombernstein- und Camphersäureanhydrid die entsprechenden Anilsäuren<sup>3</sup>) darzustellen. Als Lösungsmittel für das betreffende Anhydrid einer-, reines Phenylhydrazin oder Anilin andererseits, benutzt man vortheilhaft trockenes Chloroform statt Aether.

Derselbe 1) fand, dass die in Chlorosorm suspendirten Anilsäuren 5) einiger zweibasischer Säuren durch Einwirkung der äquimolekularen Menge Phosphorpentachlorid glatt in die entsprechenden Anile übergehen. In Gemeinschaft mit Earp erhielt Er auf diese Weise aus Succinanilsäure Succinanil, aus Succin-ound Succin-p-tolilsäure Succin-o- resp. -p-tolil, aus Succin-

Ber. 1888, 88. — <sup>2</sup>) Vgl. auch JB. f. 1887, 1183, B. Hötte. — <sup>3</sup>) Vgl. JB. f. 1887, 1953. — <sup>4</sup>) Ber. 1888, 957. — <sup>5</sup>) l. c.

α-naphtilsäure Succin-α-naphtil. Compliciter verläuft, wie in Gemeinschaft mit Gautier festgestellt wurde, die Reaction bei der Fumaranilsäure<sup>1</sup>), da hier außer einer Abspaltung von Wasser eine Anlagerung von Salzsäure stattfindet und ein Körper von der Zusammensetzung des Monochlorsuccinanils entsteht.

S. Borrelli<sup>2</sup>) erhielt, als Er symmetrisches Tribromanilin und Bensoylchlorid (je 1 Mol.) bis zum Aufhören der Salzsäureentwickelung gelinde erwärmte, das Product mit warmer Sodalösung wusch und den Rückstand aus Alkohol umkrystallisirte, sternformig gruppirte, bei 1980 schmelzende Nadeln von Benzo(Benzoyl-) tribromanilid, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>[2]</sub>Br<sub>[4]</sub>Br<sub>[6]</sub>NH(COC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>[1]</sub>. Beim Auflösen dieses Körpers in wenig kalter rauchender Salpetersäure (1,51) entsteht ein Gemisch von Nitroderivaten, die durch Wasser gefällt und mittelst Benzol getrennt werden können. Der darin unlösliche Theil liefert beim Umkrystallisiren aus Alkohol weiße, seideglänzende Nadeln eines Dinitroderivates, C13 H6 Br3 NO(NO2)2, vom Schmelzpunkt 272 bis 273°; eine damit isomere, schon bei 227° schmelzende Verbindung wurde aus dem in Benzol nur mäßig löslichen Theil durch wiederholtes Krystallisiren aus Essigsäure und dann Alkohol gewonnen; das am leichtesten lösliche Product war ein Gemisch.

P. Tust<sup>3</sup>) verglich das Baryumsalz der von Ihm aus Tetrachlorphtalsäure dargestellten Tetrachlorbenzoësäure<sup>4</sup>), Schmelzpunkt 186°, mit dem entsprechenden Salz der von Claus und Bücher<sup>5</sup>) aus (2,3)- und (3,4)-Dichlorbenzoësäure gewonnenen, bei 165° schmelzenden Tetrachlorbenzoësäure. Die vollkommene Uebereinstimmung der Salze läst vermuthen, das beide Säuren trotz ihrer verschiedenen Schmelzpunkte identisch sind. Derselbe hat serner durch Reduction der Tetrachlor-o-nitrobenzoësäure<sup>6</sup>) die Tetrachloranthranilsäure, C<sub>6</sub> Cl<sub>4[2,3,4,5]</sub> NH<sub>2[6]</sub> COOH<sub>[1]</sub>, und aus dieser durch etwa fünfstündiges Erhitzen mit dem viersachen Gewichte Eisessig auf 280 bis 300° unter Druck das von Beilstein und Kurbatow<sup>7</sup>) beschriebene v-Tetrachloranilin erhalten,

JB. f. 1887, 1953. — <sup>2</sup>) Gazz. chim. ital. 17, 527. — <sup>8</sup>) Ber. 1888, 1592. —
 JB. f. 1887, 1986. — <sup>5</sup>) Daselbst. — <sup>6</sup>) Daselbst, S. 1987. — <sup>7</sup>) JB. f. 1878, 463.
 Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1886.

welches mit Wasserdämpfen sehr leicht flüchtig ist und aus Ligroin in glänzenden, sternförmig gruppirten Nadeln krystallisirt, die leicht in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig, etwas schwieriger in Ligroin löslich sind. Die Ausbeute aus 65 g Tetrachloranthranilsäure betrug nur 9 g. v-Tetrachloracetanilid, CaHClaNH(COCH3), bildet aus Eisessig farblose, glänzende, auch in Alkohol und Aether leicht lösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 154°.

Ad. Claus und H. Kurz<sup>1</sup>) unternahmen die Darstellung neuer Monochlormononitrobenzoësäuren. Sie gingen zu diesem Zwecke von den entsprechenden Chlornitroanilinen aus, in welchen Sie die Amidogruppe mittelst der Sandmeyer'schen Reaction durch Cyan ersetzten; die so erhaltenen Nitrile2) wurden dann durch Kochen mit mäßig verdünnter Schwefelsäure (gleiche Volumina Schwefelsäurehydrat und Wasser) verseift. Zunächst führten Sie in dieser Weise die Synthese der schon bekannten p-Monochlor-m-nitrobenzoësäure 3) aus. Das Nitril dieser Säure, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> ClNO<sub>2</sub> CN, bildet farblose, zwischen 100 bis 101° (uncorr.) schmelzende Nadeln, welche in kaltem Wasser wenig, in heißem, wie in Aether, Alkohol und Chloroform leicht löslich sind; die p-Chlor-m-nitrobenzoësäure krystallisirt nach der Verseifung direct in schönen, glänzenden, kaum gelblich gefärbten Nadeln vom Schmelzpunkt 178 bis 1790 (uncorr.) aus. — p-Monochloro-nitrobenzonitril, farblose, bei 980 (uncorr.) schmelzende Nadeln, verhält sich gegen Lösungsmittel ähnlich wie das oben beschriebene isomere Nitril; die p-Chlor-o-nitrobenzoësäure erscheint aus heißem Wasser in langen, farblosen Nadeln; sie ist in kaltem Wasser und Schwefelkohlenstoff schwer, in Chloroform etwas mehr, in Alkohol, Aether und heißem Wasser leicht löslich und sublimirt in Nadeln. Dem Schmelzpunkt nach — 1390 — ist die Säure identisch mit jener, welche Varnholt4) aus p-Chlor-o-nitrotoluol erhalten hat. Ihr Natriumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(Cl, NO<sub>2</sub>, COONa). 6 H<sub>2</sub>O, bildet

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 37, 196. — 2) Die Ausbeute an reinem Nitril betrug stets mehr als 20 Proc. vom Ausgangsmaterial. — 8) JB. f. 1883, 1131; als Ausgangsmaterial diente nach Claus und Stiebel, JB. f. 1887, 888, bereitetes p-Chlor-m-nitranilin. — 4) JB. f. 1887, 1997 f.

flache, breitgedrückte, schwach glänzende, in heißem und kaltem Wasser sehr leicht lösliche, daraus nur schwer krystallisirende Nadeln; das Kaliumsalz, C. H. (Cl, NO2, COOK). H.O, ebenfalls farblose, in heißem Alkohol schwer lösliche Nadeln; das Ammoniumsalz, (C<sub>8</sub>H<sub>3</sub>ClNO<sub>2</sub>COONH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O, aus heißem Wasser sehr leicht lösliche, flache Blättchen 1). Das Calciumsalz, (C6H3ClNO2COO)2Ca .2H,O, krystallisirt in kleinen, concentrisch gruppirten, das 4 Mol. Krystallwasser enthaltende Baryumsals in langen, farblosen Nadeln; beide Salze sind in kaltem Wasser nicht leicht löslich; das Silbersalz, welches 1/2 Mol. Wasser enthält, ziemlich beständig ist und beim Erhitzen verpufft, krystallisirt aus heißem Wasser in kleinen, verfilzten Nadeln mit einem Stich ins Violette; durch seine Unlöslichkeit, sowohl in heißem als in kaltem Wasser, zeichnet sich das Kupfersalz, (C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>ClNO<sub>2</sub>COO)<sub>2</sub>Cu.3H<sub>2</sub>O, aus. m-Monochlor-p-nitrobenzonitril, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>ClNO<sub>2</sub>CN, farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 87º (uncorr.), löst sich in Schwefelkohlenstoff nur schwer; gegen die übrigen gebräuchlichen Lösungsmittel verhält es sich wie das Nitril der p-Chlor-m-nitrobenzoësäure (s. o.). Die zugehörige Säure krystallisirt in schönen, langen, weißen, zwischen 185 bis 186° (uncorr.) schmelzenden Nadeln; sie sublimirt und ist in heißem Wasser, Alkohol, Aether, sowie Chloroform leicht, in kaltem Wasser und Schwefelkohlenstoff dagegen schwer löslich. Das Ammoniumsalz bildet kleine, in Wasser leicht lösliche Nadeln; es zersetzt sich schon bei 100°. Das Calciumsalz, sowie das Baryumsals enthält 2 Mol. Krystallwasser; beide sind in kaltem Wasser löslich. Das wasserfreie Silbersalz krystallisirt aus heißem Wasser in kleinen, weißen, ziemlich beständigen Nadeln.

K. Elbs<sup>2</sup>) wies den von G. Errera<sup>3</sup>) erhobenen Vorwurf, Er habe in einer früheren Mittheilung<sup>4</sup>) p-Brombenzoësäure-Aethyläther und p-Brombenzyläthyläther mit einander ver-

<sup>1)</sup> Das Krystallwasser des Ammoniumsalzes wurde bei 110° bestimmt, da sich das Salz oberhalb 130° zersetzt; die übrigen Wasserbestimmungen wurden bei einer Temperatur von 130 bis 140° ausgeführt. — 2) Ber. 1888, 882. — 3) JB. f. 1887, 1987; Ber. (Ausz.) 1888, 86. — 4) JB. f. 1886, 670.

wechselt, zurück, gab jedoch zu, dass der von Ihm beschriebene p-Monobrombenzoësäure-Aethyläther keine einheitliche Verbindung gewesen sei.

A. Rodzjanko<sup>1</sup>) erhielt durch Nitriren von — noch 30 bis 35 Proc. Wasser enthaltender — p-Azobenzoësäure?) mit der 16 fachen Menge Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,535 unter langsamem Erwärmen auf 796, und auf gleiche Weise auch aus der nach Zinin 3) dargestellten Azobenzoësäure, eine Mononitrop-azobenzoësäure, C<sub>14</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>; beim Behandeln der Azobenzoësäure mit 30 Thln. Salpetersäure (s. oben), bei einer dem Siedepunkt der letzteren naheliegenden Temperatur dagegen Dinitro - p - azobenzoësäure, C<sub>14</sub> H<sub>8</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub>. Die in üblicher Weise abgeschiedenen Säuren krystallisirte Er aus Eisessig, dann aus Alkohol um. Die Mononitro-p-azobenzoësäure, ein hellgelbes, krystallinisches, bei 270° zersetzliches Pulver, ist unlöslich in Aether und Benzol; sie erfordert zur Lösung 26,2 Thle. siedenden oder 280,4 Thle. kalten Alkohols 4). Ihre sauren Salze sind beständig, die neutralen gehen schon durch Wasser in saure über. Das saure Kaliumsalz enthält 3, das Natriumsalz 4 und das Calciumsalz 5 Mol. Wasser. Das neutrale Silbersalz ist normal zusammengesetzt. Der Aethyläther krystallisirt in hellgelben, rhombischen, bei 980 schmelzenden Blättchen. - Die Dinitrop-azobenzoësäure bildet feine, verwachsene, bei 257º Zersetzung erleidende Nädelchen, verhält sich gegen Aether und Benzol wie die Mononitrosäure und löst sich in 16,5 Thln. heißen oder 160,3 Thln. kalten Alkohols. Ihre neutralen Salze sind beständig; das Silbersalz entspricht der Formel C<sub>14</sub> H<sub>6</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub> Ag<sub>2</sub>, das Kalium- und Natriumsalz, C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>M<sub>2</sub>, enthalten 4, das Calcium- und Baryumsals 5 Mol. Krystallwasser. Der Aethyläther, Schmelzpunkt 128°, bildet seideartige, gelbliche Härchen und krystallisirt, wie der Aether der Mononitrosäure, aus alkoholischer Lösung besser aus, wenn man derselben einige Tropfen Aether hinzusetzt.

Ber. (Ausz.) 1888, 441.
 JB. f. 1864, 345; f. 1865, 336; f. 1866, 350 (Azodracylsäure).
 JB. f. 1864, 355.
 Wie stark? (K.).

J. U. Nef hat Seine frühere Abhandlung 1) über Benzochinon-carbonsäuren jetzt auch an anderer Stelle 2) veröffentlicht und durch einige krystallographische Mittheilungen von W. Muthmann 3) über den p-Diamido- und p-Dioxypyromellithsäure-Tetraäthyläther 4) ergänzt.

R. Anschütz und G. D. Moore haben Ihre früheren Mittheilungen bie Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf die drei isomeren Oxybenzoësäuren, unter Hinweglassung der analytischen Daten, jetzt auch in einer anderen Zeitschrift veröffentlicht. Das spec. Gewicht des o-Monochlorcarbonylphenylorthophosphorsäuredichlorids  $^7$ ) geben Sie nunmehr im Mittel zu 1.55364  $\left(d \ \frac{20}{4}\right)$  an.

Nach B. Fischer 8) bildet salicylsaures Magnesium lange, farblose, in Wasser und Alkohol leicht lösliche, bitter schmeckende Nadeln, salicylsaures Quecksilber 9), bereitet durch Fällen einer Mercurinitratlösung mit Alkalisalicylat, ein weißes, geschmackloses, in Wasser und Alkohol äußerst schwer lösliches, gegen Essig-, Wein-, Milch- und Kohlen-, nicht aber gegen Mineralsäuren beständiges Pulver. Ein aus frisch gefälltem Quecksilberoxyd und einer alkoholischen Salicylsäurelösung (3 bis 4 Mol.) gewonnenes Salz von mehr phenolartigen Eigenschaften war erst nach dem Trocknen in Natronlauge löslich. - Zur Darstellung eines für medicinische Zwecke geeigneten Hydrargyrum salicylicum,  $C_6H_4=(-0-, -CO_9-)=Hg$ , fällt J. J. Kranzfeld 10) eine heiße Lösung von Quecksilberchlorid (1 Mol. = 271 g) mit Aetznatron, und fügt zu dem gut ausgewaschenen, mit Wasser übergossenen Quecksilberoxyd unter Erwärmen auf dem Wasserbade in kleinen Antheilen 1 Mol. (138 g) Salicylsäure. Die gelbe Farbe des Quecksilberoxyds muss nach mehrstündigem Digeriren verschwunden und eine Probe des Productes in Natronlauge voll-

JB. f. 1886, 1414. — <sup>2</sup>) Chem. Soc. J. 53, 428. — <sup>8</sup>) Dieser JB., weiter unten. — <sup>4</sup>) JB. f. 1886, 1416. — <sup>5</sup>) JB. f. 1885, 1477; f. 1887, 1993, 1995. — <sup>6</sup>) Am. Chem. J. 10, 296. — <sup>7</sup>) JB. f. 1885, 1477; f. 1887, 1991, 1992, 1993. — <sup>8</sup>) Chem. Centr. 1888, 721, 1417 (Ausz.). — <sup>9</sup>) Die Salze stammten aus der chemischen Fabrik v. Heiden Nachf. — <sup>10</sup>) Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 641.

ständig löslich sein, widrigenfalls noch etwas Salicylsäure zuzufügen ist. Beim Erhitzen verwandelt sich das Salz unter Abgabe von Kohlensäure und Phenol in unzersetzt sublimirendes Oxydulsals. Derselbe legt der aus Quecksilberoxyd und salicylsauren Alkalien entstehenden Verbindung (s. oben) und einem von Ihm erhaltenen Oxydulsalz die Formeln (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Hg resp. C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>3</sub>Hg(?) bei. Aeußerlich unterscheiden sich die Salze nicht von einander; beim Erhitzen des trockenen Pulvers liefert aber das Oxydulsalz außer Kohlensäure und Phenol Quecksilberoxyd, das Oxydulsalz metallisches Quecksilber und bei der Behandlung mit Natronlauge ersteres Salz Quecksilberoxyd, letzteres -oxydul.

W. N. Hartley 1) hat die Identität der Salicylsäure aus Gaultheriaöl mit der nach dem Kolbe'schen Verfahren (JB. f. 1874, 637) bereiteten Säure auch durch Vergleichen der Absorptionsspectren alkoholischer Lösungen beider festgestellt.

C. Graebe 2) hat die interessante Beobachtung gemacht, dass das Salol 3) auf folgende Weise leicht in Phenylsalicylsäure übergeführt werden kann 4). Man trägt in das auf 280 bis 3000 erhitzte Salol in kleinen Stückchen metallisches Natrium (1 Atom) ein, hält die Temperatur (im Ganzen) eine Stunde lang auf gleicher Höhe, fügt zur Beseitigung von etwa noch vorhandenem Natrium etwas Alkohol hinzu, zieht die Masse mit Wasser aus, säuert das Filtrat mit Salzsäure an, löst den Niederschlag in kohlensaurem Natron, fällt aus der abermals filtrirten Flüssigkeit die Phenylsalicylsäure und krystallisirt dieselbe aus verdünntem Alkohol um. Die neue Säure bildet farblose Blättchen vom Schmelzpunkt 1130; sie schmilzt auch unter heißem Wasser, ist darin nur sehr schwer, in Alkohol und Aether sehr leicht Durch Eisenchlorid wird die Verbindung in der Kälte nicht gefärbt; sie siedet unter geringer Zersetzung bei 3550; das Destillat enthält etwas Diphenylenketonoxyd (s. u.). Das schwer

<sup>1)</sup> Chem. Soc. J. 53, 664. — 2) Ber. 1888, 501; Arch. ph. nat. [3] 19, 295. — 3) JB. f. 1885, 1226; f. 1886, 1440. — 4) Die Umwandlung des Salols (Salicylsäure-Phenyläther) in Phenylsalicylsäure entspricht der Bildung von Methylsalicylsäure aus Salicylsäure-Methyläther bei der Einwirkung von Natrium in der Wärme; vgl. JB. f. 1867, 430.

lösliche, weiße Silbersals entspricht der Formel  $C_6H_4(OC_6H_5, COOAg)$ ; der flüssige, mittelst des Salzsäureverfahrens darstellbare Methyläther löst sich nicht in Alkalien. Das beim Erhitzen der Säure mit Aetzbaryt gewonnene Destillat bestand aus fast reinem Phenyläther. Die Phenylsalicylsäure wird durch concentrirte Schwefelsäure (10 Thle.) in Diphenylenketonoxyd übergeführt; die Umwandlung vollzieht sich in der Kälte nur langsam, bei 100° ist sie innerhalb einer halben Stunde, bei 150° schon in vier bis fünf Minuten vollendet. Graebe veranschaulicht die Bildungsweise des Diphenylenketonoxyds durch die Gleichung  $C_6H_4(OC_6H_5,COOH) = C_6H_4 = (-O-,-CO-) = C_6H_4 + H_2O$  und erblickt in derselben einen weiteren entscheidenden Beweis zu Gunsten der Ansicht, daß sowohl genannter Körper, wie auch diejenigen der Euxanthongruppe, als Ketone aufzufassen seien 1).

H. Meyer's 2) Abhandlung über Derivate der Dimethyla-resorcylsäure ist auch an anderer Stelle 3) erschienen.

Eine Abhandlung von C. Böttinger 4) über Gallussäure und Tannin enthält außer schon früher 5) mitgetheilten Beobachtungen auch die, daß Gallussäure bei tagelangem Erhitzen auf 1200 keine nachweisbare Veränderung erleidet, und daß Pentaacetyltannin 6) mit Eisenchlorid ebensowenig reagirt, wie die Triacetylgallussäure 7), deren Bildung durch die Gegenwart einer kleinen Menge Phosphorsäureanhydrid wesentlich erleichtert wird. — Selbst das reinste käusliche Tannin ist keine einheitliche Substanz, sondern enthält einen diesem sehr ähnlichen Stoff. Beim Schmelzen mit Kali und etwas Wasser liefert Tannin nur Gallussäure. Letztere bildet sich auch beim Schimmeln verdünnter, wässeriger Lösungen von Tannin 8). Beim Kochen reinsten Tannins (s. o.) mit salzsaurem Phenylhydrazin und Natriumacetat färbt sich die Lösung intensiv gelb und scheidet nach einiger

<sup>1)</sup> Vgl. die JB. f. 1886, 1652 citirte Abhandlung von Gräbe und Feer, ferner JB. f. 1884, 1049 und JB. f. 1885, 1227. — 2) JB. f. 1887, 2050. — 5) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 532. — 4) Ann. Chem. 246, 124. — 5) In der JB. f. 1884, 1294 citirten Abhandlung. — 6) Daselbst; JB. f. 1872, 551; f. 1873, 638. — 7) JB. f. 1857, 313; f. 1872, 548. — 8) Dieser Vorgang ist mit einem Gewichtsverlust an fester Substanz verbunden.

Zeit bräunlichgelbe, zusammengebackene Massen aus, deren Entstehung nicht auf die Anwesenheit von Zucker, sondern eines echten Gerbstoffs zurückzuführen ist, da diese Körper nach Böttinger mit *Phenylhydrazin* gelbe Producte liefern.

H. Schiff 1) veröffentlichte eine Abhandlung über Isomere der Gerbsäure. Von der Pyrogallocarbonsäure ausgehend, hat Er die einbasische, fünfalkoholische Dipyrogallocarbonsäure, C14H10O9, dargestellt. Man erzielt nach Seinen Beobachtungen bei der Einführung von Kohlensäure in das Pyrogallol und Phloroglucin nach dem von Will2) und Albrecht3) abgeänderten Senhofer-Brunner'schen Verfahren 1) ein reineres Product und eine bessere Ausbeute 5), wenn man mehrere unter sich verbundene Kölbchen mit nur je 5 bis 10 g Trioxybenzol beschickt und während des Erhitzens einen Kohlensäurestrom durch dieselben leitet. wässerigem Alkohol krystallisirte, im luftleeren Raum getrocknete Pyrogallocarbonsäure schmilzt, je nach der Art des Erhitzens, unter Zersetzung zwischen 206 bis 2080 oder zwischen 215 bis 220°, ähnlich der Gallussäure, bei welcher Schiff Schwankungen in den weiteren Grenzen von 215 bis 245° beobachtet hat. Zur Gewinnung der Dipyrogallocarbonsäure vermischt Derselbe die Pyrogallocarbonsäure mit Phosphoroxychlorid bis zur Consistenz eines sehr dünnen Breies, erwärmt (bei 8 bis 10 g Säure) im Verlauf von sechs bis sieben Stunden im Schwefelsäurebade auf 80 bis 90°, zertheilt nach dem Erkalten die rückständige Masse gröblich, trägt sie, nachdem das überschüssige Oxychlorid durch wasserfreien Aether entfernt worden ist, allmählich in etwa die zehnfache Menge kalt zu haltenden Wassers ein, fügt 1/3 Vol. concentrirter Salzsäure hinzu, wäscht das erhärtete, entsprechend zertheilte Rohproduct 6) mit wenig reiner Salzsäure, trocknet dasselbe zuerst auf Ziegelsteinen, dann im Vacuum über Kalk, löst es in wenig Alkohol, verdünnt mit Wasser und fällt mit

Ann. Chem. 245, 35; Gazz. chim. ital. 17, 552; Monit. scientif. [4] 2, 917.
 JB. f. 1884, 992.
 Vgl. die JB. f. 1885, 1767 citirte Abhandlung.
 JB. f. 1880, 850.
 Gegen 90 Proc. des angewandten Trioxybenzols.
 In der Salzund Phosphorsäure enthaltenden Lösung bleibt nur sehr wenig Anhydrid.

concentrirter Salzsäure 1). Die Dipyrogallocarbonsäure, ein gelbliches Pulver von zusammenziehendem Geschmack, ist, gut ausgetrocknet, erst nach dem Aufquellen in Alkohol leicht und reichlich in Wasser löslich; die wässerige Lösung giebt fast alle Reactionen der Gerbsäure, mit Spuren verdünnten Eisenchlorids nur noch eine schwach violette, mit mehr Eisenchlorid eine braune Färbung; die Reaction ist bei Gegenwart von Ferrosulfat etwas intensiver. Beim Kochen entwickelt die wässerige Lösung Kohlensäure und enthält dann nur noch Pyrogallol. Die Lösung der Dipyrogallocarbonsäure in concentrirter Schwefelsäure färbt sich mit Spuren rauchender Salpetersäure orange- bis kirschroth 2). Das aus wässerig-alkoholischer Lösung durch Baryumacetat fällbare Baryumsalz, (C14 H2 O2), Ba, ist ein grauweißer, an der Luft unter Oxydation röthlich werdender Niederschlag: die Acetylverbindung, C14 H5 O9 (COCH3)5, stellt ein weißes, sich im feuchten Zustande leicht dunkelfärbendes und im Aussehen wesentlich von der krystallinischen, blendendweißen Pentacetylgerbsäure unterscheidendes Pulver vor. Zur Darstellung des Pyrogallocarbonsäure-Aethyläthers empfiehlt Schiff die kalt gehaltene alkoholische Lösung in einer Druckflasche mit Salzsäure zu sättigen, die geschlossene Flasche zwei bis drei Tage auf 60 bis 70° zu erwärmen, bis Alles wieder gelöst ist, die Flüssigkeit im Wasserbade einzuengen und nach den früheren Angaben 3) weiter zu verarbeiten. Die Ausbeute beträgt etwa 60 Proc. der angewandten Säure 4). Der Ester giebt, mit Alkalicarbonaten (oder Dicarbonaten) behandelt, im Gegensatz zum Gallussäure-Aethyläther, keine Spur von Ellagsäure oder einer ähnlichen Verbindung. - Phloroglucincarbonsäure verhält sich gegen Phosphoroxychlorid verschieden von ihren Isomeren; sie färbt sich

<sup>1)</sup> Die Reinigung ist zu wiederholen, wenn die mit Salzsäure gewaschene Verbindung noch wesentliche Mengen Phosphorsäure enthält. — 2) Gerbsäure giebt unter gleichen Umständen ein schmutzig-braungelbes Oxydationsproduct. — 3) JB. f. 1884, 992 (Will und Albrecht). — 4) Gegen 5 bis 10 Proc. nach dem früheren Verfahren; begründet ist die bessere Ausbeute durch die Thatsache, dass die Pyrogallocarbonsäure, in warmer, alkoholischer Lösung mit Salzsäure gesättigt, sich zum großen Theil zersetzt.

beim Erwärmen mit diesem Reagens auch bei mittlerer Temperatur und in einer Kohlensäureatmosphäre intensiv roth. Das wie oben mit Aether behandelte Product kann aus Wasser, in dem es fast vollständig löslich ist, durch Salzsäure gefällt werden. Die trockene Diphloroglucinearbonsäure ist rothbraun, amorph, ziemlich hygroskopisch, auch in Alkohol leicht löslich und giebt sämmtliche charakteristische Reactionen der Gerbsäure; die Lösung schmeckt viel weniger zusammenziehend als die der Isomeren und färbt sich nicht mit Eisenchlorid; ebensowenig ruft rauchende Salpetersäure in der schwefelsauren Lösung eine Färbung hervor. Beim Erwärmen der Säure mit Essigsäureanhydrid findet weitere Anhydridbildung, beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure theilweise Spaltung statt; ein anderer Theil geht in einen in Alkohol und Alkalien löslichen rothen Körper über; ein solcher bildet sich auch in größerer Menge beim Erhitzen der Säure auf etwa 150°. Die Eigenschaften dieser Anhydride sind im Allgemeinen die der Phlobaphene.

Derselbe¹) berichtete nach Versuchen von G. Bargioni über Anhydride von Kresotinsäuren, mittelst Phosphoroxychlorid erhalten. Eine aus p-Kresol nach dem Kolbe'schen Verfahren gewonnene, zwischen 148 bis 149° (uncorr.) schmelzende, in langen Nadeln krystallisirende Säure (wohl die α-Kresotin- oder Parahomosalicylsäure, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> CH<sub>3[1]</sub> OH<sub>[4]</sub> COOH<sub>[6]</sub>) färbte sich mit dem genannten Reagens bei 50 bis 60° nicht. Aus dem mit Wasser zersetzten Reactionsproduct gewann Er durch Auskochen mit Alkohol ein lösliches, gelbliches, amorphes Tetrakresotid, C<sub>32</sub>H<sub>26</sub>O<sub>9</sub>, welches bei 100° erweichte und bei 130° (ohne bestimmten Schmelzpunkt) flüssig war, sowie einen diesem ähnlichen, in Alkohol unlöslichen Körper, wahrscheinlich ein Hexakresotid²). Dasselbe schmolz unter bei 215° beginnendem Erweichen erst vollständig bei 250°, lieferte beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak auf 160° unter Druck lösliches, krystallisirbares Ammoniumkresotat, sowie das in Wasser

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 245, 42; Gazz. chim. ital. 17, 558; über die Einwirkung von POCl<sub>3</sub> auf aromatische Oxysäuren vgl. auch vorstehendes Referat, sowie JB. f. 1882, 915; f. 1884, 1300; f. 1885, 1628. — 2) Diese Anhydride entsprechen der Formel n C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>-(n-1) H<sub>2</sub>O.

schwer lösliche a-Kresotamid, C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>2</sub>, aus Alkohol dünne, fast farblose, bei 176° schmelzende Nadeln. Beim Kochen mit Anilin entstand a-Kresotamilid, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>, OH, CONHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>), in Alkohol leicht lösliche Schuppen vom Schmelzpunkt 58°. Aus flüssigem (o- und p-) Kresol wurde beim Behandeln mit Natrium und Kohlensäure eine zwischen 169 bis 171° schmelzende Säure 1) erhalten; auch diese gab mit Phosphoroxychlorid statt gefärbter Verbindungen zwei Anhydride, welche hinsichtlich ihrer Zusammensetzung und Eigenschaften den oben erwähnten glichen. Hiernach, wie aus der Thatsache, daß die in den Mutterlaugen verbleibenden, wahrscheinlich noch andere Isomere enthaltenden Kresotinsäuren mit dem Oxychlorid keine der Phosphorsellsäure ähnlichen Verbindungen liefern, erscheint es nicht wahrscheinlich, daß die Methylgruppen bei der Bildung der Phosphorsellsäuren betheiligt seien 2).

A. Meyer's 4) sah sich durch V. Meyer's 4) Beobachtungen über die negative Natur der Phenylgruppe veranlasst, zu untersuchen, ob der Benzylrest in den Phenylessigsäure - Methyläther eingeführt werden könne. Da Ihm dies weder hier, noch bei dem in der angedeuteten Richtung voraussichtlich reactionsfähigeren Dinitrophenylessigsäure-Methyläther (s. u.) gelang, im letzteren Falle durch Natriumalkoholat vielmehr stets ein sich zersetzendes schwarzes Product (Natriumverbindung?) entstand. versuchte Er die Reaction bei dem Bensylcyanid durchzuführen. Er ließ auf 1 Mol. dieses Körpers 1 Atom Natrium, gelöst in 10 Thln. absoluten Alkohols, etwa eine halbe Stunde lang einwirken, erhitzte das so erhaltene Natriumderivat mit der berechneten Menge Benzylchlorid im offenen Kolben und Wasserbade am Rückflusskühler, zog das Product nach Zusatz von Wasser mit Aether aus, destillirte den daraus hinterbleibenden Rückstand und gewann auf diese Weise, nachdem unverändertes Benzylchlorid und -cyanid übergegangen waren, bei wiederholtem Fractioniren (bis 340°) ein braunes Oel, durch Umkrystallisiren der

Wohl ein Gemenge der beiden Säuren C<sub>6</sub> (CH<sub>8</sub>, OH, COOH, H<sub>8</sub>) und C<sub>6</sub> (CH<sub>8</sub>, H, OH, COOH, H<sub>2</sub>), Schmelzpunkt 164 resp. 177°.
 Ygl. die JB. f. 1885, 1628 citirte Abhandlung.
 Ber. 1888, 1906.
 JB. f. 1887, 620.

daraus beim Erkalten sich abscheidenden Krystalle 1) aus verdünntem Alkohol rein weiße, bei 580 schmelzende Nadeln des auch in Aether leicht löslichen, bei etwa 335° unzersetzt siedenden benzylirten Benzylcyanids, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH(CH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)CN. Dieses verseifte Meyer durch andauerndes Kochen mit etwas mehr als der berechneten Menge alkoholischen Kali's, löste die erstarrte Masse in Wasser, filtrirte von dem sich abscheidenden dicken Krystallbrei — dem Amid der neuen Säure — ab und fällte letztere durch verdünnte Salzsäure. Die Bensylphenylessigsäure löst sich leicht in Alkalien, verdünntem Alkohol und Aether, krystallisirt aus (viel) siedendem Wasser in glänzenden, weißen Nadeln, schmilzt bei 910 und siedet unzersetzt zwischen 330 bis 340°2). Das Silbersalz, C<sub>15</sub> H<sub>13</sub> O<sub>2</sub> Ag, ist ein unlösliches, sich am Licht allmählich schwärzendes Pulver; das 1 Mol. Krystallwasser enthaltende Calciumsals und das wasserfreie Baryumsals krystallisiren in weißen Nadeln; beide Salze lösen sich in Wasser und Alkohol, ebenso das Zinksalz. Der Methyläther bildet aus verdünntem Alkohol weiße, bei 34° schmelzende Nadeln, der Aethyläther, ein Oel, siedet unzersetzt bei 325°, der Propyläther zwischen 338 bis 339°. Das oben erwähnte Amid wird aus Alkohol in rein weißen, auch in Aether leicht löslichen Nädelchen vom Schmelzpunkt 133 bis 1340 gewonnen. Bei der Oxydation der Benzylphenylessigsäure entsteht unter den verschiedensten Bedingungen nur Benzoësäure. Diese Benzylphenylessigsäure hat dieselbe Constitution wie die von A. Wurtz 3) aus Benzylchlorid, Chlorkohlensäure-Aethyläther und Natriumamalgam gewonnene Dibenzulmonocarbonsäure und wie die Phenulhydrozimmtsäure von Oglialoro 4). Meyer's Versuche, auch das zweite Methylenwasserstoffatom der Phenylessigsäure durch Benzyl zu ersetzen, blieben, selbst bei directer Einwirkung berechneter

<sup>1)</sup> Das davon abgesaugte Oel erstarrt über Schwefelsäure ebenfalls fast vollständig. — 2) Die rohe Säure schmilzt viel niedriger und kann nur durch oftmaliges Umkrystallisiren auf den angegebenen Schmelzpunkt gebracht werden; daher mögen auch die abweichenden Angaben von Würtz und von Oglialoro rühren (s. u.). — 8) JB. f. 1870, 682. — 4) JB. f. 1878, 820 f.; vgl. auch die JB. f. 1880, 847 citirte Abhandlung von Hodgkinson (K.).

Mengen von Natriumalkoholat und Benzylchlorid auf Benzylcyanid, erfolglos. Bei diesen Versuchen erhielt Er jedesmal eine kleine Menge eines zwischen 250 bis 300° übergehenden, krystallinisch erstarrenden Körpers, der aus heißem Wasser in großen, weißen Blättchen vom Schmelzpunkt 1560 krystallisirte und offenbar das Amid der Phenylessigsäure war; der Siedepunkt dieser Verbindung liegt, im Gegensatz zu den Angaben von Weddige1), der ihn zu 181 bis 1840 angiebt, zwischen 280 bis 3000. Bei der Darstellung des benzylirten Benzylcyanids erhielt Derselbe noch einen dritten Körper, als Er, um die anfangs stets beobachtete Ammoniakbildung thunlichst zu vermeiden, die Benzylirung in der Kälte vornahm, zur Vollendung der Reaction schließlich nur fünf Minuten erwärmte, das wie früher mit Wasser abgeschiedene Oel in Aether löste und die sich daraus abscheidenden, in Wasser nicht, in Alkohol und Benzol nur sehr schwer löslichen Krystalle aus Eisessig, von welchem sie leicht aufgenommen werden, umkrystallisirte. Die Verbindung, welche so in schönen, weißen, seideglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 1820 gewonnen wurde, ist möglicherweise ein der Formel C<sub>5</sub> H<sub>5</sub>-CH(CH<sub>2</sub>-C<sub>5</sub> H<sub>5</sub>)-C(NH, NHC, H, entsprechendes benzylirtes Amidin. — Meyer leitete ferner in eine abgekühlte alkoholische Lösung von Natriumalkoholat und Benzylcyanid salpetrige Säure bis zur Sättigung ein, zog die alkalisch gemachte Flüssigkeit mit Aether aus, nahm das aus der wieder angesäuerten Lösung ausgefallene rothe Oel mit dem gleichen Lösungsmittel auf und krystallisirte die daraus hinterbleibenden noch gelben Blättchen von Isonitrosobenzylcyanid, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>C(NOH)CN, aus heißem Wasser um. Die Verbindung löst sich auch in Alkohol und Aether leicht, in Alkalien mit gelber Farbe auf und schmilzt bei 1290; ihre neutrale Lösung in Ammoniak giebt mit Metallsalzen Niederschläge; das Silbersalz bildet gelbe, in Wasser schwer lösliche, unter schwachem Funkensprühen verbrennende Blättchen. Bei der Verseifung des Isonitrosobenzylcyanids mit alkoholischem Kali entsteht die schon von A. Müller dargestellte Oximidophenylessigsäure<sup>2</sup>). — Der

<sup>1)</sup> JB. f. 1873, 732 (α-Toluylsāureamid). — 2) JB. f. 1883, 1023 (Isonitrosophenylessigsäure).

oben (S. 1947) erwähnte, mittelst des Salzsäureverfahrens gewonnene Dinitrophenylessigsäure-Methyläther, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-COOCH<sub>3</sub>, löst sich leicht in Aether und krystallisirt aus verdünntem Alkohol in schönen, gelblichen, bis zu 12 cm langen Nadeln vom Schmelzpunkt 82°. Seine Oximidoverbindung konnte noch nicht rein erhalten werden, dagegen bildet sich, wenn man eine Lösung des Aethers (1g) in 25 Thln. Alkohol mit einer solchen von 5 g Natriumacetat in wenig Wasser und unter guter Abkühlung mit der berechneten Menge Diasobenzolchlorid versetzt, ein gelber auch in Aether löslicher Niederschlag von Dinitrophenylessigsäure-Methylätherazobensol, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>C[NNHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-COOCH<sub>3</sub>, welche Verbindung aus Alkohol in goldgelben Nadeln vom Schmelzpunkt 182° krystallisirt.

A. Haller 1) fand, dass sich die Natriumderivate der Cyanessigsäureester mit Diasoverbindungen im Sinne der Gleichung C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> N=N-Cl + CHNa(CN)-COOC<sub>2</sub> H<sub>5</sub> = C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> N=N-CH(CN)-COOC<sub>2</sub> H<sub>5</sub> umsetzen. Man fügt zu der wie üblich bereiteten Lösung des Diasochlorids eine alkoholische Lösung der Natriumverbindung des Esters, nimmt den Niederschlag mit Kalilauge auf, filtrirt, übersättigt mit Schwefelsäure und krystallisirt das ausgesallene Product nach dem Waschen und Trocknen unter Zuhülsenahme von Thierkohle aus siedendem Alkohol um<sup>2</sup>). Man erhält die neuen Körper auf diese Weise gewöhnlich in Form gelber oder hellgelber Nadeln, die in kaltem Alkohol schwer, leichter in heißem, sowie in Aether, Benzol und kaustischen

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 1171; vgl. auch dessen frühere Arbeiten über Cyanessigsäurederivate: JB. f. 1887, 1601, 1640; dieser JB., S. 1795 f. —
2) Haller benutzte Normallösungen von Natriumnitrit und salzsaurem Anilin, letztere 3 Mol. HCl enthaltend; die Toluidinlösungen waren dagegen nur halb-normal. Auf je 100 ccm (bei den Toluidinen 200) der Basenlösung wurde die äquivalente Menge Nitrit angewendet, sowie 11,3 g Cyanessigsäure-Aethyläther, verdünnt mit 50 g absolutem Alkohol und vermischt mit einer aus 2,3 g Natrium und 50 g Alkohol bereiteten Alkoholatlösung. Zur Darstellung der Methylester löste Er 9,9 g Cyanessigsäure-Methyläther in 30 g Methylalkohol und das Natrium in 50 g Holzgeist; an Stelle des metallischen Natriums kann man auch eine, die äquivalente Menge Alkali enthaltende Lösung von Natronhydrat in Alkohol (95°) anwenden.

Alkalien löslich sind und in der Wärme auch von Alkalicarbonaten aufgenommen werden; letztere Lösungen scheiden beim Erkalten Krystalle ab. Dargestellt wurden folgende Verbindungen: Benzolazocyanessigsäure - Methyläther, C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> N=N -CH(CN)-COOCH<sub>3</sub>, Schmelzpunkt 86,5° ¹), der entsprechende, bei 124,9° schmelzende Aethyläther; Toluol-(o)-azocyanessigsäure-Methyl- und - Aethyläther, Schmelzpunkt 167,2 resp. 125,8°, sowie die analogen, sich vom p-Toluidin ableitenden Methyl- und Aethyläther, die bei 133,5 resp. 74,4° schmelzen. Nach Haller sind die beschriebenen, in Alkalien löslichen Körper wahre Azoverbindungen, im Gegensatz zu den aus Diazosalzen und Acetessig- resp. Malonsäure-Aethyläther hervorgehenden Verbindungen, die wie das Benzolazoaceton in neuerer Zeit als Hydrazide aufgefast werden ²).

Derselbe 3) bediente sich des Cyanessigsäure-Aethyläthers zu einigen weiteren Synthesen. Er liefs auf das in absolutem Alkohol suspendirte Natriumderivat des Esters äquivalente Mengen verschiedener Säurechloride, gelöst in absolutem Aether, einwirken und verarbeitete das Reactionsproduct nach früheren Angaben 4). Aus o-Toluylsäurechlorid gewann Er auf diese Weise eine dem Benzoylcyanessigsäure-Aethyläther 5) homologe Verbindung, den o-Toluylcyanessigsäure-Aethyläther, C. H. (CH.)-CO -CH(CN)-COOC, Hs. Derselbe bildet Tafeln oder Prismen mit rechtwinkeliger Basis, schmilzt bei 35,20, bleibt zuweilen lange im Zustande der Ueberschmelzung, löst sich in Alkohol, nicht in Wasser; mit letzterem erhitzt, zerfällt der Ester glatt in Alkohol, Kohlensäure und o-Methylcyanacetophenon, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>)[11-CO<sub>[21</sub> -CH<sub>2</sub>(CN). Die durch Kochen mit gefälltem Calciumcarbonat in wässerig-alkoholischer Lösung dargestellte Calciumverbindung des Esters, [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>)-CO-C(CN, COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)]<sub>2</sub>Ca.4H<sub>2</sub>O, krystallisirt in kleinen, weißen, concentrisch gruppirten Nadeln, löst sich

<sup>1)</sup> Sämmtliche Angaben beziehen sich auf corrigirte Schmelzpunkte. —
2) Vgl. diesen JB., S. 1249 (Victor Meyer); daselbst, S. 1250 (Bernthsen);
JB. f. 1887, 1171 und diesen JB., S. 1251 (Japp und Klingemann). —
3) Compt. rend. 107, 104. —
4) JB. f. 1887, 1640. —
5) JB. f. 1885, 1522;
f. 1887, 1640.

schwer in Wasser, sehr leicht in Alkohol. Mit dem beschriebenen Ester isomer ist der Phenylacetylcyanessigsäure-Methyläther (aus Phenylessigsäurechlorid), C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> CH<sub>2</sub>-CO-CH(CN)-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, ein gelbliches, nicht unzersetzt destillirbares, bei - 60° nur dickflüssig werdendes Oel. Seine Lösungen werden, wie die des isomeren Esters - nur stärker - durch Eisenoxydsalze roth gefärbt. Beim Erhitzen mit Wasser spaltet sich der Ester in Alkohol, Kohlensäure und einen in Aether löslichen, sehr leicht schmelzenden Körper, der an der Luft dunkel wird und sich dann nur theilweise in Alkalien auflöst. Das Silbersalz, C. H. -CH<sub>2</sub>-CO-CAg(CN)-COOC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>, ein weißer Niederschlag, ist unlöslich, das in weißlichen Warzen krystallisirende Baryumsalz schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol und zersetzt sich schon bei 100°. — Durch Einwirkung von Zimmtsäurechlorid auf den Natriumcyanessigsäure-Aethyläther entsteht der in Wasser unlösliche Cinnamylcyanessigsäure-Aethyläther, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH=CH-CO -CH(CN)-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, dessen alkoholische Lösung schwach sauer reagirt. Er krystallisirt in gelblichen, bei 104° schmelzenden Nadeln, giebt die Eisenchloridreaction und zersetzt Carbonate. Als Nebenproduct bildet sich gleichzeitig der Dicinnamylcyanessigsäure - Aethyläther, (C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> CH=CH-CO)<sub>2</sub> C(CN)-COOC<sub>2</sub> H<sub>5</sub>, welcher beim Behandeln des nach dem Abdampfen der ätherischalkoholischen Lösung hinterbleibenden Rückstandes mit Natriumcarbonat ungelöst bleibt, aus siedendem Alkohol in feinen, gelblichen, seideglänzenden Nadeln krystallisirt und nicht in Aether löslich ist.

St. Niementowski<sup>1</sup>) stellte eine neue, der Anthranilsäure homologe Verbindung, die *m-Homoanthranilsäure* dar. Er führte o-Mononitro-p-toluidin, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NH<sub>2[1]</sub>, NO<sub>2[2]</sub>, CH<sub>3[4]</sub>), nach Sandmeyer<sup>2</sup>) in o-Mononitro-p-tolunitril, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CN<sub>[1]</sub>, NO<sub>2[2]</sub>, CH<sub>3[4]</sub>)<sup>3</sup>), über, welches der Reactionsmasse durch Auskochen mit viel Wasser entzogen, lange, gelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 101°

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 1534. — 2) JB. f. 1885, 860. — 3) Diese Verbindung ist schon früher von Leuckart, der den Schmelzpunkt 99 bis 100° angab, als m-Nitro-p-tolunitril, C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>(CH<sub>3</sub>)[1](NO<sub>2</sub>)[8](CN)[4], kurz erwähnt worden; vgl. JB. f. 1886, 1310.

bildet, ziemlich leicht sublimirt, mit Wasserdämpfen schwer flüchtig ist, sich in sämmtlichen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln sehr leicht, in siedendem Wasser aber nur schwer löst. Das daraus durch Reduction mit Zinn und Salzsäure entstehende o-Monoamido-p-tolunitril krystallisirt aus verdünntem Alkohol in dünnen, meistens hexagonalen Blättchen, zuweilen in abgestumpften Spießen, schmilzt bei ca. 94°, ist mit Wasserdämpfen flüchtig, löst sich in heißem Wasser, gewöhnlichem Aether und Petroläther, sehr leicht in Alkohol, Chloroform, Aceton und Benzol, nicht in kaltem Wasser und wird durch concentrirte Salzsäure bei 180° in m-Toluidin, Kohlensäure und Ammoniak o-Acetamido-p-tolunitril, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> (CN<sub>[1]</sub>, NHCOCH<sub>3[2]</sub>, CH<sub>3(4)</sub>), bildet weiße, bei 133° schmelzende Nadeln, löst sich nur schwer in Schwefelkohlenstoff, heißem Petroläther (Siedepunkt 100 bis 1200) und siedendem Wasser, nicht in kalten Alkalien oder Säuren. o-Monoamido-p-toluylamid, C, H, (CONH2011) NH<sub>2(2)</sub>, CH<sub>3(4)</sub>), wird erhalten, wenn man bei dem Verseifen des o-Amido-p-tolunitrils mit verdünnter, wässeriger Kalilauge das Erhitzen unterbricht, sobald sich alles Nitril gelöst hat, und die Flüssigkeit erkalten läst. Die Verbindung 1) krystallisirt in weißen, sehr dünnen, stark irisirenden Blättchen, seltener in langen, seideglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 146 bis 1470, löst sich schon in der Kälte leicht in Alkohol, Aceton und Chloroform, ferner in (siedendem) Wasser und Benzol, ziemlich schwer in heißem Petroläther, nicht in Schwefelkohlenstoff. Das sehr leicht lösliche salssaure Salz krystallisirt in Nadeln, die ihr Krystallwasser über Schwefelsäure verlieren. Durch Kochen von o-Amidop-toluylamid mit überschüssigem Essigsäureanhydrid, Stehenlassen oder Eingießen der Flüssigkeit in Wasser, erhält man Nadeln, welche, aus siedendem Wasser umkrystallisirt, bei 2550 schmelzen.

<sup>1)</sup> In einer Anmerkung lenkt Niementowski die Aufmerksamkeit der Fachgenossen auf die Darstellung der Säureamide aus Nitrilen. Wie aus zahlreichen angeführten Beispielen ersichtlich, scheint obige in den meisten Hand- und Lehrbüchern nicht erwähnte Reaction eine allgemeine zu sein, und in vielen Fällen vor jedem anderen Verfahren den Vorzug zu verdienen.

Nach den Untersuchungen von Weddige 1) legt Niementowski dieser Verbindung die Constitutionsformel (CH<sub>3</sub>)<sub>[2]</sub> C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[-C(OH<sub>[d]</sub>)  $=N_{[\gamma]}-C(CH_{3[\beta]})=N_{[\alpha]}-1$  resp.  $(CH_3)C_6H_3=[-CO_{[\delta]}-NH_{[\gamma]}-C(CH_3)_{[\delta]}$ =N<sub>[a]</sub>] bei <sup>2</sup>) und betrachtet sie somit als Anhydroacetyl-o-amidop-toluylamid ( $\beta$ -Methyl- $\delta$ -oxy-m-toluchinazolin), entstanden durch Wasserabspaltung aus dem zunächst gebildeten o-Acetamidop-toluylamid. Der neue Körper krystallisirt in haarfeinen, sehr langen, strahlig gruppirten, weißen Nadeln, die schon in der Kälte in Alkohol, Aceton und Chloroform leicht, ferner in Säuren sowie Alkalien, sehr leicht in siedendem Benzol, bedeutend schwerer in siedendem Petroläther (Siedepunkt 100 bis 120°), sehr schwer in gewöhnlichem Aether und in siedendem Wasser löslich sind. Mit Acetessigäther giebt das o-Amido-p-toluylamid ein dem beschriebenen in der Constitution ähnliches Condensationsproduct, mit der äquivalenten Menge Natriumnitrit in salzsaurer Lösung eine als Toluylazimid zu bezeichnende Azimidoverbindung:  $CH_3-C_6H_3(CONH_2, NH_2).HCl + HNO_2 = CH_3$  $-C_6H_3(CONH_2, N=N-Cl) + 2H_2O; CH_3-C_6H_3(CONH_2, N=N-Cl)$  $= CH_3-C_6H_3=[-CO-NH-N=N-]+HCl.$  Der neue Körper 8) schmilzt unter Zersetzung bei 226°, löst sich kaum in Wasser, dagegen in siedendem Chloroform, schwieriger in Benzol, leicht und ohne Zersetzung in concentrirten Säuren, sehr leicht in Alkohol, sowie in ganz verdünnten Alkalilösungen. Durch Kochen des o-Amido-p-tolunitrils oder des entsprechenden Amids mit wässeriger Kalilauge bis zum Verschwinden der Ammoniakentwickelung, entsteht das Kaliumsalz der m-Homoanthranilsäure (o-Amido-p-toluylsäure), C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(COOH<sub>[1]</sub>, NH<sub>2[2]</sub>, CH<sub>3[4]</sub>). Die Säure krystallisirt aus 96 procentigem Weingeist in derben, abgestumpften Nadeln, aus stark verdünntem Weingeist in undeutlichen Blättchen oder haarfeinen, gekrümmten Nadeln, schmilzt unter Ent-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2007. — 2) Bezogen auf das Schema



<sup>3)</sup> Ueber eine ähnliche Azimidoverbindung aus o-Amidobenzamid vgl. Weddige und Finger, JB. f. 1887, 2006.

wickelung von Kohlensäure bei 177°, ist sehr leicht löslich in siedendem Alkohol, Aether und Benzol, schwer löslich in siedendem Wasser, Petroläther (Siedepunkt 100 bis 120°) und Schwefelkohlenstoff. Sie liefert mit Säuren und Metalloxyden zwei Reihen von Salzen, durch salpetrige Säure geht sie in die bei 1740 (uncorr.) schmelzende m-Homosalicylsäure,  $C_6H_3(CH_{3[4]}, OH_{[2]})$ COOH<sub>(1)</sub>) über, welche mit Eisenchlorid die charakteristische bläulichviolette Färbung giebt. Die m-Homoanthranilsäure liefert beim Zusammenschmelzen mit Harnstoff unter Ammoniakentwickelung ein oberhalb 360° schmelzendes Condensationsproduct, bei längerem Kochen mit Acetessigäther einen aus Amylalkohol in langen, feinen Nadeln krystallisirenden, bei 220° noch festen Körper, mit Essigsäureanhydrid o-Acetamido-p-toluylsäure, CH<sub>2</sub>-C<sub>5</sub>H<sub>3</sub> (COOH, NHCOCH<sub>2</sub>). Letztere krystallisirt aus wasserhaltigem Alkohol in derben Nadeln vom Schmelzpunkt 1830, löst sich leicht in kaltem Chloroform und siedendem Benzol, sehr schwer in heißem Wasser und Petroläther. Das sehr leicht lösliche Ammoniumsalz der Acetylverbindung krystallisirt in Nadeln, ihr sehr schwer lösliches Silbersalz aus siedendem Wasser in undeutlich ausgebildeten rehbraunen Drusen.

Später hat Derselbe in Gemeinschaft mit Br. Rozański<sup>1</sup>) das folgende geeignete Verfahren zur Darstellung der o-Monomitro-p-toluylsäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(COOH<sub>[1]</sub>, NO<sub>2[3]</sub>, CH<sub>3[4]</sub>), ermittelt: Man erhitzt 4g des oben beschriebenen o-Nitro-p-tolunitrils mit 12 ccm Salzsäure (spec. Gewicht 1,17) 8 bis 10 Stunden lang auf circa 195°<sup>2</sup>), wäscht die sich beim Erkalten in langen, weißen Nadeln abscheidende Säure mit kaltem Wasser, löst sie in Soda, fällt dieselbe aus der mit Aether behandelten alkalischen Lösung durch Salzsäure und krystallisirt sie aus siedendem, salzsäurehaltigem Wasser um. Die Säure erscheint daraus in centimeterlängen, ziemlich dicken, gelblichen Nadeln vom Schmelzpunkt 161°, aus verdünntem Alkohol, sowie Benzol bei langsamem Erkalten in hübschen, prismatischen Krystallen, welche nach

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ber. 1888, 1992. — <sup>2</sup>) Wird die angegebene Temperatur und Zeitdauer des Erhitzens überschritten, so entsteht ein weniger reines Product; außerdem zerspringen die Röhren leicht.

K. Haushoffer dem monoklinen System angehören. a:b:c = 0.7564:1:0.8226;  $\beta$  = 82°46'. Beobachtete Formen:  $\infty P(110)$ ,  $P \infty (011), P \infty (\overline{101}), -P \infty (101), \infty P \infty (010).$ Winkel: (110)  $:(1\overline{1}0) = 106^{\circ} 23', (110):(011) = 117^{\circ} 42', (011):(0\overline{1}1) = 101^{\circ} 35',$  $(011): (010) = 129^{\circ}25', (\overline{101}): (110) = 123^{\circ}28', (011): (\overline{110})$  $= 107^{\circ}41', (011):(\bar{1}01) = 118^{\circ}45'.$  Die Auslöschungsrichtungen auf (110) schneiden die Prismenkante unter einem Winkel von ca. 43°. Die Säure sublimirt unzersetzt in schneeweißen, haarfeinen, concentrisch gruppirten Nadeln, ist schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in Aether, Chloroform und Benzol, Die Darstellung ihres Aethyläthers besonders in der Wärme. gelang weder auf dem üblichen Wege, noch mittelst des Sübersalzes. Letzteres krystallisirt in concentrisch gruppirten Nadeln, die in siedendem Wasser schwer, in kaltem und in Weingeist nicht löslich sind. Das Ammoniumsals bildet in Wasser sehr leicht lösliche Nadeln oder Blättchen, das auch in heißem Wasser schwer lösliche Bleisalz feine Nädelchen, das Baryumsalz, [C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> (CH<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>) COO]<sub>2</sub> Ba. 4 H<sub>2</sub>O, permutterglänzende, zu Rosetten vereinigte Blättchen, welche, bei 135° getrocknet, in eine glasige Masse übergehen, von Wasser sehr leicht, von absolutem Alkohol nur ziemlich schwer aufgenommen werden; das bedeutend schwerer lösliche, wasserfreie ('alciumsalz krystallisirt in gut ausgebildeten, großen, gelblichen Kryställchen; das 1 Mol. Wasser enthaltende Kupfersals, kleine, bläulichgrüne Schuppen, ist in kaltem Wasser und Alkohol fast ganz unlöslich; aus siedendem Wasser scheidet es sich in kleinen, rhombischen Täfelchen ab und erleidet bei längerem Kochen Zersetzung. In der Lösung des Ammoniumsalzes entsteht durch Eisenchlorid ein amorpher, rehbrauner, durch Mercurinitrat ein aus siedendem Wasser in feinen, concentrisch gruppirten Nadeln krystallisirender, weißer Niederschlag, mit Nickel-, Kobalt- und Zinksalzen dagegen keine Fällung. Sämmtliche Salze der o-Nitro-p-toluylsäure verpuffen bei höherer Temperatur. Das Amid, dargestellt nach der oben angegebenen Methode 1), wird zweckmässig durch Abkühlen der

<sup>1)</sup> S. 1953 (o-Amido-p-tolunitril); dasselbe Amid hatten schon Leuckart

Reactionsmasse auf 0° abgeschieden und durch Umkrystallisiren aus 95 procentigem Weingeist gereinigt: es erscheint daraus in Säulchen oder Blättchen vom Schmelzpunkt 1530, aus siedendem, schwer flüchtigen Petroläther oder heißem Benzol in haarfeinen, langen Nadeln, löst sich in Wasser, Methylalkohol, sowie kochendem Aether und geht durch längeres Kochen mit concentrirter Salzsäure in o-Nitro-p-toluylsäure über, welche durch Zinn und Salzsäure mit ausnehmender Leichtigkeit zu m-Homoanthranilsäure (S. 1954) reducirt wird. Es gelang Ihnen nicht, letztere nach dem von Sandmeyer<sup>1</sup>) zur Umwandlung der Monoamidobenzoësäuren in Phtalsäuren benutzten Verfahren in eine Homophtalsäure überzuführen, vielmehr erhielten Sie statt dieser schliesslich immer nur bei 1750 (uncorr.) schmelzende Nadeln der leicht sublimirenden m-Homosaliculsäure (S. 1955). Aus dieser Beobachtung und anderen ähnlichen, von Sandmeyer?) und von Ahrens3), folgern Dieselben, dass bei solchen Diazokörpern, welche in der o-Stellung zur Diazogruppe eine COOH- oder eine OH-Gruppe enthalten, die Einführung der Cyangruppe auf dem angegebenen Wege bei weitem schwieriger erfolge als bei anderen Diazokörpern. Sie schließen ferner aus der Thatsache, daß die von Ihnen dargestellte Nitrotoluylsäure unzweifelhaft o-Nitro-p-toluylsäure ist, es seien die β- und y-Mononitrotoluylsäure von Landolph 4) und Fittica 5), wovon erstere mit der Structurformel einer o-Nitro-p-toluylsäure in dem Lehrbuch von Roscoe und Schorlemmer 6) angeführt ist, keine einheitlichen Körper; eine Stütze für diese Behauptung erblicken Sie in den Untersuchungen von Gerichten?) resp. von Widman und Bladin8), wonach das sogenannte feste  $\beta$ -Nitrocymol, welches die  $\gamma$ -Nitrotoluylsäure geliefert hatte, hauptsächlich aus p-Toluylsäure bestand, das flüssige Nitrocymol aber das p-Tolylmethylketon darstellt.

und Holzborn bei der Reduction des o-Nitro-p-tolunitrils mit Schwefel-wasserstoff in Händen; vgl. JB. f. 1887, 2054. — 1) JB. f. 1885, 1473. — 5) Daselbst. — 3) JB. f. 1887, 653. — 4) JB. f. 1873, 367 f. — 5) JB. f. 1873, 364; f. 1874, 395, wo das Citat heißen muß S. 1357. — 6) Bd. IV, 699; vgl. auch Beilstein, Handb. d. organ. Chem., 2. Aufl., Bd. II, 863. — 7) JB. f. 1878, 435. — 8) JB. f. 1886, 600.

A. Fock 1) beschrieb die Krystallformen des *Phenyldithio*carbonamin- und *Anisyldithiocarbaminsäure-Aethylenäthers* 2) auch an einer anderen Stelle.

Von Demselben<sup>3</sup>) sind die Krystalle des Kreosolcarbonsäure-Methyläthers<sup>4</sup>) jetzt auch an einem anderen Orte beschrieben worden.

A. Oglialoro und G. Cannone<sup>5</sup>) bedienten sich zur Darstellung der o- resp. p-Kresolglycolsäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-CH<sub>3</sub>, -O-CH<sub>2</sub> -COOH), eines ähnlichen Verfahrens, wie es früher Giacosa 6) behufs Gewinnung der Phenylglycolsäure (Phenoxylessig-, Glycolphenyläthersäure) angewendet hat. Sie schmolzen 98 g reinsten o-Kresols und 84 g Monochloressigsäure bei Wasserbadtemperatur in einem Porcellangefäse, fügten unter beständigem Umrühren allmählich 400 g Natronlauge vom spec. Gewicht 1,3 hinzu, krystallisirten das halbfeste, gelblichrothe Reactionsproduct nach dem Absaugen 7) aus möglichst wenig siedendem Wasser um und reinigten die aus heißer, wässeriger Lösung mittelst Salzsäure abgeschiedene o-Kresolglycolsäure auf gleiche Weise. Die Säure krystallisirt in perlmutterglänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 151 bis 152°; in kaltem Wasser ist sie noch schwieriger löslich als in heißem. Das Natriumsals ist im Gegensatz zu dem der p-Kresolglycolsäure sehr leicht löslich in Wasser; 100 g des letzteren lösen bei 130 10,32 g (wasserfreies) p-kresolglycolsaures Natron, dagegen mehr als 40 Proc. des o-Salzes. Das Barquinsalz der o-Säure, (C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ba.4 H<sub>2</sub>O, krystallisirt in zu Gruppen vereinigten Blättchen, die bei 120° in ihrem Krystallwasser schmelzen. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser ist das sich ähnlich verhaltende, leicht zersetzliche Bleisalz, (C<sub>9</sub> H<sub>9</sub> O<sub>3</sub>), Pb. H<sub>2</sub> O.

O. Aschan<sup>8</sup>) empfiehlt zur Darstellung der Oxanilsäure. 20 g Anilin mit 25 g Oxalsäure eine Stunde lang auf 130 bis 140° zu erhitzen, die Masse in kochendem Wasser zu lösen, das

Zeitschr. Kryst. 15, 270, 271. — <sup>2</sup>) Dieser JB., S. 771. — <sup>3</sup>) Zeitschr. Kryst. 14, 59. — <sup>4</sup>) JB. f. 1886, 1445. — <sup>5</sup>) Gazz. chim. ital. 18, 511. —
 JB. f. 1879, 699 (Phenoxacetsäure). — <sup>7</sup>) Aus der Mutterlauge läst sich durch Ansäuern eine etwas unreinere Säure gewinnen, — <sup>8</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 288.

sich beim Erkalten ausscheidende saure oxanilsaure Anilin mittelst warmer, verdünnter Schwefelsäure zu zersetzen und die Oxanilsäure mit Aether aufzunehmen. Die Ausbeute beträgt 73 Proc. Die Salze dieser Säure sind gegen verdünnte Mineralsäuren sehr beständig; eine wässerige Oxanilsäurelösung wird deshalb durch die meisten Metallsalze gefällt; mit Kalium- und Natriumnitrat erhält man die sauren Salze C<sub>16</sub> H<sub>13</sub> N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> K. H<sub>2</sub> O resp. C<sub>16</sub> H<sub>13</sub> N<sub>2</sub> O<sub>6</sub> Na. 3 H<sub>2</sub> O.

J. Mauthner und W. Suida 1) brachten eine Abhandlung über einige aromatische Derivate des Oxamids und der Oxamin-Die schon früher?) beschriebene Oxal - o - toluidsäure, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>NO<sub>3</sub>, haben Sie jetzt auch durch Einwirkung von Oxalsäure-Aethyläther auf o-Toluidin (je 1 Mol.) bei höherer Temperatur gewonnen. Der Aethyläther der Säure wurde von einer geringen Menge gleichzeitig entstandenen Oxal-o-toluids durch Alkohol getrennt und mit wässeriger Kalilauge verseift. Nach neueren Beobachtungen wird die Oxal-o-toluidsäure, wenn man sie unter Einhaltung einer möglichst niederen Zersetzungstemperatur erhitzt und, wie sich bei einem Versuch, den Imidwasserstoff durch eine Acetylgruppe zu ersetzen, gezeigt hat, auch beim Erwärmen mit Acetylchlorid im Sinne der Gleichung 2 C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>3</sub> = C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + CO<sub>2</sub> + CO + H<sub>2</sub>O gespalten. Die Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, das Oxal-o-toluids), welches schon von L. Weiss4) durch Erhitzen von oxalsaurem o-Toluidin auf 2000 dargestellt worden ist, lässt sich einfacher durch Erwärmen entwässerter Oxalsäure (1 Mol.) mit o-Toluidin (2 Mol.) auf 220° gewinnen. Das mit salzsäurehaltigem Wasser gewaschene Rohproduct schmilzt, aus Benzol und Eisessig umkrystallisirt, bei 207 bis 208°. Mauthner und Suida halten das Oxal-o-toluid für identisch mit Ladenburg's "Polyformotoluid" 5) und führen den geringen Unterschied im Schmelzpunkt auf analytisch nicht mehr nachweisbare Ver-

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 736; Wien. Akad. Ber. (IIb.) 97, 792. — 2) JB. f. 1886, 1124. — 3) Daselbst. — 4) N. Handwörterb. d. Chem. 4, 957. — 5) Vgl. Beilstein, Handb. d. organ. Chem. 2. Aufl. II, 322 und JB. f. 1877, 483, wo es im Satz: Ladenburg hat etc. statt salzsaurem Toluidin heißen muß oxalsaurem Toluidin.

unreinigungen zurück. Oxal-o-toluid geht durch Oxydation mit der berechneten Menge Kaliumpermanganat in heißer, neutraler Lösung in Oxanilid-di-o-carbonsäure, [C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>(COOH, NH-CO-)]<sub>2</sub>, über; dieselbe Säure entsteht, jedoch gleichfalls nur in geringer Menge, neben einem Körper von der kleinsten Formel C14H10N2O auch bei Einwirkung von 2 Mol. Anthranil- auf 1 Mol. Oxalsäure. Eine bessere Ausbeute erhielten Dieselben, als Sie ein inniges Gemenge von Anthranilsäure (2 Mol.) und Oxalsäure-Aethyläther (1 Mol.) auf 140 bis 1500 erhitzten, bis keine Alkoholdämpfe mehr entwichen, das nach dem Erkalten erstarrte Product erst mit Wasser wuschen und dann auskochten, wobei ein krystallinischer Körper in Lösung ging, der seiner Zusammensetzung nach Aethylkynur- oder Aethyloxalylanthranilsäure 1) gewesen sein dürfte. Den in kochendem Wasser unlöslichen Rückstand behandelten Sie in der Wärme mit Ammoniak, fällten aus der mit Thierkohle gereinigten Lösung die Oxanilid-di-o-carbonsäure mit Schwefelsäure und trockneten den thonerdeartigen Niederschlag bei 105°. Die durch Oxydation (s. o.) dargestellte Säure konnte durch Umkrystallisiren aus Eisessig farblos und als anscheinend krystallinische Masse gewonnen werden. - Von Salzen wurden untersucht: das weiße, flockige, sich beim Trocknen über Schwefelsäure stark bräunende Silbersalz,  $C_{16}H_{10}$  Ag,  $N_2O_6$ , dargestellt aus dem körnig-krystallinischen Kaliumsalz, sowie ein hellgrünes, basisches Kupfersalz, C<sub>16</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>Cu.CuO. — Dieselben gewannen ferner durch Erhitzen von äthyloxalsaurem Kalium mit α-Amido-m-xylol<sup>2</sup>) auf 180 bis 1900 bis zum Erstarren der Masse die Oxalxylidsäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>2[1,8]</sub>([4]NH-CO-COOH), und nach demselben Verfahren aus ψ-Cumidin vom Schmelzpunkt 63°8) die Oxal-ψ-cumidsäure; im letzteren Falle erwärmten Sie das Gemenge bis zum Aufhören der Alkoholentwickelung auf 2000. Die Schmelzen wurden danach

<sup>1)</sup> JB. f. 1882, 632. — 2) Diese Base wird aus dem technischen Xylidin beim Versetzen mit Salzsäure als salzsaures Salz krystallinisch abgeschieden. -- 3) Weitere Angaben über den Schmelzpunkt sind gemacht worden von Schaper, JB. f. 1867, 699 (620), A. W. Hofmann, JB. f. 1882, 542 (630); nach K. Auwers, vgl. die JB. f. 1885, 1271 citirte Abhandlung, S. 2661 schmilzt die reine Verbindung erst bei 68°.

in Wasser gelöst und die in dem Filtrat beim Ansäuern mit Salzsäure entstandene Fällung aus Wasser umkrystallisirt. Beide Säuren enthalten ein Molekül Krystallwasser; dasselbe lässt sich in der Oxalxylidsäure bei höherer Temperatur nicht bestimmen, da ihre weißen Krystallnadeln schon bei 850 theilweise sublimiren; die lufttrockene Säure schmilzt unter Zersetzung bei 128 bis 1290 und ähnelt in ihren Eigenschaften der Oxal-o-toluidsäure. Das Silber- und das Calciumsalz, C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>AgNO<sub>3</sub> resp. (C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ca, krystallisiren in farblosen Nadeln; der Wassergehalt des Calciumsalzes betrug 8,67 Proc. 1). Die schwach gelblich gefärbten Nadeln der Oxal-v-cumidsäure werden bei 1000 wasserfrei; die lufttrockene Säure,  $C_6 H_2 (C H_3)_{3[1,3,4]} ([6]N H-C O-C O O H) . H_2 O_7$ schmilzt unter Gasentwickelung bei 1670. Das Natriumsalz, C<sub>11</sub> H<sub>12</sub> Na N O<sub>3</sub> . 3 H<sub>2</sub> O, krystallisirt in perlmutterglänzenden Blättchen, das saure Kaliumsalz, C<sub>11</sub> H<sub>12</sub> K N O<sub>3</sub> . C<sub>11</sub> H<sub>13</sub> N O<sub>3</sub>, in wasserfreien Nadeln, das entsprechend zusammengesetzte saure Silbersalz in seideglänzenden Nadelbüscheln. Das neutrale Silbersalz, C11H12AgNO3, fällt als weißer, krystallinischer Niederschlag, das auch in heißem Wasser sehr schwer lösliche Calciumsals,  $(C_{11}H_{12}NO_3)_2Ca$ .  $H_2O_3$  als Krystallpulver aus. Die Oxalxylid- und Oxal-v-cumidsäure zersetzten sich beim Erhitzen analog der Oxal-o-toluidsäure in Oxalxylid,  $[C_6H_3(CH_3)_{2[1,3]}(A_1)H-CO-)_{2}$ resp.  $Oxal-\psi$ -cumid,  $[C_6H_2(CH_3)_{3[1,8,4]}(NH-CO-)]_2$ . Man wäscht die Schmelze mit salzsäurehaltigem Wasser und krystallisirt den Rückstand aus Benzol und Eisessig um. Das Xylid bildet, auf diese Weise dargestellt, farblose, flache Nadeln vom Schmelzpunkt 210°, Genz<sup>2</sup>) fand denselben früher bei 204°. Die farblosen, glänzenden Nadeln des Oxal-\u03c4-cumids schmelzen bei 230°. Das Oxalxylid entsteht auch durch Einwirkung von a-Amidom-xylol (2 Mol.) auf Oxalsäure-Aethyläther oder Oxalsäure (1 Mol.); ebenso Oxal-ψ-cumid beim Zusammenschmelzen von v-Cumidin und wasserfreier Oxalsäure in dem vorstehend angegebenen Verhältniss. Die Beobachtungen von Mauthner und

<sup>1)</sup> Diese Zahl liegt zwischen den sich für 2 und 2,5 Mol. berechnenden Werthen. — 2) JB. f. 1870, 770 (Dixylyloxamid).

Suida lassen sich dahin verallgemeinern, dass die aromatischen Oxuminsäuren leicht und glatt durch Einwirkung der aromatischen Basen auf Kaliumäthyloxalat gewonnen werden können; das sie aus Wasser sämmtlich in 1 Mol. Krystallwasser enthaltenden Nadeln krystallisiren und beim Erhitzen auf höhere Temperatur unter Abspaltung von Wasser, Kohlenoxyd und Kohlensäure aus je 2 Mol. in die entsprechenden Derivate des Oxamids übergehen.

Dieselben 1) berichteten über die Phenylglycin-o-carbonsäure, sowie über die Gewinnung des Glycocolls. Ihre Bemühungen, erstere Säure durch Oxydation des o-Tolylglycocolls oder durch Zusammenschmelzen von Anthranilsäure (2 Mol.) und Monochloressigsäure (1 Mol.) darzustellen, blieben erfolglos; auch als Sie letztere beiden Körper in Gegenwart von Wasser mehrere Stunden lang am Rückfluskühler erhitzten, erhielten Sie nur wenig der gewünschten Säure; eine befriedigende Ausbeute wurde erst erzielt, nachdem Sie die Beobachtung gemacht hatten, dass es bei Herstellung von Glycocollderivaten vortheilhaft sei, auf ein Molekül Monochloressigsäure nur ein Molekül der betreffenden Base anzuwenden und das zweite, welches nach dem bis jetzt üblichen Verfahren zur Bindung der entstehenden Halogenwasserstoffsäure diente, durch eine äquivalente Menge eines Metallcarbonates zu ersetzen. Zur Darstellung der Phenylglycin-o-carbonsäure verfuhren Sie demgemäß in folgender Weise: 25 g Anthranil-, 20,6 g Monochloressiysäure und 32,8 g Natriumcarbonat 2) wurden in einem Liter Wasser gelöst, die Lösung unter Ersatz des verdampfenden Wassers mehrere Stunden gekocht, nach dem Abkühlen mit Salz- oder Schwefelsäure übersättigt, die nach eintägigem Stehen abgeschiedene Säure abfiltrirt, gewaschen und aus heißem Wasser umkrystallisirt. Diese Phenylglycin-o-carbonsäure, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>=(NH<sub>[1]</sub>-CH<sub>2</sub>-COOH, COOH<sub>[2]</sub>), ein sandiges, krystallinisches, hellgelbes Pulver, schmilzt unter lebhafter Gasentwickelung bei 2070; das hinterbleibende, in Wasser lösliche Product

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 727; Wien. Akad. Ber. (II b.) 97, 783. — 2) Diese Verhältnisse erwiesen sich am geeignetsten.

ist wahrscheinlich *Phenylglycocoll*. Die Säure löst sich in Alkohol, Eisessig und Aether, in Chloroform und Benzol ist sie dagegen nahezu unlöslich. Die wässerige Lösung des Ammoniumsalzes giebt mit Silbernitrat einen in Ammoniak und Salpetersäure löslichen, äußerst zersetzlichen, voluminösen, mit Bleiacetat einen weißen, flockigen, mit Eisenchlorid einen violettbraunen, mit Quecksilberchlorid erst beim Kochen einen gelben, krystallinischen Niederschlag. Kupferacetat bewirkt in der Kälte in dieser Lösung keine Fällung, beim Kochen scheidet sich ein brauner Beschlag ab; Fehling'sche Lösung wird jedoch nicht reducirt. Das saure Kaliumsalz, C. H. NO. K, krystallisirt aus verdünntem Weingeist in mikroskopisch-kleinen, farblosen Blättchen, das Calciumsalz bildet, mit Alkohol gefällt, einen weißen, voluminösen Niederschlag, der, bei 100° getrocknet, der Formel C<sub>2</sub> H<sub>7</sub> NO<sub>4</sub> Ca entspricht; das Baryumsalz, C, H, NO, Ba. 2 H, O, krystallisirt aus Wasser in breiten Nadeln. Bei dem Versuch, die Säure mittelst Chlorwasserstoff in üblicher Weise zu ätherificiren, entstand, neben einem in Chloroform schwer löslichen, noch nicht näher untersuchten Körper, nur eine krystallinische Aethersäure, C11 H13 NO4. Man gewinnt dieselbe, wenn man das mit Wasser aus der alkoholischen Lösung abgeschiedene, anfangs ölige Product in wenig Chloroform aufnimmt, das Filtrat mit viel Petroleumäther versetzt und die von einem ausfallenden harzigen Körper rasch getrennte Flüssigkeit einige Zeit stehen lässt. — Als Mauthner und Suida das neue Verfahren auch zur Darstellung des Glycocolls selbst benutzten, ergaben sich bei Anwendung von kohlensaurem Natrium neben Ammoniak nur einige Schwierigkeiten wegen Entfernung des entstandenen Chlornatriums; trotzdem betrug die Ausbeute an Glycocoll, berechnet nach dem Gewichte des zur Abscheidung benutzten Kupfersalzes, 16 bis 18 Proc. der theoretischen Menge; dieselbe wurde wesentlich erhöht und die Darstellung noch bedeutend vereinfacht, als Sie das Natriumcarbonat durch Bleicarbonat ersetzten. Dieselben fanden ferner, dass man durch drei - bis vierstündiges Kochen von Monochloressigsäure und Natriumcarbonat (je 1 Mol.) in wässeriger Lösung dreiviertel der berechneten Menge an Glycolsäure gewinnen kann, wenn die gekochte Flüssigkeit mit Essigsäure übersättigt, mit einer concentrirten Lösung von Calciumacetat versetzt und das sich nach einiger Zeit in schönen Krystallbüscheln abscheidende Calciumsalz mittelst Oxalsäure zerlegt wird.

Die von R. Fittig und Dietzel<sup>1</sup>) früher gemachte Beobachtung, daß die Condensation von Acetessigäther mit Brenzweinsäure genau in derselben Weise verläuft, wie die mit Bernsteinsäure, veranlasste Fittig und A. Schlösser?) zu prüsen, ob die Reaction zwischen \( \beta - Ketons\( \text{aureestern} \) und zweibasischen S\( \text{auren} \) eine allgemeine sei. In der That erhielten Dieselben bei der Einwirkung von Benzoulessigsäure-Aethyläther auf bernsteinsaures Natrium, in Gegenwart von Essigsäureanhydrid, eine einbasische Aethersäure, C<sub>15</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>, welche kurze, in Wasser schwer lösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 112,50 bildet, und von Barytwasser leicht in Alkohol und die der Methronsäure 1) völlig analoge Phenythronsäure, C13H10O5, gespalten wird. Letztere Säure löst sich in heißem Wasser ziemlich leicht, krystallisirt daraus in langen, seideartigen Nadeln vom Schmelzpunkt 192 bis 1930 und giebt denselben bei 45,50 schmelzenden Diäthyläther, wie die ursprüngliche Aethersäure. Beim Erhitzen über ihren Schmelzpunkt spaltet sich die Phenythronsäure, analog der Methron- und Methylmethronsäure<sup>2</sup>), in Kohlensäure, eine einbasische, der Pyrotritarsäure entsprechende Säure, C<sub>12</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>, lange, in heißem Wasser schwer lösliche Nadeln vom Schmelzpunkt 133 bis 145°, welche Sie Phenuvinsäure nennen und in einen neutralen, in Wasser unlöslichen, mit Wasserdämpfen leicht flüchtigen Körper, C<sub>11</sub> H<sub>10</sub> O, der in dünnen Nadeln, oder bei langsamer Abscheidung aus Alkohol, in kurzen, farblosen, zwischen 39,5 bis 40° schmelzenden Säulen krystallisirt und bestimmt identisch ist mit der von Paal 3) als Phenylmethylfurfuran beschriebenen Verbindung. Den Verlauf der Condensation des Benzoylessigäthers mit Bernsteinsäure veranschaulichten Dieselben durch die Gleichung C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> + COOH-(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>  $-COOH = C_2H_5OOC-CH_2-C(OH, C_6H_5)-CH(COOH)-CH_2-COOH$  $= [-(C_2H_5OOC)-C=C(C_6H_5)-CH(COOH)-CH_2-]=CO + 2H_2O,$ 

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1853. — 2) Ber. 1888, 2133. — 3) JB. f. 1884, 1288.

woraus für die Phenuvinsäure und den neutralen Körper die Formeln  $[-HC=C(C_6H_5)-CH(COOH)-CH_2-]=CO$  und  $[-HC=C(C_6H_6)$ -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-]=CO folgen; auch die Reaction von Paal führt nach Ihrer Auffassung zu derselben Formel für die Verbindung  $C_{11}H_{10}O_{1}$ wenn man die Condensation der Acetophenonacetessigsäure durch die Gleichung  $CH_3-CO-CH[CH_2-CO-C_6H_6]-COOH = [-CH=C]$ (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-CH<sub>2</sub>-CH(COOH)-=CO + H<sub>2</sub>O ausdrückt. Es ist leicht ersichtlich, warum, wie durch den Versuch bestätigt wurde, die Phenuvinsäure verschieden sein muss von Paal's sogenannter Phenylmethylfurfurancarbonsäure 1). Einen weiteren Beweis zu Gunsten Ihrer Anschauung finden Sie in der Thatsache, dass die Sylvancarbonessigsäure Polonowsky's 2) identisch ist mit der Methronsäure 3); die Entstehung dieser Säure aus Acetessigäther und Glyoxal erklärt sich viel ungezwungener als nach Paal, in folgender Weise: 2CH<sub>3</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-COOH + OHC-CHO = CH<sub>3</sub>  $-\mathrm{C(OH)}-\mathrm{CH(COOH)}-\mathrm{CH(OH)}-\mathrm{CH(OH)}-\mathrm{C(COCH_3,COOH)}; --2\mathrm{H_2O}$  $= \frac{[-C(COOH) - C(CH_3) - C(COCH_3, COOH) - CH_2 -] - COO_4)}{[-COOH] - COO_4}; die$ erhaltene Sylvancarbonacetessigsäure verliert dann in irgend einer Phase der Reaction die Acetylgruppe und geht in Sylvancarbonessigsaure (Methronsaure), [-C(COOH)=C(CH<sub>8</sub>)-CH(COOH)-CH<sub>2</sub>-]=CO, über. Schließlich erinnern Dieselben daran, wie eigenthümlich sich CO und C(OH) in Ringen verhalten; Sie glauben, dass manche auffällige Erscheinungen, welche bei einigen der in Rede stehenden Körpergruppe angehörigen Verbindungen bemerkt worden sind, dadurch verständlich würden, dass man, wie es neuerdings häufiger geschieht, die Ringe (-HC=CH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-)=CO und (-HC=CH-CH<sub>2</sub> -CH=)=C(OH) für identisch erkläre. Die schon von Paal (l. c.) beobachtete, von Ihnen bestätigte Thatsache, dass das völlig reine, schön krystallisirte Phenyltetrylon (sogenanntes Phenylmethylfurfuran) sich selbst im Exsiccator schon nach einigen Tagen verflüssigt, scheint Ihnen auf die wirkliche Existenz von zwei sogenannten tautomeren Formen hinzudeuten.

JB. f. 1884, 1291. — <sup>2</sup>) Dieser JB., S. 1764 f. — <sup>3</sup>) JB. f. 1885, 1855. —
 Der Einfachheit wegen sind die Formeln der Säuren, statt jene der Ester, geschrieben.

A. Bistrzycki 1) prüfte, im Anschluß an die Untersuchungen von C. Liebermann<sup>2</sup>), das Verhalten der Opiansäure als der am leichtesten zugänglichen o-Aldehydocarbonsäure gegen substituirte Phenylhydrazine und einige Diamidoverbindungen. Derselbe eine heiße, concentrirte Lösung von je 1 Mol. der genannten Säure und krystallisirtem Natriumacetat mit einer solchen von 1 Mol. as - Diphenylhydrazinchlorhydrat, welche eine Spur Salzsäure enthielt, einige Minuten kochte und die anfangs ölige, beim Erkalten zu einem grünlichen Harz erstarrte Abscheidung aus wenig siedendem Alkohol, dann aus Benzol umkrystallisirte, erhielt Er die Diphenylhydrazonopiansäure, C6 H2  $[(OCH_3)_2, COOH, CH=N-N(C_6H_5)_2] = C_{22}H_{20}N_2O_4$ , in reichlicher Menge. Die Säure krystallisirt aus Eisessig in gelben Nadeln, welche nach vorherigem Erweichen zwischen 171 bis 1720 schmelzen, in der Wärme leicht von Alkohol, Chloroform, Aceton und Benzol, ferner von verdünnten Alkalien, sowie kalter, concentrirter Schwefelsäure, ziemlich leicht von Aether aufgenommen werden, sich in Ligroïn dagegen fast nicht lösen. Ihre gelbbraune, schwefelsaure Lösung färbt sich bald tiefgrün. Das in heißem Wasser schwer lösliche Calciumsalz, (C22 H19 N2 O4)2 Ca. 8 H2 O, bildet schimmernde Blättchen. - Diphenylhydrazonmononitroopiansäure, C22 H18 N3 O6, in analoger Weise wie die Opiansäureverbindung dargestellt 3), krystallisirt aus heißem Alkohol in prachtvollen, glänzenden, orangefarbigen, kleinen Prismen, welche den in ihnen enthaltenen Krystallalkohol schon an der Luft rasch verlieren und trocken bei 217° schmelzen. Die Säure löst sich schwer in Benzol und Aether, leicht in heißem Eisessig und in den oben genannten organischen Lösungsmitteln; concentrirte Schwefelsäure wird durch eine Spur dieser Nitrosäure tiefblau gefärbt, die Farbe geht in Grün über und verschwindet endlich ganz. Das Krystallwasser enthaltende Calciumsalz, (C<sub>22</sub>H<sub>18</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub>Ca, bildet schöne, rothe, mikroskopische Nadeln. Aus heiß bereiteten und kurze Zeit zusammen gekochten concentrirten, alkoholischen

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2518. — 2) JB. f. 1886, 1480 ff. — 3) Bei diesem Versuche wurde die doppelte Menge Natriumacetat angewendet.

Lösungen gleicher Moleküle Opiansäure und Hydrazobenzol (s-Diphenylhydrazin) scheiden sich beim Erkalten weiße, blätterige Krystalle von Opianylhydrazobenzol, C<sub>22</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, ab, welche nach dem Umkrystallisiren aus Benzol zwischen 186 bis 1880 schmelzen, sich ziemlich leicht in heißem Alkohol, Aceton, sowie in Chloroform, kaum in Aether und Ligroïn, nicht in verdünnten, ätzenden oder kohlensauren Alkalien lösen. Bistrzycki nimmt an, die Bildung des Opianylhydrazobenzols erfolge in der Weise, dass die Opiansäure in ihrer tautomeren Form 1) auf das Hydrazobenzol einwirke im Sinne der Gleichung (OCH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> C<sub>6</sub> H<sub>2</sub>=[-CO-,  $-CH(OH)-=O + C_6H_5NH-NH-C_6H_5 = (OCH_3)_2C_6H_2=[-CO-,$ -CH(NC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-]=0 + H<sub>2</sub>O. - Mononitroopiansäure und Hydrazobenzol reagiren ebensowenig auf einander wie Trinitrohydrazobenzol und Opiansäure. Ein Versuch, letztere mit einem anderen symmetrischen Hydrazin, dem s-Allylphenylhydrazin<sup>2</sup>), zu condensiren, lieferte ein Product, welches nicht genügend gereinigt werden konnte. — Benzidylopiansäure, C32H28N2O8, entsteht durch kurzes Kochen wässeriger Lösungen von Opiansäure (2 oder auch nur 1 Mol.) und Benzidin (1 Mol.); der weiße, aus mikroskopischen Nadeln bestehende Niederschlag wird mit heißem Alkohol behandelt und bei 120° getrocknet; die Säure lässt sich nur aus siedendem Nitrobenzol umkrystallisiren, wobei sie sich ziemlich Sie schmilzt bei 320° noch nicht, wird von Sodalösung oder verdünnten, ätzenden Alkalien nur in der Wärme aufgenommen und aus solchen Lösungen durch Essigsäure wieder unverändert gefällt. — Opiansäure und Harnstoff (je 1 Mol.) vereinigen sich in heißer, wässeriger Lösung unter Austritt eines Moleküls Wasser zu Opianharnstoff, C11 H12 O5 N2; die sich nach einiger Zeit abscheidenden weißen, zu dicken Büscheln vereinigten Nadeln schmelzen, aus viel heißem Wasser umkrystallisirt, bei 259 unter Zersetzung; sie sind in heißem Alkohol schwer löslich, fast unlöslich in den anderen gebräuchlichen Flüssigkeiten, von kalter Kalilauge und warmer Sodalösung werden sie leicht

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Vgl. die JB. f. 1886, 1481 und 1486 citirten Abhandlungen. — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 1176.

aufgenommen, durch Säurezusatz jedoch nicht wieder gefällt. Sowohl dem Opianharnstoff, als auch der Benzidylopiansäure kann man, wie der Anilidoopiansäure 1), zwei verschiedene Constitutionsformeln beilegen. Die Condensation von gleichen Molekülen Opiansäure und salzsaurem m-p-Toluylendiamin in Gegenwart von Natriumacetat (2 Mol.) führte zu einem in absolutem Alkohol äufserst schwer löslichen Körper?), für welchen sich eine einfache Formel nicht berechnen ließ. Diese Verbindung, das Toluylenopianin, krystallisirt in ganz kleinen Nadeln, schmilzt unter Zersetzung bei 242 bis 243°, ist fast unlöslich in Wasser, kaltem Alkohol, Aether und Benzol; von Säuren und Alkalien wird es leicht, von siedendem Eisessig, Aceton und Chloroform ziemlich leicht aufgenommen.

Nach Beobachtungen von S. Raeine (Racine?) 3) vereinigen sich o-Phtalaldehydsäure4) und Harnstoff, selbst in sehr verdünnter, wässeriger Lösung, im Sinne der Gleichung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH, CHO)  $+ H_2N-CO-NH_2 = C_6H_4(COOH, CH-N-CO-NH_2) + H_2O$  zu einem Ureïd 5). Dasselbe bildet farblose Nadeln, die bei 240° unter Ammoniakentwickelung schmelzen und in einen noch nicht näher untersuchten gelben Körper übergehen. Die Verbindung löst sich nicht in kaltem Wasser, Alkohol und Aether, wenig in heißem Alkohol, leicht in siedendem Wasser, sowie in kaustischen und kohlensauren Alkalien; sie entwickelt beim Erhitzen mit einem Basenüberschuss Ammoniak. Von den durch doppelte Umsetzung darstellbaren Salzen krystallisirt das in heißem Wasser leicht lösliche Silbersalz in feinen Nadeln, das Calcium- und Baryumsalz sind auch in siedendem Wasser fast unlöslich; das Natriumsalz giebt mit salzsaurem Hydroxylamin in wässeriger Lösung einen Niederschlag von Benzaldoxim - o - carbonsäure 6):  $C_6H_4(COONa, CH=N-CO-NH_2) + NH_2OH.HCl = C_6H_4(COOH,$ CHNOH) + NH<sub>2</sub>-CO-NH<sub>2</sub> + NaCl. Es gelang nicht, an das

JB. f. 1886, 1485. — <sup>2</sup>) Die Analyse ergab im Mittel: 63,93 Proc. C,
 Proc. H, 9,6 Proc. N; bezüglich der Reinigung des Rohproductes siehe die Originalabhandlung. — <sup>3</sup>) Compt. rend. 106, 947. — <sup>4</sup>) JB. f. 1887, 2030. — <sup>5</sup>) Dasselbe ist in der Originalabhandlung als o-Carbonsäure des Benzoylureïds bezeichnet. — <sup>6</sup>) JB. f. 1887, 2032.

Ureid Brom anzulagern. Beim Erhitzen äquivalenter Mengen von α-Monobromphtalid 1) und wasserfreiem Natriumacetat entsteht eine neutrale Verbindung, die ihren Eigenschaften nach identisch ist mit dem früher durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf o-Phtalaldehydsäure gewonnenen Product 2), welches auf Grund ersterer Bildungsweise als Acetyloxyphtalid, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>=[-CH (OCOCH<sub>2</sub>)-, -CO-]=O, anzusprechen sein dürfte.

R. Kothe<sup>3</sup>) sah sich durch die von J. Wislicenus gemachte Beobachtung, dass Phialsäureanhydrid bei der Einwirkung von Alkyljodüren und Zinkstaub in theilweise flüchtige Dialkylphtalide übergeführt wird, veranlasst, diese Körper und die Bedingungen ihrer Entstehung näher zu untersuchen. Er erhitzte je 100 g sehr fein gepulvertes Phtalsäureanhydrid mit 200 g Methyljodid und überschüssigem, ganz trockenem, oxydfreiem Zinkstaub unter einem Quecksilberverschluß am Rückflußkühler auf dem Dampfbade, bis alles Methyljodür in Reaction getreten war (sieben bis acht Tage) 4), übergoß das pulverisirte Product mit Wasser, leitete Dampf ein 5), schüttelte das Destillat mit Aether aus und krystallisirte das daraus hinterbleibende, im Sinne der Gleichung  $2C_{6}H_{4}=[-CO_{-}, -CO_{-}]=0 + 2CH_{5}J + 2Zn = C_{6}H_{4}=[-C(CH_{5})_{9}]$ -CO-]=O + C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COO)<sub>2</sub>Zn + ZnJ<sub>2</sub> entstandene Dimethylphtalid aus Aether um. Die neue Verbindung krystallisirt in großen, doppelbrechenden, zwischen 67 und 68° schmelzenden Krystallen, siedet bei gewöhnlichem Druck zwischen 270 bis 2710 und unter einem solchen von 25 mm bei 159 bis 160°. Die Ausbeute betrug aus 200 g Phtalsäureanhydrid nur etwa 12 g reinen Dimethylphtalids. Die Lactonnatur und asymmetrische Constitution des letzteren ergiebt sich aus der Thatsache, dass die Verbindung, im fein gepulverten Zustande mit concentrirter Kalilauge erwärmt, in das in absolutem Alkohol lösliche, durch wasserfreien Aether in Gestalt weißer Nädelchen fällbare, bei 1970 schmelzende Kaliumsalz der o-Oxyisopropylbenzoësäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOK)[C(OH,

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2030. — 2) Daselbst, S. 2031. — 3) Ann. Chem. 248, 56. — 4) Während der ganzen Zeit entwich ein gasförmiger, mit mattleuchtender Flamme brennender Kohlenwasserstoff. — 5) So lange ein farbloses, krystallinisch erstarrendes Oel überging.

CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>], übergeht, welche aus dem Salze nicht abgeschieden werden kann, da sie dabei sofort wieder in Dimethylphtalid übergeht. Dieses wird durch Reduction mit Natriumamalgam in alkoholischwässeriger, stets sauer gehaltener Lösung in Dimethylhydrophtalid,  $C_6H_4=[-C(CH_3)_2-, -CH(OH)-]=0$ , verwandelt, welches sich aus einer heiß gesättigten Lösung in verdünntem Alkohol 1) als hellgelbes, amorphes, zwischen 89 bis 90° schmelzendes Pulver abscheidet. Dimethylphtalid bleibt beim Kochen mit destillirter Jodwasserstoffsäure und etwas gelbem Phosphor fast unverändert; bei eintägigem Erhitzen mit genannten Reagentien auf 180 bis 2000 geht es in geringer Menge in eine Säure über, welche Kothe als o-Isopropylbenzoësäure, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> [CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>](COOH), anspricht 2). Um dieselbe zu isoliren, goss Er das Reactionsproduct in Wasser, schüttelte die Flüssigkeit mit Aether aus, entzog der ätherischen Lösung die Säure mit Kalilauge, fällte sie mit Salzsäure, nahm von Neuem mit Aether auf, wiederholte das beschriebene Reinigungsverfahren und destillirte schließlich mit Wasserdampf. Die so gewonnenen, farblosen Prismen schmolzen bei 51°. Das Baryumsalz der Säure, (C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba, ist in Wasser sehr leicht, in Alkohol aber sehr schwer löslich; das Silbersalz krystallisirt aus heißem Wasser in hellgrauen Nädelchen. Während Dimethylphtalid durch Jodwasserstoffsäure demnach wie das Phtalid selbst, nur ungleich schwerer reducirt wird, verhält es sich gegen Cyankalium ganz anders wie dieses. Als Kothe gleiche Theile Dimethylphtalid und Cyankalium im Paraffinbade am Steigrohr erwärmte (auf 250 bis 2600?), die dunkle, anscheinend homogene Masse nach zwei Stunden in Wasser löste, das Filtrat stark ansäuerte, darauf einige Stunden auf dem Dampfbade erhitzte, mit Aether ausschüttelte, die in denselben übergegangene organische Säure in derselben Weise reinigte wie die o-Isopropylbenzoësäure (s. o.) und schliefslich aus warmem Wasser

<sup>1)</sup> Dieselbe reducirt Fehling'sche und ammoniakalische Silberlösung.

2) Die Säure, von welcher aus 48 g Dimethylphtalid nach 24 stündigem Erhitzen nur 2 g gewonnen wurden, sollte ihrer Constitution nach identisch sein mit der o-Cuminsäure von Claus und Schulte, JB. f. 1886, 1567, unterscheidet sich aber sehr wesentlich von dieser (K.).

umkrystallisirte, erhielt Er farblose, zwischen 60 bis 61° schmelzende Nädelchen einer dem Dimethylphtalid isomeren Säure, der o-Propenylbenzoësäure, C10 H10 O2, entstanden im Sinne der Gleichung  $C_6 H_4 = [-C(CH_3)_2 -, -CO -] = 0 + KCN = C_6 H_4 [C(CH_3)]$ =CH<sub>2</sub>|COOK + HCN 1). Die Säure zersetzt die Carbonate der Alkalien und alkalischen Erden unter Bildung leicht löslicher Salze. Das Baryumsalz fällt auf Zusatz von Alkohol in feinen Nädelchen; mikroskopische Nadeln bildet das in heißem Wasser lösliche Silbersalz. — Diäthylphtalid,  $C_6H_4=[-C(C_2H_5)_2-,-CO-]=0$ , in derselben Weise wie die Methylverbindung bereitet 2), siedet, entwässert, unter 210 mm Quecksilberdruck zwischen 210 bis 214°; die farblose Flüssigkeit besitzt die Eigenschaften der von Wischin 3) dargestellten Verbindung, konnte aber nicht zum Erstarren gebracht werden. — Benzylchlorid wirkt auf ein Gemenge von Phtalsāureanhydrid und Zinkstaub schon bei 75° so heftig ein 4), dass zur Vermeidung von Verkohlung gekühlt werden muß. Aus dem Reactionsproduct schied Kothe einen nicht flüchtigen, anfangs harzartigen, unter Alkohol erhärtenden, in Aether und Benzol löslichen Körper vom Schmelzpunkt 72 bis 730 und der Zusammensetzung eines Kohlenwasserstoffes, C50 H46, ab.

F. Anderlini<sup>5</sup>) beschrieb zwei neue Derivate des Pyrrolenphtalids<sup>6</sup>). Dibrompyrrolenphtalid, C<sub>12</sub>H<sub>5</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>, wird erhalten,
wenn man zu einer warmen Lösung von 2 g Pyrrolenphtalid in
15 g Eisessig nach und nach 8 g Brom fügt und die aus der
erkalteten Lösung abgeschiedenen Krystalle wiederholt aus Alkohol umkrystallisirt. Die Verbindung bildet kleine, gelbe, seideglänzende Nadeln vom Schmelzpunkt 199°, ist unlöslich in Wasser,
wird auch von siedendem Alkohol und von Aether nur sehr
schwer aufgenommen und von concentrirter Schwefelsäure mit

lebhaft rother Färbung gelöst. Mononitropyrrolenphtalid, C, H, (NO<sub>2</sub>) NO<sub>2</sub>, durch Auflösen von Pyrrolenphtalid in concentrirter Salpetersäure dargestellt, bildet, durch Umkrystallisiren aus siedendem Alkohol unter Zuhülfenahme von Thierkohle gereinigt, kleine, fächerförmig gruppirte Nädelchen, die in kaltem Alkohol und warmem Aether kaum löslich sind. Bei der Reduction mit Zinn und Salzsäure entstehen amorphe Producte. Anderlini behandelte eine warme Lösung von Pyrrolenphtalid in Kalilauge (welche somit das Kalisalz der Pyrrolenphenylcarbinol-o-carbonsäure 1) enthielt) mit überschüssigem Brom und gewann hierdurch Tetrabrompyrrol neben Phtalsäure; aus dem Umstande, dass Dibrom- und Mononitropyrrolenphtalid bei gleicher Behandlung ebenfalls Phtalsäure liefern, geht hervor, dass diesen beiden Verbindungen die Formeln  $C_6H_4=[-C(=C_4HBr_2N)-O-CO-]$  resp.  $C_6H_4=[-C(=C_4H_2(NO_2)N)-O-CO-]$  zukommen. Derselbe hat ferner beobachtet, dass das Pyrrolenphtalid nicht mit Phenylhydrazin reagirt und dass das oben erwähnte Kalisals der Pyrrolenphenylcarbinol - o - carbonsäure,  $C_6 H_4 = [-C(=C_4 H_3 N) O H_4]$ -COOH], bei der trockenen Destillation mit kohlensaurem Kali in Pyrrol und Benzol zerfällt.

Ph. Barbier<sup>2</sup>) verfährt zur Darstellung des *Phtalimidins*<sup>3</sup>) folgendermaßen: Er fügt zu einer mit der berechneten Menge granulirten Zinns versetzten Lösung von *Phtalimid* in Eisessig allmählich bei 0° gesättigte Salzsäure, verdünnt, nachdem sich Alles gelöst hat, mit dem doppelten Volumen Wasser, fällt das Zinn mit Schwefelwasserstoff, dampft das Filtrat auf <sup>2</sup>/<sub>3</sub> ein, neutralisirt mit Natriumcarbonat und krystallisirt das abgeschiedene Phtalimidin aus siedendem Wasser um. Das *Platin*- und *Goldchloriddoppelsalz*, (C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>NO.HCl)<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub> resp. (C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>NO.HCl)<sub>3</sub>. 2 Au Cl<sub>3</sub><sup>4</sup>), sind sehr unbeständig. Bei sechsstündigem Erwärmen von Phtalimidin mit Alkali und überschüssigem Jodmethyl auf 100°, oder bei zwölfstündigem Erhitzen von *Phtalid* mit einer

<sup>1)</sup> l. c. — 2) Compt. rend. 107, 918. — 3) JB. f. 1884, 1228 (Phtalidin); vgl. auch das folgende Referat. — 4) Nach Graebe hat das Goldsalz eine andere Zusammensetzung, vgl. S. 1975.

concentrirten, alkoholischen *Methylaminlösung* auf 220° unter Druck, erhielt Derselbe feine, weiße, bei 120° schmelzende Nadeln von *Methylphtalimidin*, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>=[-CH<sub>2</sub>-, -CO-]=N(CH<sub>3</sub>)¹).

Auch C. Graebe<sup>2</sup>) hat das Phtalimidin (Phtalidin)<sup>2</sup>) eingehender untersucht und giebt zur Darstellung dieser Base und des Phtalids folgende genauere Vorschrift: Man erwärmt in einem Literkolben auf dem Wasserbade 100 g fein gepulvertes Phtalimid, 170 g granulirtes oder gefälltes Zinn und 150 ccm Wasser, lässt innerhalb ein bis zwei Stunden aus einem Tropftrichter 500 ccm roher Salzsäure vom spec. Gewicht 1,175 zufließen, erhitzt dann noch so lange, bis alles Zinn und Phtalimid gelöst ist, bringt die etwas erkaltete Flüssigkeit in eine Schale, fällt das Zinn durch Eintauchen von Zinkblechstreifen (etwa 100 g), filtrirt, kocht das Zinn mit heißem Wasser aus, versetzt die Flüssigkeit mit einer concentrirten Lösung von 70 g Natriumnitrit (90 bis 95 Proc. Gehalt) und wäscht nach mindestens einstündigem Stehen das abgeschiedene Nitrosophtalimidin 4) mit kaltem Wasser aus. Dasselbe wird, je nachdem es zur Gewinnung von Phtalid oder von Phtalimidin dienen soll, in verschiedener Weise weiter verarbeitet. Zur Darstellung des Phialids nach dem früher beschriebenen Verfahren<sup>5</sup>) übergießt man das noch feuchte Nitrosoderivat sammt Filter vorsichtig 6) mit 500 ccm 10 procentiger Natronlauge und erwärmt schliesslich, wodurch es als oxymethylbenzoësaures Natrium in Lösung geht. Aus dem Filtrat wird das Phtalid mittelst einer Mineralsäure gefällt und durch Destillation gereinigt. Behufs Ueberführung der Nitrosoverbindung in Phtalimidin erwärmt man dieselbe, ebenfalls noch feucht, mit 60 bis 75 g starker Salzsäure, dampft die unter Entwickelung rother Dämpfe entstehende Lösung etwas ein, übersättigt mit Natronlauge, schüttelt mit Chloroform aus und krystallisirt die

<sup>1)</sup> Dieser JB., S. 1977. — 2) Ann. Chem. 247, 288. — 5) JB. f. 1884, 1228; vgl. auch vorstehendes Referat. — 4) JB. f. 1884, 1229 (Nitrosophtalidin); dieser JB., S. 1975; um sicher zu sein, daß die Fällung eine vollständige ist, prüft man zweckmäßig einen Theil des Filtrates mit noch etwas Natriumnitrit. — 5) l. c. — 6) Wegen der eintretenden heftigen Stickstoffentwickelung.

Base aus Wasser um 1). Als Nebenproduct entsteht bei der Gewinnung des Phtalimidins zuweilen, meist in geringer Menge, eine nur schwer erstarrende Substanz, welche sich nach und nach, sowie bei dem Versuch sie umzukrystallisiren, in festes Phtalimidin verwandelt und vielleicht identisch ist mit dem Pseudophtalimidin von Gabriel?). Die Dampfdichte des Phtalimidins wurde nach der V. Meyer'schen Methode im Schwefeldampf und in einem mit Stickstoff gefüllten Apparate zu 4,52 bestimmt. Die Verbindung ist mit Wasserdämpfen nicht flüchtig, besitzt schwach basische Eigenschaften, liefert wie das ihr isomere Oxindol ein Silbersalz (s. u.) und bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung wieder Phtalimid. - Bei der Einwirkung von Brom auf in Chloroform gelöstes Phtalimidin erhielt Graebe eine in diesem Lösungsmittel schwer lösliche, gegen Alkohol beständige, bei ca. 1500 unter Zersetzung schmelzende Bromverbindung, deren Bromgehalt annähernd der Formel (C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>NO)<sub>2</sub>Br<sub>3</sub> entsprach und die beim Erwärmen mit verdünnter Salpetersäure ein Gemenge von Phtalid und Phtalsäure lieferte. Beim Glühen des Phtalimidins mit Zinkstaub entstehen flüchtige Basen, worunter als Hauptproduct das Phenylisochinolin Gabriel's 3). Die Ausbeute an letzterem ist etwas größer als beim Erhitzen von Phtalimid mit Zinkstaub. Das Chlorhydrat des Phtalimidins, C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>NO. HCl 4), bildet feine, weisse, in Wasser sehr leicht lösliche Nadeln, die bei derselben Temperatur schmelzen, wie die Base selbst; beim Eindampfen der wässerigen Lösung,

<sup>1)</sup> Bei sorgfältigem Arbeiten erhält man aus 100 g Phtalimid ca. 60 g Phtalimidin resp. Phtalid; bei der weniger zu empfehlenden Darstellung der ersteren Verbindung mit Umgehung der Nitrosoverbindung (nach dem früheren Verfahren) ist das der alkalischen Lösung mit Chloroform entzogene Phtalimidin noch durch Phtalimid verunreinigt, von dem es durch Einleiten gasförmiger Salzsäure in die Chloroformlösung als Chlorhydrat getrennt werden kann. Den Schmelzpunkt des Phtalimids fand Graebe immer zu 228 bis 229° (uncorr.), bei einem Thermometer, dessen Faden ganz ins Bad tauchte, zu 233,5°. — 2) JB. f. 1887, 848. — 3) JB. f. 1885, 974. — 4) Vgl. die Anmerkung 1) auf dieser Seite, sowie die vorstehend citirte Abhandlung von Barbier; Phtalimid liefert unter gleichen Bedingungen kein salzsaures Salz.

sowie im Vacuum, entweicht Salzsäure. Das Pikrat, C. H. NO . C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> OH, scheidet sich aus alkoholischer oder wässeriger Lösung in hellgelben Blättchen aus; in Wasser, Alkohol und Benzol ist es, reichlicher in der Wärme, löslich und krystallisirt daraus in bei 140° schmelzenden, hellgelben Tafeln oder Säulen. Die dunkelgelben Nadeln des Goldsalzes, (C<sub>8</sub>H<sub>7</sub>NO), HCl. AuCl. 1), Schmelzpunkt 175 bis 176°, lösen sich sehr schwer in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser. Phtalimidin-Silber, C. H. NOAg 2), ist in kochendem Wasser kaum, in Ammoniak dagegen leicht löslich und krystallisirt aus dieser Lösung beim Verdunsten über Schwefelsäure; mit Jodnethyl erhitzt, liefert es nur Phtalimidin. Acetylphtalimidin, C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>N(CH<sub>3</sub>CO)O, bildet farblose, bei 151° schmelzende Nadeln, die in Alkohol und Wasser viel schwerer löslich sind als das Phtalimidin; am besten krystallisirt die Verbindung aus verdünnter Essigsäure. Das schon erwähnte charakteristische Nitrosophtalimidin, C, H, NO(NO)3), erscheint aus heißem Wasser oder Alkohol in Form intensiv gelb gefärbter Säulen oder Nadeln; die durch Fällung erhaltenen feinen Nadeln besitzen dagegen eine hellgelbe Farbe. Die Verbindung wird beim Kochen mit Wasser oder Alkohol nicht verändert, bei mehrstündigem Erwärmen mit Alkohol auf 2000, leichter durch Säuren 4), sowie auch durch Einwirkung von Zinkstaub und Eisessig in Phtalimidin verwandelt. Die Ueberführung in ein Hydrazin ist Graebe nicht gelungen. Beim Uebergießen mit verdünnten Lösungen von Natron oder Kali zersetzt sich das Nitrosophtalimidin schon in der Kälte, stürmisch in der Wärme im Sinne der Gleichung  $C_6H_4=(C_2H_2ON)NO^5$  + NaOH =  $C_6H_4$ (CH<sub>2</sub>OH, COONa) + N<sub>2</sub>; auch Natrium- oder Kaliumsulfhydratlösungen bewirken schon in der Kälte Entwickelung von Stickstoff und es erfolgt die Abscheidung eines öligen, allmählich

<sup>1)</sup> Vgl. auch diesen JB., S. 1972. — 2) Dargestellt durch vorsichtiges Neutralisiren wässeriger Lösungen von Phtalimidin und Silbernitrat mit sehr verdünntem Ammoniak. — 3) Vgl. auch JB. f. 1884, 1229. — 4) Beim Erwärmen mit concentrirter Salzsäure entsteht salzsaures Phtalimidin, bei Anwendung von Jodwasserstoffsäure scheidet sich Jod ab. - 5) In der Originalabhandlung steht irrthümlich C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>. C<sub>2</sub>O<sub>2</sub>N. NO.

erstarrenden Körpers 1), der, durch Umkrystallisiren aus verdünntem Alkohol oder durch Destillation mit Wasserdampf?) gereinigt, lange, farblose Nadeln bildet, im geschmolzenen Zustande aber, wie seine Lösungen, gelblich gefärbt ist. Die neue Verbindung, ein Thiophtalid der Formel C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>=[-CO-, -CH<sub>2</sub>-]=S oder C, H, =[-CS-, -CH2-]=0, ist in kaltem Wasser wenig, leichter in heißem, sehr leicht in Aether und Alkohol löslich, schmilzt bei 60°, riecht dem Phtalid sehr ähnlich, wird von Alkalien aber schwieriger aufgenommen als dieses, von verdünnter Natronlauge erst bei längerem Erwärmen. Säuren fällen aus der Lösung eine aus Wasser in Nadeln krystallisirende, bei 127º (corr.) unter Zersetzung schmelzende, geschwefelte Oxymethylbenzoësäure; zwischen 140 bis 1500 wird unter Abspaltung von Wasser Thiophtalid zurückgebildet. Mononitrophtalimidin, dem unter der Voraussetzung, dass das Phtalimidin die Constitution  $C_6H_4=[-CO_{-}, -CH_{-}]=NH$  besitzt 3), die Formel  $C_6H_4=[-CO_{-}, -CH_{-}]=NH$ CH(NO<sub>2</sub>)-]=NH zukommt, entsteht, wenn 1 Thl. Phtalimidin ein bis zwei Stunden lang mit einem Gemenge von 5 Thln. Schwefelsäure und 2 Thln. concentriter Salpetersäure auf 30 bis 40° Die Nitroverbindung ist unlöslich in Wasser, erwärmt wird. schwer löslich in Alkohol, krystallisirt in hellgelben, bei 210° schmelzenden Blättchen und liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung Phtalsäure. Aus ihrer nicht zu verdünnten Lösung in Natronlauge fällen Mineralsäuren eine in heißem Wasser sehr leicht, schwerer in kaltem und leicht in Aether und Alkohol lösliche, in Nadeln krystallisirende Säure  $C_6 H_4 [COOH, CH(NO_9, NH_2)].$ 

Derselbe<sup>4</sup>) veröffentlichte in Gemeinschaft mit Amé Pictet weitere Mittheilungen über substituirte Phtalimidine. Zur Darstellung des Methylphtalimids<sup>5</sup>) genügt es, Phtalimidkalium mit Jodmethyl zwei Stunden lang auf 150° zu erhitzen; bequemer erhält man die Verbindung durch Auflösen von Phtalsäure-

Neben Phtalimidin und ziemlich viel Phtalid. — <sup>2</sup>) Im Gegensatz zum Thiophtalid ist das Phtalid mit Wasserdämpfen nur wenig flüchtig.
 — <sup>3</sup>) Gegenüber der zweiten möglichen Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-CH<sub>2</sub>,-C(NH)-]=O. —
 Ann. Chem. 247, 302. — <sup>5</sup>) JB. f. 1884, 1229.

anhydrid in einer Lösung von Methylamin 1), Eindampfen der Lösung zur Trockne und Destilliren des sauren Salzes. Siedepunkt der Verbindung geben Sie, bezogen auf das Wasserstoffthermometer (nach der Tabelle von Crafts), jetzt zu 2860 an 2). Behufs Gewinnung des Aethylphtalimids, C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sup>3</sup>), bedient man sich am besten ebenfalls des sauren phtalsauren (Aethylamin-) Salzes. Sein Siedepunkt entspricht bei 726 mm Druck fast genau dem des Phtalsäureanhydrids 4); mit dem Quecksilberthermometer wurde er zu 282,5° gefunden. Durch Reduction des Methylphtalimids mit Jodwasserstoff und Phosphor erhielten Sie nur Phtalsäure; bei Anwendung von Zinn und Salzsäure filtrirt man das Zinndoppelsalz 5) ab, trägt es in verdünnte, auf dem Wasserbade erwärmte Kalilauge ein und schüttelt die Base mit Aether aus; oder man extrahirt dieselbe, nachdem das Zinn durch Zink gefällt worden ist, aus der alkalisch gemachten Flüssigkeit mit dem genannten Lösungsmittel oder mittelst Chloroform. Neben Methylphtalimidin 3) entsteht derart, wie beim Phtalimidin, eine ölige, erst nach und nach in erstere Verbindung übergehende Base. Die Dampfdichte des Methylphtalimidins fanden Sie = 5,24. Das Chlorhydrat kann auf die früher angegebene Weise 6) auch aus einer Lösung der Base in Chloroform gefällt werden; es schmilzt unter Abgabe von Salzsäure bei 120°; das ebenfalls schon früher erwähnte Golddoppelsalz bildet gelbe Nadeln. Bei der Destillation von Methylphtalimidin, sowie von Methylphtalimid mit Zinkstaub entsteht eine ölige Base (Methylisochinolin?). Brom fällt aus einer Lösung von Methylphtalimidin in Chloroform orangefarbene Nadeln einer Bromverbindung. (C, H, NO), .3 Br, die bei 150° unter Zersetzung schmilzt und an der Luft, sowie beim Umkrystallisiren aus Alkohol Brom verliert. Aethylphtalimidin, C.H.ONC2H5, darstellbar durch Reduction des Aethylphtalimids (s. o.) mit Zinn und Salzsäure, schmilzt, aus

<sup>1)</sup> Dieselbe soll soviel Methylamin enthalten, dass von letzterem auf 1 Mol. Anhydrid etwas mehr als 1 Mol. vorhanden ist. — 2) Mit dem Quecksilberthermometer hatten Sie denselben zu 285° gefunden. — 3) JB. f. 1877, 765; f. 1881, 407; siehe auch die JB. f. 1884, 1229 citirte Abhandlung. — 4) JB. f. 1884, 1229, Anm. 2). — 5) JB. f. 1884, 1230. — 5) Daselbst.

dem Goldsalz abgeschieden, bei 45° und stimmt in seinen übrigen Eigenschaften mit dem Methylphtalimidin überein. Die großen, goldgelben Säulen seines Goldsalzes, (C10 H11 NO)2. HCl. Au Cl3, schmelzen bei 1450, aber auch schon unter siedendem Wasser. Phenylphtalimidin, C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>ONC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, Hessert's Phtalidanil 1), wird nach Graebe und Pictet vortheilhaft in der Weise dargestellt, dass man 10 Thle. Phtalanil und 11 Thle. granulirtes Zinn mit soviel Alkohol erwärmt, dass ersteres sich löst, dann unter beständigem Erhitzen eine genügende Menge concentrirter Salzsäure zutropfen lässt, um alles Zinn in Reaction zu bringen, filtrirt und nach dem Verjagen des Alkohols das Phenylphtalimidin mit Wasser fällt. Dasselbe Phenylphtalimidin hat Racine?) durch Reduction des aus Phtalaldehydsäure und Phenylhydrazin entstehenden Condensationsproductes und jetzt C. Oswald 3) auf gleiche Weise aus Phenylamidophtalid (Anilidophtalid) erhalten, welches Er durch Erwärmen von α-Monobromphtalid in mit Anilin darstellte. Letzterer Forscher gewann, ebenfalls im Wege der Reduction, aus Amidophtalid 5) Phtalimidin, dem Er die Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-CH<sub>2</sub>-, -CO-,]=NH beilegt 6) und aus Phtalaldehydsäure 7) durch Nitriren ein in gelben, bei 1540 schmelzenden Prismen krystallisirendes Mono-, sowie ein Dinitroderivat.

E. Bamberger und R. Müller<sup>8</sup>) erhielten, als Sie eine Lösung von *Phtalimid* (6 g) in Amylalkohol (150 g) mit Natrium (12 g) in der a. a. O.<sup>9</sup>) beschriebenen Weise behandelten und die entstandenen Basen nach dem dort angegebenen Verfahren abschieden, ein dunkelbraunes, sehr unangenehm riechendes Oel, aus dessen ätherischer Lösung durch Kohlensäure ein zäher, nach einiger Zeit breiartig erstarrender Syrup gefällt wurde. Derselbe

JB. f. 1878, 624. — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 2032. — <sup>8</sup>) Arch. ph. nat. [3] 20, 197 (Ausz.). — <sup>4</sup>) JB. f. 1887, 2030; in Beilstein's Handb. d. organ. Chem.,
 Aufl., Bd. 2, S. 993 ist die Verbindung als ω-Bromphtalid aufgeführt. — <sup>5</sup>) JB. f. 1887, 2031, 2033. — <sup>6</sup>) Vgl. diesen JB., S. 1976, Anm. <sup>8</sup>). —
 JB. f. 1887, 2030. — <sup>8</sup>) Ber. 1888, 1888. — <sup>9</sup>) Dieser JB., S. 1144 (Tetrahydro-β-naphtylamin). Die Flüssigkeit zeigt eine eigenthümliche Farbenwandlung: von Gelb durch Purpurroth zum Fleischroth, zuletzt wieder ins Gelbe; auch entwickelt sich Ammoniak in Strömen.

bestand aus dem Carbonat einer schon von Strafsmann 1) dargestellten, o-Xylylamin genannten Verbindung, welche Sie nach den Vorschlägen des Einen von Ihnen?) als o-Tolubenzylamin, C, H<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>, CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>), bezeichnen. Der erwähnte Syrup wurde mit Aether gewaschen, in sehr verdünnter Essigsäure gelöst, die Lösung mit letzterem ausgeschüttelt und das mit Natronlauge gefällte Amin destillirt. Es siedet unter 718 mm Druck bei 201° (125° bei 105 mm). Das übergegangene, wasserhelle, benzylaminartig riechende Oel erstarrte an der Luft bald zu schönen, glasglänzenden Nadeln des kohlensauren Salzes und gab die Carbylaminreaction. Das in Wasser sehr leicht lösliche salzsaure Salz krystallisirt in glasglänzenden, langen Nadeln, das Pikrat in eben solchen, netzartig verzweigten Formen und zersetzt sich, ohne zu schmelzen, zwischen 205 bis 220°. Das sulfocarbaminsaure Salz fällt auf Zusatz von Schwefelkohlenstoff zur ätherischen Lösung der Base in kleinen, weißen, zwischen 114 bis 115° schmelzenden Nädelchen; beim Kochen der alkoholischen Lösung dieses Sulfocarbaminats entsteht unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff der entsprechende Thioharnstoff, weiße, bei 148° schmelzende Nadeln. Die im ätherischen Filtrat des kohlensauren o-Tolubenzylamins enthaltene zweite schwächere Base hinterbleibt daraus als braunes, widerlich riechendes Oel, welches mit stark verdünnter Essigsäure von Tolubenzylamin befreit, nach der Destillation im Vacuum eine wasserhelle, nach Chinolin und gleichzeitig coniinartig riechende, mit Wasserdämpfen flüchtige Flüssigkeit vorstellt, welche die Fichtenspanreaction nicht zeigt. Das salzsaure Salz krystallisirt in silberweißen Blättchen und wird aus der wässerigen Lösung durch starke Salzsäure wieder abgeschieden. Das anfangs ölige Chloroplatinat erstarrt zu orangegelben, glänzenden Nadeln, die, wie das Chlorhydrat, in heißem Wasser sehr viel leichter löslich sind als in kaltem; bei langsamer Verdunstung erhält man es in dicken, glasglänzenden Prismen. Das ölige Nitrosoderivat der Base giebt die Liebermann'sche Reaction in ausgezeichneter Weise; ihr selbst kommt

<sup>1)</sup> Dieser JB., S. 840. — 2) Vgl. die JB. f. 1887, 655 citirte Abhandlung.

wahrscheinlich die Formel  $C_6H_4=[-CH_2-,-CH_2-]=NH$  zu, wonach die Sprengung des Phtalimidringes durch Natrium im Sinne des Schemas  $C_6H_4=[-CO-,-CO-]=NH \longrightarrow C_6H_4=[-CH_2-,-CH_2-]=NH \longrightarrow C_6H_4(CH_3,CN_2NH_2)$  verlaufen dürfte. Die Ausbeute an beiden Basen beträgt wenig mehr als  $\frac{1}{2}$  Proc.

C. Goedeckemeyer 1) hat die nach einer vorläufigen Mittheilung 2) durch Einwirkung von Phtalimidkalium auf sauerstoffhaltige Halogenverbindungen erhaltenen Aminabkömmlinge und deren Ueberführung in Amine später eingehend beschrieben. Seine Versuche wurden in der Weise ausgeführt, dass Er ein möglichst inniges Gemenge beider Körper (1 Mol. des Kaliumderivates auf 1 Atom Halogen) am Rückflusskühler im Paraffinbade erhitzte und das nach dem Erkalten meistens zu einem festen Kuchen erstarrende Reactionsproduct entweder direct aus siedendem Wasser oder nach dem Auskochen mit solchem aus einem anderen geeigneten Lösungsmittel umkrystallisirte. aus Phtalimidkalium und Monochloraceton (Dauer des Erhitzens 20 Minuten, Temperatur etwa 120°) entstehende Acetonylphtalimid, [C<sub>8</sub> H<sub>4</sub> O<sub>2</sub>]=NCH<sub>2</sub>-CO-CH<sub>3</sub>, bildet aus kochendem Wasser weiße Blättchen oder Nadeln vom Schmelzpunkt 1170 (uncorr.), ist darin wie in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig ziemlich leicht, in Ligroin dagegen fast gar nicht löslich. Das Oxim, [C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>] =NCH<sub>2</sub>-C(NOH)-CH<sub>3</sub>, krystallisirt in kleinen, das Phenylhydrazon, [C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>]=NCH<sub>2</sub>-C[N<sub>2</sub>HC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-CH<sub>3</sub>, in gelben, ebenfalls prismatischen, in kochendem Wasser fast ganz unlöslichen Formen; erstere Verbindung, vom Schmelzpunkt 1720 (uncorr.), löst sich leicht in Chloroform, Alkohol, Natronlauge und Eisessig, schwer in Ligroïn; letztere wird auch von diesem Lösungsmittel, sowie von Aether und Benzol leicht aufgenommen und schmilzt bei 150 bis 1520 unter Zersetzung, die auch schon bei längerem Erhitzen auf 100° eintritt. Es gelang nicht, das Acetonylphtalimid durch Kochen mit Kalilauge oder durch Digeriren mit Salzsäure glatt in Amidoaceton und Phtalsäure zu spalten, bei Einwirkung von

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2684; Chem. Centr. 1888, 1611 (Ausz.). — 2) Vgl. die in diesem JB., S. 979 citirte Abhandlung von S. Gabriel.

Kalihydrat (1 Mol.) in alkoholischer Lösung entstand Phtalimidkalium. — Phenacylphtalimid, [C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>]=NCH<sub>2</sub>COC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, dargestellt aus Monobromacetophenon 1) (Phenacylbromid) und Phtalimidkalium durch etwa einstündiges Erhitzen auf 150°, krystallisirt aus Eisessig in kleinen quadratischen Tafeln vom Schmelzpunkt 167° (uncorr.), ist fast unlöslich in Wasser oder Ligroïn, löslich in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln; das sich in Bezug auf letztere ähnlich verhaltende Phenylhydrazon, C22 H17 N3 O2, orangegelbe Nadeln, schmilzt, mehrmals aus Eisessig umkrystallisirt und mit absolutem Alkohol ausgewaschen, unter Zersetzung bei 155°. Phenacylphtalaminsäure, [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>COCH<sub>2</sub>]NH-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (COOH), wird erhalten, wenn man Phenacylphtalimid in (etwas überschüssiger) warmer, alkoholischer Kalilauge löst, die Lösung nach dem Verdünnen mit Salzsäure fällt und den aus kleinen Nadeln bestehenden Niederschlag aus Eisessig umkrystallisirt. Die in fast allen gebräuchlichen Mitteln, wie auch in Ammoniak, nicht aber in Wasser lösliche Säure schmilzt bei 1600 (uncorr.) und giebt ein schön krystallisirendes Kupfer- und Silbersals, C<sub>16</sub> H<sub>12</sub> NO<sub>4</sub> Ag. Die Phenacylphtalaminsäure wird durch einstündiges Kochen mit concentrirter Salzsäure am Rückflusskühler vollständig in Phtalsäure und salssaures α-(Eso-)Monoamidoacetophenon, C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> COCH<sub>2</sub> N H<sub>2</sub>. H Cl, gespalten; letzteres krystallisirt, in geeigneter Weise von den letzten Spuren Phtalsäure befreit, aus 98 procentigem Alkohol in feinen, weißen Nadeln oder Blättchen, die bei 188,5° (corr.) zu einer rothen Flüssigkeit schmelzen und die Haut intensiv roth färben?). Das Platindoppelsalz der Base 3) schmilzt bei 210° (nach Braun und Meyer bei 200°), das Pikrat, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>COCH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>OH, lange, flache, gelbe Nadeln, bei 1750 (uncorr.). Durch Versetzen einer wässerigen Lösung von salzsaurem Amidoacetophenon mit Ammoniak entsteht, wie die beiden oben genannten Forscher schon früher mitgetheilt haben, Isoïndol [Victor Meyer's Diphenylaldin4), L. Wolf's Diphenylpyrasin 5)]. Goedeckemeyer hat die von

<sup>1)</sup> JB. f. 1882, 763. — 2) Braun und Meyer gaben den Schmelzpunkt zu 183 bis 1840 an. — 5) Dieser JB., S. 1225. — 4) Dieser JB., S. 1226. — 5) JB. f. 1887, 1753.

Genannten für diese Verbindung aufgestellte neuere Formel C<sub>16</sub> H<sub>12</sub> N<sub>2</sub> durch eine Elementaranalyse bestätigt. krystallisiren des Isoïndols aus Alkohol erhält man dasselbe in goldgelben, glänzenden, aus Eisessig dagegen in röthlichgrauen, matten, rhombischen Tafeln. — Den Schmelzpunkt des aus Phtalimidkalium und Monochloressigsäure-Aethyläther (Dauer des Erhitzens ca. zwei Stunden, Temperatur etwa 1500) entstehenden Phtalylamidoëssigsäure-Aethyläthers 1), [C<sub>8</sub> H<sub>4</sub> O<sub>2</sub>]=NCH<sub>2</sub>-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, fand Er nach dem Umkrystallisiren aus heißem Alkohol oder sehr viel siedendem Wasser zu 112 bis 113º (uncorr.), somit um etwa 80 höher als Reese2); im Widerspruch zu den Angaben dieses Forschers wird der Ester durch sechsstündiges Kochen mit viel Wasser nicht verseift, durch etwa anderthalbstündiges Erhitzen mit concentrirter Salzsäure (circa 4½, Thle.) auf 200° dagegen leicht in salzsaures Glycocoll, Phtalsäure und Aethylchlorid gespalten. Der Schmelzpunkt des Glycocolls selbst liegt in Uebereinstimmung mit den Beobachtungen von Curtius 3) bei 236° (corr.). — Aus äquivalenten Mengen Phtalimidkalium und Epichlorhydrin erhielt Derselbe die gleiche Verbindung wie aus 2 Mol. des Kaliumderivates und 1 Mol. a-Dichlorhydrin; letztere Körper setzen sich, auf 145 bis 150° erhitzt, unter plötzlichem Aufschäumen um; nach etwa 20 Minuten ist die Reaction be-Durch Umkrystallisiren des mit Wasser ausgekochten festen Reactionsproductes 4) aus Eisessig gewann man kleine, bei 205° (uncorr.) schmelzende Nadeln von β-Oxytrimethylendiphtalimid, [C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>N]CH<sub>2</sub>-CH(OH)-CH<sub>2</sub>[NC<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>]. Wird die Diphtalverbindung mit (2 Mol.) wässeriger Kalilauge bis zur vollständigen Lösung gekocht, die Flüssigkeit mit Wasser verdünnt, mit Salzsäure schwach angesäuert und rasch filtrirt, so scheiden sich daraus alsbald feine, weiße Nadeln von Oxytrimethylendiphtalaminsäure, CH=[OH, (CH<sub>2</sub>-NH-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOH)<sub>2</sub>], ab. Die über Schwefelsäure getrocknete Säure, ein äußerst hygroskopisches

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1972. — 2) Daselbst. — 3) A. a. O. — 4) Die Ausbeute aus Epichlorhydrin ist weit geringer, die Reinigung des nicht ganz erstarrenden Productes außerdem schwieriger.

Pulver, lässt sich wegen eintretender Verharzung nicht umkrystallisiren, schmilzt bei etwa 1200, verliert bei weiterem Erhitzen auf 128° das addirte Wasser, wird von Neuem fest und schmilzt zum zweiten Male bei 2050. Analysirt wurde das schön krystallisirende Silbersalz, C19 H16 N2 O7 Ag2. Wird die Säure mit Salzsäure eingedampft oder \(\beta\)- Oxytrimethylendiphtalimid (siehe oben) mit solcher zwei Stunden lang auf 165° erhitzt, so spalten sich beide Körper in Phtalsäure und β-Oxytrimethylendiamin-(a - Diamidohydrin) chlorhydrat, NH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH (OH)-CH<sub>2</sub>-NH<sub>2</sub> .2 HCl, welche Verbindung schon früher von A. Claus1) dargestellt, aber nicht näher beschrieben worden ist. Dieselbe ist hygroskopisch, in absolutem Alkohol oder Aether nicht löslich und krystallisirt aus verdünntem Alkohol in kleinen, weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 184,50 (corr.). Das Pikrat der Base, welches schöne, gelbe, bei 230° (uncorr.) unter Zersetzung schmelzende Nadeln bildet, entspricht der Formel CH=[OH, (CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]. 2C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>OH; das in kaltem Wasser, nicht aber in Alkohol oder Aether lösliche Platindoppelsalz, C3 H12 N2 O Cl2 .PtCl4, zersetzt sich bei etwa 240°. Die kleinen, orangefarbigen. unvollkommen ausgebildeten Krystalle desselben sind nach A. Fock rhombisch; a:b:c=0.7878:1:1.1736. Beobachtete Formen und Winkel:  $\infty P(110)$ , 0 P(001),  $\check{P} \infty (011)$ ; (110)  $:(\bar{1}10) = 76^{\circ} 30'; (011) : (0\bar{1}1) = 99^{\circ} 6'; (011) : (110) = 62^{\circ} 4'.$ Die Spaltbarkeit ist vollkommen nach dem Prisma, deutlich nach der Basis, welche die Ebene der optischen Axen ist. Die Lösung des salzsauren Salzes giebt mit Goldchlorid ein in schönen Nadeln krystallisirendes, schwer lösliches Goldsalz, mit Ferrocyankalium ein sehr schwer lösliches, grünlichweißes, sich bei etwa 260° schwärzendes, krystallinisches Ferrocyanat, C, H<sub>10</sub> N<sub>2</sub> O  $(H_4 \text{ Fe N}_6 C_6)_2$ .

L. Reese<sup>2</sup>) machte weitere<sup>3</sup>) Mittheilungen über die Einwirkung von *Phtalsäureanhydrid* auf *Amidosäuren*. Trägt man in das geschmolzene Anhydrid (5 Thle.) allmählich *Sarkosin* (6 Thle.) ein, erhitzt auf 140 bis 150°, bis die Masse nicht mehr

<sup>1)</sup> JB. f. 1873, 688. — 2) Ber. 1888, 277. — 3) JB. f. 1887, 1972.

schäumt und krystallisirt die nach dem Erkalten krystallinisch erstarrende Schmelze wiederholt aus siedendem Alkohol um, so erhält man schöne, glänzende, bei 168° schmelzende Nadeln von Phtalyldisarkosin, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>=C<sub>2</sub> O<sub>2</sub>=[N(CH<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>COOH]<sub>2</sub>. Die Verbindung löst sich mit saurer Reaction leicht in Wasser und siedendem Alkohol, schwer in kaltem Alkohol und Aether, nicht in Chloroform und Ligroïn; durch Alkalien oder concentrirte, warme Salzsäure zerfällt sie in Phtalsäure und Sarkosin. früher beschriebene α-Leucinphtaloylsäure 1) hat Derselbe jetzt auch auf folgende Weise erhalten: Er suspendirte Leucin in siedendem, absolutem Alkohol, fügte alkoholisches Kali bis zur völligen Lösung hinzu, versetzte die kochende Flüssigkeit mit etwas mehr als der berechneten Menge Phtalylchlorid<sup>2</sup>), kochte noch etwa eine Minute lang und filtrirte die heiße Lösung vom Chlorkalium ab. Beim Erkalten schieden sich concentrisch gruppirte, feine Nädelchen von a-leucinphtaloylsaurem Kali, die nur wenig mit phtalsaurem Salz verunreinigt waren, aus. Reese giebt für den Verlauf der Reaction die Gleichung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> (-CCl<sub>2</sub> -0-C0-) + NH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>2</sub> + 4 KOH = C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CONH-C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>K,  $COOK) + 2KCl + 3H_2O$ . Aus dem Kalisalz läst sich die freie Säure leicht mittelst verdünnter Schwefelsäure und Aether gewinnen.

J. Guareschi<sup>3</sup>) ergänzte Seine früheren Mittheilungen<sup>4</sup>) über die Darstellung und Eigenschaften der Monobromphtalsäure aus dem bei 131,5° schmelzenden Dibromnaphtalin<sup>5</sup>). Er erwärmt eine Lösung von 2 g Dibromnaphtalin in 30 ccm Eisessig mit einer solchen von 4 g Chromsäureanhydrid in 20 ccm Eisessig so lange im Wasserbade, bis die Flüssigkeit eine schön grüne Farbe angenommen hat (½ Stunde), verdünnt mit 10 Vol. Wasser, dampft das Filtrat ein, nimmt den Rückstand mit Wasser auf, verdampft abermals, löst in wenig Wasser, filtrirt, behandelt die

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1975. — 2) Ist die Reaction nicht mehr alkalisch, so muss noch etwas alkoholisches Kali zugefügt werden. — 3) Ann. chim. farm. [4] 7, 81; Gazz. chim. ital. 18, 10. — 4) JB. f. 1886, 1453. — 5) JB. f. 1869, 476; f. 1877, 412, 414; f. 1881, 365; f. 1883, 601; in den citirten Abhandlungen ist der Schmelzpunkt etwas zu niedrig angegeben.

Lösung in der Wärme mit Soda und Natronlauge, säuert dieselbe, nachdem sie wieder filtrirt und eingeengt worden ist, mit Schwefelsäure an, schüttelt mehrmals mit Aether aus und krystallisirt das aus letzterem hinterbleibende Product aus Wasser um. Die Säure bildet farblose, spröde, glänzende Prismen, die in Wasser, besonders in der Wärme, löslich sind, bei 178,50 schmelzen und dabei in das Anhydrid übergehen. Die Ausbeute beträgt etwa 50 Proc. der berechneten. Das schwer lösliche Baryumsalz, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> Br (COO)<sub>2</sub> Ba, krystallisirt in perlmutterglänzenden, rosettenförmig vereinigten Blättchen und fällt erst aus, wenn man die Lösung des Ammoniumsalzes mit Chlorbaryum auf 60 bis 70° erwärmt. Das Blei- und Silbersalz sind weiße, in Wasser sehr schwer lösliche Niederschläge. Den Schmelzpunkt des in kleinen, glänzenden Nadeln sublimirenden Anhydrids 1) giebt Guareschi jetzt zu 133 bis 1340 an. Die beschriebene Monobromphtalsäure ist, wie schon Meldola?) angegeben hat, identisch mit der Säure, welche dieser Forscher aus Dibromnaphtylamin vom Schmelzpunkt 1050, Smith 3) aus Tetrabrom-B-naphtol und Guareschi selbst früher 4) aus Monobromnitround Monobromamidonaphtalin (Schmelzpunkt 122,5 resp. 63 bis 64°) dargestellt hat; sie ist nach ihrer Entstehung aus  $\gamma$ -( $\alpha_1$ - $\alpha_2$ -) Dibromnaphtalin (s. o.) unzweifelhaft als a - oder o-Monobromphtalsäure aufzufassen, während die von Nourrison 5) beschriebene Verbindung (Schmelzpunkt 1680), deren Anhydrid schon zwischen 106 bis 1080 flüssig wird, die  $\beta$ -Säure vorstellt. Die von Faust 6) und v. Pechmann 7) untersuchte, in der Literatur irrthümlicherweise noch häufig als a-Derivat bezeichnete Säure (Schmelzpunkt 138 bis 140°, des Anhydrids 60 bis 65°) hält Guareschi für keine einheitliche Substanz; Er weist noch besonders darauf hin, dass alle  $\alpha$ -Derivate der Phtalsäure einen höheren Schmelzpunkt besitzen als die entsprechenden  $\beta$ -Verbindungen.

<sup>1)</sup> JB. f. 1883, 605; f. 1885, 755. — 2) JB. f. 1885, 755. — 5) JB. f. 1879, 543. — 4) JB. f. 1883, 604 f. — 5) JB. f. 1887, 2015. — 6) JB. f. 1869, 575. — 7) JB. f. 1879, 588.

Im Hinblick auf eine Mittheilung von A. Michael 1), wonach B. H. Morrison die Dihydrophtalsäure durch Erhitzen mit Salzsäure, unter geeigneten Bedingungen, ohne Gasentwickelung glatt in einen völlig verschiedenen Körper verwandelt haben soll, bemerkte A. Baeyer<sup>2</sup>), dass Astié auf Seine Veranlassung die Hudrophtalsäure von Graebe und Born 3) untersucht, als ein Gemisch erkannt und daraus eine einheitliche Dihydrosäure erhalten habe, die durch Kochen mit Natriumamalgam in ein Gemenge verschiedener Tetrahydrosäuren übergeführt werde, welches Baever a. a. O.4) als Dihydrosäure beschrieben habe. Diese Säuren gehen zum Theil sehr leicht in isomere Substanzen über. Bei der Fortsetzung Seiner Untersuchungen über die Terephtalsäure ist Baeyer auch auf bewegliche Formen gestoßen, bei welchen die Umlagerung der doppelten Bindungen sehr leicht stattfindet, wodurch es jetzt erwiesen erscheint, "dass die Hydroderivate der Benzoldicarbonsäuren in zwei Arten von in einander überführbaren, isomeren Zuständen auftreten, von denen die eine durch die geometrische Lagerung der Carboxylgruppen, die andere durch die Stellung der doppelten Bindungen bedingt wird".

J. Stanley Kipping 5) gab ein neues Verfahren zur Darstellung der Isophtalsäure an, nach welchem Er eine fast theoretische Ausbeute erzielte. Er behandelt m-Xylol (1 Mol.) bei 125° mit Brom (2 Mol.), führt das rohe m-Xylylenbromid durch sechsstündiges Kochen mit alkoholischem Kali 6) in m-Xylylendiäthyläther, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>2</sub>OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, über und oxydirt diese Verbindung ohne vorherige Reinigung in der Kälte, indem Er sie in einem großen Kolben mit Kaliumdichromat im Ueberschuß, sodann mit Schwefelsäure versetzt<sup>7</sup>), die als weißes, sandiges Pulver abgeschiedene Isophtalsäure nach dem Auswaschen in Natriumcarbonat löst, sowie aus der vom Chromoxyd abfiltrirten Lösung wieder mit Schwefelsäure fällt. Derselbe hat den m-Xylylendiäthyl-

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 37, 492 (Anm.). — 2) Ber. 1888, 2271. — 3) JB. f. 1866, 411. — 4) JB. f. 1886, 584. — 5) Ber. 1888, 45. — 6) Die Lösung enthielt das Doppelte der theoretisch erforderlichen Menge Kalihydrat. — 7) Bei Verarbeitung größerer Mengen darf man wegen des heftigen Schäumens die Schwefelsäure nur langsam zusetzen.

tiker auch rein dargestellt. Er löste zu diesem Zwecke das durch Wasser ausgefällte Rohproduct in Aether, wusch und trocknete die ätherische Lösung, behandelte das daraus hinterbleibende bromhaltige, braune, dicke Oel mit Eisessig und Zinkstaub und reinigte die erhaltene Masse durch wiederholte Destillation. Die Verbindung, ein farbloses, bewegliches Oel, siedet unter 712 mm (uncorr.) Druck bei 246 bis 248° und erstarrt nicht bei 0°.

A. Claus und St. Wyndham 1) versuchten vergeblich durch Nitriren reiner Isophtalsäure<sup>2</sup>) zu einer der symmetrischen Nitroisophtalsäure 3) isomeren Mononitrosäure zu gelangen, dagegen erhielten Dieselben bei etwa sechsstündigem Erhitzen des Ausgangsmaterials mit 5 Thln. rauchender Salpetersäure auf 150 bis 180° im geschlossenen Rohr eine Dinitroïsophtalsäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> (COOH), 4). Die neue Säure ist in kaltem Wasser schwer, leichter in heißem Wasser, Alkohol und Aether etc. löslich; aus wässeriger Lösung krystallisirt sie in farblosen, zu warzenförmigen Aggregaten vereinigten, 5 Mol. Krystallwasser enthaltenden Nadeln oder Säulchen. Das Natrium - und Kaliumsals, undeutliche Krystallkrusten, enthalten 2, die rosettenförmig gruppirten Blättchen des Baryumsalses 7, die kleinen, warzenförmigen Körner des Calcium- und die kurzen Nadeln des Magnesiumsalzes 4 Mol. Krystallwasser; die beiden ersten Salze sind leicht, das Magnesiumsalz ziemlich leicht, das Baryum- und Calciumsalz schwerer, das Blei- und Silbersals, weiße, körnige resp. voluminöse Fällungen, kaum in Wasser löslich 5). Durch Reduction geht die Dinitroisophtalsäure in Diamidoisophtalsäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>(COOH)<sub>2</sub>.1½H<sub>2</sub>O, über, die aus Wasser in glänzenden, flachen, meist hellbräunlichen Nadeln krystallisirt, sich am Licht, besonders leicht in Lösung, färbt und bei 300° noch nicht schmilzt. In der wässerigen Lösung entsteht bald eine kräftige Schimmelpilzwucherung. — Dieselben

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 318; ausführlichere Mittheilungen in Wyndham's Inaug.-Dissert., Freiburg i. B. 1887. — 2) Dieser JB., vorige Seite. — 3) JB. f. 1870, 701; f. 1882, 924. — 4) Dieselbe Dinitrosäure entsteht beim Erhitzen der s-Mononitroisophtalsäure mit rauchender Salpetersäure unter Druck. — 5) Die reinen Salze sind farblos.

machten die Beobachtung, dass Brom auf die s-Mononitroïsophtalsäure 1) erst bei mehrstündigem Erhitzen auf 3000 unter Eliminirung der Nitrogruppe einwirkt; es entsteht hierbei eine Dibromisophtalsäure, C, H, Br, O,, welche in farblosen, kleinen Nadeln vom Schmelzpunkt 1550 (uncorr.) krystallisirt, in Wasser, selbst kochendem, nur schwer, leichter in Alkohol, Aether etc. löslich ist und unzersetzt sublimirt. Das Silbersalz, ein in Wasser fast unlöslicher Niederschlag, färbt sich am Licht bald braun, das in Wasser ziemlich leicht lösliche, nach dem Trocknen über Schwefelsäure wasserfreie Calciumsalz krystallisirt in farblosen, glänzenden Nadeln. - Sie fanden ferner, dass (4-) Mononitrom-xylol durch Kaliumpermanganat zu (4-) Mononitroïsophtalsäure oxydirt wird und später stellte Claus in Gemeinschaft mit Hoffmann fest, dass man am zweckmässigsten das Nitroxylol in essigsaurer Lösung mittelst Chromsäure in Mononitro-m-toluylsäure<sup>2</sup>) und diese durch Permanganat in die entsprechende Phtal-Die so gewonnene Mononitroïsophtalsäure, säure überführt. C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>[4]</sub> (COOH)<sub>2[1,3]</sub>. 3 H<sub>2</sub>O, krystallisirt aus wässeriger Lösung in kleinen, weißen Nadeln; aus Aether scheidet sie sich als weiße, krystallinische Masse ab; sie ist in kaltem Wasser ziemlich, in heißem, sowie in Alkohol und Aether sehr leicht löslich; unter gewissen Umständen enthält die Säure nur 1 Mol. Krystallwasser; sie schmilzt trocken bei 246° (uncorr.). Natriumsalz 3) krystallisirt wasserfrei in schönen, zolllangen, prismatischen Säulen; das sehr leicht lösliche, in undeutlichen Krusten erhaltene Kaliumsalz enthält 1, die glänzenden, kleinen Krystallnädelchen des Baryumsalzes 4, das aus körnigen Aggregaten bestehende Calciumsalz 1/2, die großen, glasglänzenden, durchsichtigen Prismen des etwas schwerer löslichen Magnesiumsalzes 6 Mol. Krystallwasser. Das körnige Bleisalz ist, über Schwefelsäure getrocknet, wasserfrei; das bei schnellem Erhitzen verpuffende Silbersalz krystallisirt aus stark eingeengter, wässe-

<sup>1)</sup> l. c. — 2) Vgl. auch JB. f. 1866, 357. — 3) Die Salze sind, wie die Säure selbst, im reinen Zustande farblos, haben aber meist eine gelbliche Farbe.

riger Lösung in farblosen, perlmutterglänzenden, lichtbeständigen, langgestreckten Plättchen mit 7½ Mol. Wasser. — Bei der Untersuchung der p-Mononitro-m-toluylsäure (s. o.) sind Sie in Bezug auf die Salze zu Ergebnissen gelangt, welche im Widerspruch stehen mit den von Beilstein und Kreussler¹) gemachten Beobachtungen.

S. Levy und A. Andreocci<sup>2</sup>) haben die p-Dichlorterephtalsaure, C<sub>5</sub> H<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub> (COOH)<sub>2</sub> 3) näher untersucht. Die durch Sublimation gereinigte Säure schmilzt zwischen 305 bis 3060 (Quecksilberfaden ganz im Bade). Das in Wasser sehr leicht lösliche Baryumsals, C, H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(COO)<sub>2</sub>Ba.4H<sub>2</sub>O, scheidet sich in schwach rosafarbenen, krystallinischen Krusten, auf Zusatz von Alkohol dagegen in feinen Nädelchen ab; das Silbersals ist in Wasser unlöslich. Der p-Dichlorterephtalsäure-Methyläther 4) krystallisirt aus Methylalkohol in farblosen, perlmutterglänzenden Blättchen. Bei der Einwirkung von Salpetersäure auf p-Dichlordihydroterephtalsäure entsteht unter den von beiden Forschern eingehaltenen Bedingungen neben p-Dichlorterephtalsäure (ca. 12 Proc.) ein Mononitroderivat derselben, C<sub>6</sub> H(NO<sub>2</sub>)Cl<sub>2</sub>(COOH)<sub>2</sub>, welches den gelb gefärbten Mutterlaugen mit Aether entzogen und durch wenig Wasser von gewöhnlicher Temperatur, worin die Nitroverbindung sehr leicht löslich ist, von ersterer Säure getrennt werden kann. Diese Mononitro-p-dichlorterephtalsäure krystallisirt in schwach gelben, blumenkohlartig an einander gereihten Nädelchen, die auch von Alkohol und Aether leicht mit gelber Farbe gelöst werden; gegen 180° färbt sie sich intensiver gelb, bei ca. 2050 braunschwarz und schmilzt unter Verkohlung und starker Gasentwickelung bei 225 bis 2260 (Quecksilberfaden bis 2000 im Bade). — Mononitro-p-dichlorterephtalsaures Ammonium, C<sub>6</sub>H(NO<sub>2</sub>) Cl<sub>4</sub>(COONH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, bildet aus concentrirter, wässeriger Lösung, wollige, orangerothe Nädelchen; dieselbe Farbe zeigt das mit 3 Mol. Wasser krystallisirende Calciumsalz. Der Methyläther krystallisirt aus

<sup>1)</sup> l. c. — 2) Ber. 1888, 1959; vgl. die kurze Mittheilung von A. Andreocci, Arch. ph. nat. [3] 19, 566. — 3) Dieser JB., S. 1900. — 4) Daselbst.

verdünntem Methylalkohol in kleinen, farblosen, glänzenden Blättchen, die bei 207 bis 2080 (Quecksilberfaden ganz im Bade) schmelzen und sich bei höherer Temperatur unter Gasentwickelung zersetzen 1). Durch Zinn und Salzsäure geht die Mononitrop-dichlorterephtalsäure in die entsprechende Amidosäure über. -Die schon 2) erwähnte Dichlordihydroterephtalsäure zeigt in ihrem Verhalten große Aehnlichkeit mit der Dihydroterephtalsäure 3); ihre angelagerten Wasserstoffatome lassen sich durch Kochen mit alkalischer Ferricvankaliumlösung leicht entfernen, es entsteht hierbei fast quantitativ die vorstehend beschriebene p-Dichlorterephtalsäure, welche ohne Zweifel identisch ist mit der Säure, welche v. Baeyer4) aus p-Diamidoterephtalsäure-Aethyläther mittelst Kupferchlorür und Salzsäure erhalten hat. In verdünnter Soda gelöste p-Dichlordihydroterephtalsäure wird durch Kaliumpermanganat im Gegensatz zur p-Dichlorterephtalsäure sofort oxydirt. p - Dichlordihydroterephtalsäure - Methyläther krystallisirt nach A. Fock 5) aus Essigäther, wie der Dihydroterephtalsäure-Methyläther, in Form des monosymmetrischen Systems. a:b:c=0.2636: 1:0,1857;  $\beta = 89^{\circ}53'$ . Beobachtete Formen:  $\infty P \infty$  (010);  $\infty P(110); -P \infty (101); +P \infty (\bar{1}01).$  Winkel:  $(1\bar{1}0): (110)$ =  $29^{\circ} 32'$ ;  $(110) : (101) = 56^{\circ} 5'$ ;  $(101) : (\bar{1}01) = 70^{\circ} 20'$  (ca.). Die Krystalle bilden sehr dünne Blättchen nach der Symmetrieebene und sind nach dem einen Hemidoma 6) vollkommen spaltbar. Die Auslöschungsrichtungen des Lichtes auf der Symmetrieebene liegen annähernd parallel und senkrecht zur Fläche desselben Hemidoma's. Alkoholisches Kali ruft in der farblosen, alkoholischen Lösung des Aethers, schon bei gewöhnlicher Temperatur, eine intensive Gelbfärbung mit verstärkter Fluorescenz ins Bläulichgrüne hervor. Natriumamalgam führt die p-Dichlordihydroterephtalsäure in Dihydroterephtalsäure?) über; außerdem

Am besten lässt sich der Schmelzpunkt beobachten, wenn man das Röhrchen in auf 200° erhitzte Schweselsäure taucht und die Temperatur dann langsam steigert.
 Dieser JB., S. 1898.
 Daselbst, S. 820.
 JB. f. 1886, 1393.
 Vgl. auch Zeitschr. Kryst. 15, 270.
 Siehe die Originalabhandlung.

entsteht eine in Wasser lösliche, noch nicht näher untersuchte Verbindung.

Die Abhandlung von St. Bondzyński 1) über Sulfhydrylsimmtsäure und einige ihrer Derivate ist auch an anderer Stelle?) erschienen.

R. Stierlin<sup>3</sup>) ließ auf die in viel Wasser gelöste Kaliumverbindung des Benzoylessigsäure - Aethyläthers 1) verschiedene Diasoverbindungen einwirken, löste das sich sofort oder erst nach einigem Stehen abscheidende flüssige Oel resp. feste Product in Aether und krystallisirte den daraus hinterbliebenen, auf Thonplatten von Oel befreiten Rückstand wiederholt aus verdünntem Alkohol um. Aus Diazobenzolchlorid gewann Er auf diese Weise ziemlich große, honiggelbe, bei 650 schmelzende Prismen von intensivem Glanz, aus p-Nitrodiusobenzolchlorid schön gelbe, stark glänzende Blättchen oder Prismen vom Schmelzpunkt 1140; die aus p-Diazotoluolchlorid entstehende Verbindung hat Er nicht eingehender beschrieben. Die Körper sind sehr leicht löslich in Alkohol, Aether und Benzol<sup>5</sup>), nicht in Wasser, und in ihrem Verhalten gegen Natronlauge dem sogenannten Benzolazoacetessigäther (s. u.) ähnlich; nach früheren Erörterungen von Japp und Klingemann 6), sowie von V. Meyer 7), sind sie wahrscheinlich Hydrazone der Formel C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-C[N<sub>2</sub>HC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> resp. C<sub>6</sub> H<sub>3</sub>-CO-C[N<sub>2</sub>HC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>]-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Durch vorsichtiges Verseifen der Ester erhielt Stierlin die entsprechenden Säuren C15 H12 N2 O3 resp. C16 H14 N2 O3, von welchen Bamberger und Calman 3) erstere schon als Phenylazobenzoylessigsäure beschrieben haben. Diese Säure ist auch in Benzol leicht, nicht löslich in Wasser und wird von Ammoniak, aber nur wenn frisch gefällt, leicht aufgenommen. Ihre Salze sind hellgelb gefärbt, das Silber-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2067. — 2) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 167. — <sup>3</sup>) Ber. 1888, 2120, 2798. — <sup>4</sup>) Zur Darstellung der Kaliumverbindung verfahr Er ähnlich wie früher Bamberger und Calman, JB. f. 1885, 1066, im Weiteren aber umgekehrt, d. h. die Lösung der Diazoverbindung wurde der des Kaliumderivates hinzugesetzt. — 5) Concentrirte Schwefelsäure löst die Verbindung aus Diazobenzolchlorid mit rothbrauner Farbe. — 6) JB. £ 1887, 1111, 1171; dieser JB., S. 1251. — 7) Dieser JB., S. 1249. — 8) l. c.

salz ist ein käsiger Niederschlag. Die Säure C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> krystallisirt aus verdünntem Alkohol in seideglänzenden, feinen, gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 169 bis 170°. Die Ketonspaltung der oben beschriebenen Ester erfolgt sehr leicht, wenn man dieselben längere Zeit mit verdünnter Kalilauge erwärmt resp. kocht. Die Ketone, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH[N-NH-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>] (Phenylazoacetophenon von Bamberger und Calman) und C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH[N-NH-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>)], besitzen einen eigenthümlichen, besonders beim Erwärmen stark hervortretenden Geruch, sind in heißem Wasser nur schwer, in Alkohol, Aether und Benzol dagegen leicht löslich; ersteres krystallisirt aus verdünntem Alkohol in glänzenden, gelben, bei 1290 schmelzenden 1), letzteres in gelbbraunen Blättchen vom Schmelzpunkt 122 bis 123°. Als Stierlin das aus Benzoylessigäther und Diazobenzolchlorid entstandene Condensationsproduct mit essigsaurem Phenylhydrazin so lange erwärmte, bis keine Ausscheidung mehr erfolgte, oder das Gemisch etwa eine Woche bei Zimmertemperatur sich selbst überlies und die Krystalle in Benzol löste, erhielt Er ein im Sinne der Gleichung C, H,-CO  $-C[N_2 H C_6 H_5] - C O O C_2 H_5 + C_6 H_5 - N H - N H_2 = N(C_6 H_5) - N$  $= C(C_6H_5) - C[N-NHC_6H_6] - CO + C_2H_5OH + H_2O$  entstandenes Pyrazolderivat. Dasselbe bildet schöne, rothe, bei 1690 schmelzende Krystalle, die sich nicht in Wasser, dagegen leicht in Alkohol und Benzol, in Natronlauge erst bei längerem Erwärmen unter Zersetzung lösen. Die Einwirkung von Phenylhydrazinsulfosäure und Natriumacetat auf den Ester scheint im gleichen Sinne zu verlaufen, da hier ein in Wasser mit gelber Farbe lösliches, dunkelrothes, krystallinisches Natriumsalz, enthaltend 5,17 Proc. Natrium, entstand. — Im Anschluß an die Mittheilungen von Stierlin machte V. Meyer<sup>2</sup>) Angaben über das Verhalten des Benzolazoacetessigäthers 3) (Hydrazons des Acetylglyoxylsäure-

Aethyläthers), CH<sub>3</sub>-CO-C[N-NH-C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>]-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, gegen Alkalien.

Bamberger und Calman gaben den Schmelzpunkt zu 128,5° an.
 Ber. 1888, 2121 (Anm.).
 JB. f. 1884, 1051; dieser JB., S. 1249.

Er fand, dass dieser Ester, entgegen Seiner früheren Annahme, als solcher Salze zu bilden vermag (deren alkalische Lösung sich allerdings bald - unter Verseifung - zersetzt), woraus hervorgeht, dass auch Hydrazone, wenn nur die in ihnen enthaltene Gruppe C, H, NH-N=C mit genügend negativen Radicalen in Verbindung steht, saure Eigenschaften besitzen können. Z. B. löst sich auch das sogenannte Benzolasoaceton (Hydrazon des Brenztraubensäurealdehyds), C.H.NH-N=CH-CO-CH3 1), fein vertheilt, in viel wässeriger Kalilauge zu einer klaren, gelben Flüssigkeit, in der durch Säuren eine Fällung entsteht. Schließlich theilte Derselbe noch mit, dass der Schmelzpunkt der Säure CH<sub>3</sub>-CO -C[N-NH-C, H, ]-COOH, welcher für die aus Alkohol krystallisirte Substanz von allen früheren Beobachtern?) übereinstimmend zu 154 bis 1550 gefunden wurde, durch Umkrystallisiren aus kochendem Aether auf 162° gebracht werden kann.

L. Barthe 3) fügt, behufs Darstellung des Bensoylcyanessigsăure-Methyläthers, [C6H5CO, CN]CH-COOCH3, zu 20 g Cyanessigsäure-Methyläther eine aus 4,6 g Natrium und 100 g Methylalkohol bereitete Alkoholatlösung, sodann, unter Abkühlung, eine Mischung von 28 g Benzoylchlorid und 60 g wasserfreiem Aether, erwärmt gelinde, behandelt den nach dem Abdestilliren im Wasserbade gewonnenen Rückstand mit Natriumcarbonat und Aether, säuert die filtrirte, alkalische Lösung an und reinigt den abgeschiedenen Benzoylcyanessigsäure - Methyläther 4) durch Umkrystallisiren aus Alkohol. Die Ausbeute beträgt aus 60 g Cyanessigsäure - Methyläther etwa 50 g. Die neue Verbindung bildet lange, durchsichtige, prismatische, auch in Aether lösliche Krystalle vom Schmelzpunkt 74°; die alkoholische Lösung reagirt deutlich sauer, färbt sich mit Eisenoxydsalzen roth und giebt mit Alkalien und Erdalkalien Salze. Das in Alkohol und Wasser lösliche Natriumderivat, C<sub>11</sub> H<sub>8</sub> Na N O<sub>3</sub>, bildet harte, farblose,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1887, 1171; dieser JB., S. 1249, 1251. — <sup>2</sup>) JB. f. 1877, 770; f. 1878, 811; vgl. auch die JB. f. 1884, 1051 citirte Abhandlung von v. Richter und H. Münzer. — 3) Compt. rend. 106, 1416; vgl. auch JB. f. 1887, 1640 und diesen JB., S. 1795 ff. (Haller u. Held, A. Haller). - 4) Den Rest gewinnt man durch Ausschütteln mit Aether.

zwischen 120 bis 125° Zersetzung erleidende Krystalle, die nur schwierig krystallisirende *Baryumverbindung*, (C<sub>11</sub> H<sub>8</sub> NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Ba. H<sub>2</sub> O, warzenförmig vereinigte, körnige Kryställchen. Bei mehrstündigem Kochen mit 80 Thln. Wasser am Rückfluſskühler zersetzt sich der Benzoylcyanessigsäure-Methyläther in *Cyanaceto-phenon*, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-CN ¹) vom Schmelzpunkt 81,5°, Methylalkohol und Kohlensäure.

V. Oliveri<sup>2</sup>) gelangte auf folgende Weise zur Hydratropasäure<sup>3</sup>). Er mischte reinstes Bensylcyanid (18 g) allmählich mit einer Auflösung von 3,5 g Natrium in 60 ccm wasserfreiem Methylalkohol, fügte 40 g Jodnethyl hinzu, erwärmte bis zum Verschwinden der alkalischen Reaction, entfernte den Ueberschufs von Alkohol und Methyljodid, behandelte den Rückstand mit Wasser und unterwarf die ölige, mit Kaliumcarbonat getrocknete Schicht der Destillation. Das bei etwa 232° siedende, farblose, angenehm riechende Destillat, ein Gemisch von Hydratropasäureund Phenylessigsäurenitril wurde mit alkoholischem Kali verseift und wurden die aus dem Kaliumsalz abgeschiedenen Säuren mittelst Wasserdampf getrennt. Die übergegangene Hydratropasäure besafs nach dem Trocknen den Siedepunkt 260 bis 261°.

E. Erlenmeyer jun. 4) hat das Ergebnis Seiner Untersuchungen über Phenyl-α- und Phenyl-α-β-oxypropionsäure ausführlicher 5) mitgetheilt. Bei der Darstellung des aus Benzaldehyd und Hippursäure entstehenden gelben Anhydrids 6), C<sub>32</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (Bensoylimidosimmtsäureanhydrid), läst sich eine Ausbeute von 90 Proc. der Theorie erzielen, wenn man im Wesentlichen nach dem von Plöchl und Wolfrum 7) angegebenen Versahren arbeitet. Das Product krystallisirt man nach dem Waschen mit Alkohol zweckmäsig aus Essigäther oder einer Mischung von solchem mit Alkohol um. Behus Ueberführung des Anhydrids in die bei 225° schmelzende α-Benzoylamidozimmtsäure 8), C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH=C[NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO]-COOH, empsiehlt Erlenmeyer, das-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1433. — 2) Gazz. chim. ital. 18, 572. — 3) JB. f. 1879, 716. — 4) Inaug.-Dissert., Gießen 1888. — 5) Vgl. auch JB. f. 1886, 1458, sowie daselbst 1462 (J. Plöchl); f. 1887, 2059. — 6) JB. f. 1888, 1202. — 7) JB. f. 1885, 1298. — 8) JB. f. 1883, 1202 (Benzoylimidozimmtsäure).

selbe statt mit verdünnten Säuren mit Natriumhydroxyd (2 Mol.), in der 60fachen Menge Wassers gelöst, etwa drei Stunden auf dem Wasserbade oder kürzere Zeit über freier Flamme zu erhitzen und die aus der alkalischen Lösung gefällte Säure einmal aus Wasser umzukrystallisiren. Dieselbe liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Bensaldehyd; bei kurzem Erhitzen mit Essigsäure-Anhydrid geht sie sehr leicht wieder in ihr Anhydrid über, welche Eigenschaft zum Nachweis sehr geringer Mengen der Verbindung benutzt werden kann. - Zur Darstellung der Phenylbrenstraubensäure 1) geht Er nicht mehr von der Benzoylamidozimmtsäure, sondern direct von dem Anhydrid aus; 17,5 g desselben wurden mit überschüssigem Natronhydrat und 50 ccm Wasser am Rückflusskühler über freiem Feuer bis zum Aufhören der Ammoniakentwickelung erhitzt, das sich beim Erkalten ausscheidende phenylbrenstraubensaure Natrium bis zur neutralen Reaction gewaschen, aus Wasser oder verdünntem Alkohol umkrystallisirt, in möglichst concentrirter, wässeriger Lösung mit verdünnter Schwefelsäure (1:3) zersetzt und die Säure in ähnlicher Weise gereinigt wie das Natriumsalz. Der Schmelzpunkt der reinen Phenylbrenstraubensäure liegt bei 157 bis 158°, u. z. einen Grad unterhalb der Zersetzungstemperatur; sie ist ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. Vor Auffindung des vorstehend beschriebenen Verfahrens arbeitete Erlenmeyer mit verdünnteren Lösungen und schlug zur Abscheidung und Trennung der entstehenden Säuren einen anderen Weg - den der fractionirten Fällung mit Schwefelsäure — ein 2). Er beobachtete hierbei einen in Nadeln krystallisirenden, in Soda löslichen Körper (Säure), der aus ätherischer Lösung mittelst Ligroin abgeschieden, im Aussehen gefällter Thonerde genau glich, nach dem Umkrystallisiren aus 93 procentigem Alkohol zwischen 169 bis 170° schmolz, beim Verbrennen auf dem Platinblech nach Veilchen roch, trotz dieser Eigenschaften jedoch nicht identisch zu sein schien mit Plöchl's polymerem Phenyläthylenoxyd 3). Durch besondere Ver-

<sup>1)</sup> Plochl's Phenylglycidsäure, JB. f. 1886, 1458 f.; f. 1887, 1546 f. (W. Wislicenius), 2059. — 2) Vgl. JB. f. 1883, 1203. — 3) Daselbst.

suche wurde festgestellt, dass sich bei der Zersetzung der Benzoylamidozimmtsäure nicht Benzoësäure, sondern gleich Bensamid abspaltet:  $C_6H_6-CH=C[NHCOC_6H_5]-COOH+HOH=C_6H_5CONH_2$  $+ C_6H_5-CH=C(OH)-COOH$  resp.  $C_6H_5-CH_2-CO-COOH$ . Für die vorübergehende Bildung einer a-Hydroxyzimmtsäure und darauf folgende Umlagerung derselben in Phenylbrenztraubensäure spricht auch die - allerdings noch nicht bestimmt nachgewiesene Entstehung von a-Aethoxyzimmtsäure aus Benzovlamidozimmtsäure bei der Behandlung mit alkoholischem Natron. Ein Phenylhydrazonderivat der Phenylbrenztraubensäure ist schon früher von W. Wislicenus 1) beschrieben worden; die Hydroxylaminverbindung<sup>2</sup>) (Phenyl-a-isonitrosopropionsäure), C<sub>2</sub> H<sub>3</sub> NO<sub>3</sub>, krystallisirt aus heißem Wasser oder verdünntem Alkohol in schönen, weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 159 bis 1600; in zu concentrirter, wässeriger Lösung zerfällt sie theilweise unter Abspaltung von Kohlensäure; sie löst sich in ätzenden und kohlensauren Alkalien, sowie in Benzol und Alkohol; aus Aether wird dieselbe durch Ligroin gefällt. Das Silbersals der Phenylα-isonitrosopropionsäure, C, H, NO, Ag, ist ein weißer, ziemlich lichtbeständiger Niederschlag. Das schon früher 3) erwähnte substituirte Chinoxalin, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>=[-N=C(CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-C(OH)=N-), scheidet sich beim Versetzen einer schwach alkoholischen oder wässerigen Lösung von Phenylbrenztraubensäure mit einer wässerigen Lösung von salssaurem o-Toluylendiamin ab; es krystallisirt aus verdünntem Alkohol in sehr schwach röthlichgelben Nadeln, die sich auch in Benzol lösen und zwischen 202 bis 2030 ohne Zersetzung schmelzen. Betreffs der sehr eingehenden theoretischen Erörterungen über die Bildung und das Verhalten der Phenylbrenztraubensäure (Plöchl's Phenylglycidsäure), sowie Glaser's Phenyloxyacrylsäure (Phenylglycidsäure) sei auf die Originalabhandlung verwiesen.

M. Seńkowski 4) hat im Anschluss an die Arbeit von Radziszewski und Wispek 5) einige Derivate der m-Methyl-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1547. — 2) JB. f. 1886, 1458; f. 1887, 2059. — 3) JB. f. 1887, 2059. — 4) Monatsh. Chem. 9, 854; Wien. Akad. Ber. (2 b.) 97, 735. — 5) JB. f. 1885, 678.

phenylessigsäure (m - Toluylessigsäure) dargestellt. Er fand es vortheilhaft, sowohl das rohe Xylylbromid, als auch das aus demselben erhaltene Cyanid durch Destillation zu reinigen, ersteres deshalb, weil neben dem Xylylbromid sehr viel Xylylenbromid entsteht, gleichgültig, ob man die Bromirung des Xylols bei 1500 oder im Sonnenlicht vornimmt. Die Ausbeute an m-Xylylcyanid ist am besten, wenn man in die heiße Lösung des Cyankaliums in 70 procentigem Alkohol eine Mischung von Xylylbromid und Alkohol von 95 Proc. eintropfen läst. — Der m. Methylphenylessigsäure-Methyl- und -Aethyläther, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>3[1]</sub>, CH<sub>2[3]</sub>-COOCH<sub>3</sub> resp. C, H,), sind nach Phenylessigsäureester riechende Flüssigkeiten vom Siedepunkt 228 bis 229 resp. 237 bis 238° und dem spec. Gewicht 1,044 resp. 1,018 bei 17,5°. Eine Mononitrosäure wurde im reinen Zustande noch nicht erhalten. Eine nach dem Umkrystallisiren aus Benzol bei 173 bis 1740 unter Zersetzung schmelzende Dinitro-m-methylphenylessigsäure, C, H, [(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, CH<sub>3</sub>, CH, COOH], entsteht, wenn man m-Methylphenylessigsäure ohne zu kühlen in concentrirter Salpetersäure löst und die Lösung einige Minuten lang im Wasserbade erwärmt. Die Salze der Dinitrosäure sind sehr unbeständig; dieselben zersetzen sich in wässeriger Lösung, allmählich bei gewöhnlicher Temperatur, schneller beim Erhitzen, in Dinitro-m-xylol 1) vom Schmelzpunkt 93º und kohlensaure Salze, die mit einer neuen Menge Säure die entsprechenden Salze und Kohlensäure geben, weshalb sehr wenig Alkali unbegrenzte Säuremengen glatt im angedeuteten Sinne zu spalten vermag. Der Methyl- und Aethyläther der Dinitrosaure, von welchen letzterer leichter erstarrt, krystallisiren aus Benzin in gelblichen, bei 41 resp. 68° schmelzenden Nädelchen.

C. Loring Jackson und W. S. Robinson<sup>2</sup>) untersuchten die Einwirkung des bei 192° schmelzenden *Tribromdinitrobenzols*<sup>3</sup>)

<sup>1)</sup> Vgl. die JB. f. 1867, citirte Abhandlung von Fittig und Velguth; demnach käme der Dinitrosäure selbst die Constitution C<sub>6</sub> H<sub>2</sub>[(N O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>(4,6), CH<sub>2</sub>(1), CH<sub>2</sub>(3)—COOH], zu. — 2) Am. Acad. Proc. 24, 1; unvollständig Ber. 1888, 2034. — 3) JB. f. 1875, 317, 373 (wo der Schmelzpunkt zu 1870 angegeben ist); f. 1879, 387.

auf den Natriummalonsäure-Aethyläther. Sie fügten zu einer ätherischen Lösung des Bromderivates (20 g) eine 2,4 g Natrium - als Aethylat - enthaltende Lösung von (16 g) Malonsäure-Aethyläther in (100 bis 150 ccm) absolutem Alkohol, ließen die Mischung in einem verschlossenen Gefäß mindestens drei Stunden lang stehen, säuerten das dunkelblutrothe Filtrat mit verdünnter Schwefelsäure an, destillirten nach nochmaligem Filtriren den Aether ab, nahmen die aus dem alkoholhaltigen Rückstande beim Erkalten ausgefallene Krystallmasse 1) wieder in wenig heißem Alkohol auf, fügten mäßig starke, wässerige Natronlauge hinzu, gossen die Lösung in viel Wasser, entfernten das abgeschiedene, unverändert gebliebene Tribromdinitrobenzol und krystallisirten den aus dem alkalischen Filtrat beim Ansäuern entstehenden Niederschlag so lange aus heißem Alkohol um, bis derselbe constant zwischen 75 bis 76° schmolz. Die neue Verbindung<sup>2</sup>), der Monobromdinitrophenylmalonsäure - Aethyläther,  $C_6 H_2 (N O_2)_2 Br$ CH(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, krystallisirt in flachen, blassgelben Nadeln oder Blättchen, welche durch eine Fläche begrenzt sind, die mit den angrenzenden nahezu rechte Winkel bildet; sie löst sich schwer in kaltem, reichlich in heißem Alkohol, Aether, Benzol, Eisessig, noch leichter in Chloroform, wenig in Aceton und Schwefelkohlenstoff, fast nicht in Ligroïn, Wasser oder kalter, concentrirter Schwefelsäure; beim Erwärmen mit letzterer entsteht in geringer Menge eine höher schmelzende Substanz 3). Gewöhnliche, concentrirte oder rauchende Salpetersäure scheinen den Ester erst beim Erwärmen anzugreifen. Derselbe wird durch Natronhydrat, Natriumcarbonat oder -dicarbonat, sowie Natriummalonsäure-Aethyläther — nach Umständen in alkoholischer Lösung — in eine gegen Kohlensäure unbeständige Natriumverbindung, C. H. Br (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> CNa(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> 4), übergeführt. Dieselbe, ein in Wasser,

<sup>1)</sup> Aus der Mutterlauge scheiden sich beim Stehen wiederholt Krystalle ab, die auf gleiche Art gereinigt werden. — 2) Die Ausbeute betrug aus 14 g Tribromdinitrobenzol nur 4,3 g = 30,7 Proc. der theoretischen; 39,3 Proc. des Ausgangsmaterials wurden unverändert zurückgewonnen. — 8) Dieselbe ist vielleicht identisch mit dem durch Einwirkung concentrirter Salzsäure entstehenden Product (s. u.). — 4) Hinsichtlich der bei der Darstellung der

Alkohol und Aether lösliches, dunkelblutrothes Pulver, giebt in wässeriger Lösung mit Baryum-, Strontium- und Calciumchlorid, sowie basisch essigsaurem Blei, einen dunkelziegelrothen, mit Magnesiumsulfat einen rostbraunen, mit Zinkacetat einen chromorangefarbigen, mit neutralem, essigsaurem Blei einen gelben, durch überschüssiges Bleisalz weiß werdenden Niederschlag; ein in Wasser, Alkohol und Aether besonders schwer lösliches, goldgelbes, an der Luft und bei 1000 beständiges, schwach grünliches Formel HOCu, [C, H, Br (NO), Kupfersalz entspricht der C(COOC, H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>]<sub>3</sub>. — Eine ammoniakalische Lösung des Monobromdinitrophenylmalonsäure - Aethyläthers erleidet beim Eindampfen theilweise Zersetzung. Kocht man die alkoholische Lösung des Natriumderivates am Rückflusskühler mit Bromäthyl, so färbt sie sich unter Abscheidung von Bromnatrium erst purpurroth, dann bläulichgrün, grün, braun, schliesslich röthlichgelb, und es bildet sich ein öliger, allmählich erstarrender, noch nicht Bei der Einwirkung von 2 Mol. näher untersuchter Körper. Anilin auf 1 Mol. Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläther 1) entsteht Anilidodinitrophenylmalonsäure-Aethyläther, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>), [NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>] CH(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, welcher in flachen, zuweilen sternformig gruppirten, gelben Nadeln vom Schmelzpunkt 1180 krystallisirt, sich auch in siedendem Alkohol nicht sehr leicht, besser in Methyl- als in kaltem Aethylalkohol, ferner in Aether und Schwefelkohlenstoff, leicht in Benzol, Eisessig, Aceton, reichlich in Chloroform, nicht in Wasser oder Ligroin löst. Concentrirte Salzsäure wirkt auf die Verbindung weder in der Kälte, noch in der Wärme, kalte Natronlauge nur sehr langsam, eine alkoholische Lösung von Natronhydrat unter Bildung eines Natriumsalses, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>](NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CNa(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, ein, welches dem entsprechenden Salz des Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläthers in Bezug auf sein Verhalten gegen Lösungsmittel, sowie gegen Kohlensäure gleicht, aber etwas heller gefärbt ist.

Natriumverbindung beobachteten Vorsichtsmaßregeln vgl. die Originalabkandlung. — <sup>1</sup>) Die Reaction wird zweckmäßig durch kurzes, gelindes Erwärmen zu Ende geführt.

Beim Verseifen des Monobrom- oder Antlidodinitrophenylmalonsäure-Aethyläthers mit heißer, wässeriger Kalilauge entsteht ein öliger Körper, bei zweiwöchentlichem Stehen des Bromderivates mit wässerigem Ammoniak eine braune Lösung, aus welcher Säuren einen ebenso gefärbten, harzigen Niederschlag abscheiden; das gelbe Filtrat giebt an Aether eine oberhalb 2000 schmelzende Verbindung ab. Als Jackson und Robinson den Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläther (1 g) mit starker Salzsäure (20 ccm) unter Druck auf 140 bis 150° erhitzten, und die sich aus der Flüssigkeit abscheidenden Krystalle aus verdünntem Alkohol (1 Thl.: 3 Thln. Wasser) umkrystallisirten, erhielten Sie gelblichweiße, zuweilen 1/2 cm lange, halbseitig-federfömige Gebilde, manchmal auch schmale, auf einer Seite oder an den Enden unregelmäßig gezähnte, radical gestellte Blättchen, deren Zusammensetzung annähernd der Formel C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> Br (NO<sub>2</sub>), C<sub>3</sub> H<sub>5</sub> O<sub>2</sub> entsprach 1). Aus Methylalkohol oder Aether krystallisirt die bei 1700 schmelzende Verbindung in sehr dünnen, verzweigten Nadeln, sie löst sich besser in Methyl- als Aethylalkohol, reichlich in heißem Alkohol, Eisessig oder Aceton, ziemlich leicht in Aether, wenig — auch in heißem — Benzol, Schwefelkohlenstoff, kaltem Chloroform, sehr schwer in heißem Wasser, nicht in Ligroin; die geeignetsten Lösungsmittel sind Chloroform oder ein Gemisch von Alkohol und Wasser. Die Substanz giebt eine sehr charakteristische Reaction: ihre alkoholische Lösung wird durch einen Tropfen Natronlauge schön dunkelgrün, durch überschüssiges Natronhydrat bräunlichgelb gefärbt; auf Zusatz von Salzsäure verschwindet diese Färbung wieder. Die grüne, alkoholische Lösung hinterlässt beim Verdampfen einen bräunlichgelben Rückstand; die so gefärbte Flüssigkeit wird beim Ansäuern farblos und scheidet allmählich erstarrende Oeltropfen aus. Die bordeauxrothe Lösung der letzteren in Natronlauge wird durch Wasser nicht verändert, durch Alkohol aber grün. - Acetessig-

<sup>1)</sup> Steigt die Temperatur höher als auf 150°, so entsteht auch ein zweiter, niedriger schmelzender Körper; man löst in diesem Falle in Chloroform, aus welchem sich das Nebenproduct zuerst abscheidet.

äther wirkt auf Tribromdinitrobenzol in ähnlicher Weise ein, wie der Natriummalonsäure-Aethyläther; das aus letzterem und Tribromtrinitrobenzol hervorgehende Reactionsproduct weicht in manchen Eigenschaften von dem aus der Dinitroverbindung erhaltenen ab.

K. Löscher und R. Kusserow¹) berichteten über die Einwirkung von überschüssigem Anilin auf Monobromfumarimid vom Schmelzpunkt 155°²). Sie erwärmten die Mischung beider Körper bis zum Eintritt der sich von selbst vollendenden Reaction und krystallisirten die beim Erkalten abgeschiedene Masse, nachdem Sie dieselbe mit Aether und kaltem Wasser gewaschen, aus verdünntem, siedendem Alkohol um. Die auf diese Weise gewonnenen, goldgelben, bei 202° schmelzenden Blättchen hatten die Zusammensetzung des Anilidofumarimids, C² H (N H C6 H5) = (CO)2=NH; die Verbindung reagirt neutral, ist in heißem Wasser, Aether, Chloroform und Benzol wenig, in kaltem Wasser gar nicht, in Eisessig und siedendem Alkohol leicht löslich, liefert ein noch nicht näher untersuchtes Acetylderivat und beim Erhitzen mit alkoholischem Ammoniak einen in Warzen krystallisirenden Körper, wahrscheinlich Anilidofumaramid.

R. Meyer<sup>3</sup>) machte, unter Hinweis auf die Mittheilungen von Japp und Klingemann<sup>4</sup>), wonach deren Benzol-α-azopropionsäure identisch ist mit der Phenylhydrazinbrenztraubensäure, darauf aufmerksam, daß Er schon vor längerer Zeit aus Diazobenzolchlorid und Malonsäure-Aethyläther die Benzolazomalonsäure dargestellt<sup>3</sup>) und als identisch mit dem Phenylhydrazid der Mesoxalsäure<sup>6</sup>) erkannt habe.

G. Eichelbaum<sup>7</sup>) berichtete über die Synthese der a-Benzyl-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2718. — 2) Das Monobromfumarimid war durch Erhitzen von Succinimid mit Brom auf 120° in zugeschmolzenen Röhren dargestellt und nach Ciamician und Silber — vgl. die JB. f. 1884, 1125 citirte Abhandlung — gereinigt worden. — 3) Ber. 1888, 118. — 4) JB. f. 1887, 2057. — 5) Sitzungsberichte der Münchener chem. Gesellschaft vom 1. Juli 1887; Chemikerzeitung 1887, Nr. 55. — 5) JB. f. 1885, 1088; nach den Vorschlägen von E. Fischer, über die Nomenclatur der Phenylhydrazinderivate, wäre die Verbindung als Phenylhydrazonmesoxalsäure zu bezeichnen; vgl. diesen JB., S. 1363. — 7) Ber. 1888, 2679.

homo-o-phialsaure, zu deren Darstellung Er vom o-Cyantoluol 1) ausging. Dieses wurde in der von Gabriel und Otto') angegebenen Weise chlorirt, dann in o-Cyanbensylcyanid 2) übergeführt und letzteres benzylirt. Zu diesem Zwecke fügte Er zu einer alkoholischen Lösung von 5 g des o-Cyanbenzylcyanids eine solche von 2g Kalihydrat, ferner unter Abkühlung 4g Benzylchlorid. erwärmte schliefslich bis zum Verschwinden der alkalischen Reaction am Rückfluskühler, destillirte den Alkohol ab, versetzte den Rückstand mit Wasser, entfernte überschüssiges Benzylchlorid mittelst Dampf, schüttelte das zurückgebliebene Oel mit Aether aus, und krystallisirte die nach dem Verdunsten des letzteren zurückgebliebene Krystallmasse, nachdem sie mit Aether gewaschen, aus Alkohol um. Die Verbindung, das gesuchte α-Benzylhomo-o-phtalonitril, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[CH(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)CN, CN], krystallisirt in farblosen, glänzenden Blättchen vom Schmelzpunkt 109 bis 110°, destillirt unzersetzt oberhalb 300°, löst sich nicht in Wasser, Alkalien oder Säuren, kaum in kaltem, leicht in heißem Alkohol, sehr leicht in Benzol, woraus es durch Ligroïn gefällt wird; auch von Chloroform und Aceton wird es aufgenommen. Giesst man eine Lösung des Nitrils (2 g) in concentrirter Schwefelsäure (4 bis 5 ccm), nachdem dieselbe an einem mäßig warmen Ort gestanden (wie lange?), in Wasser, und krystallisirt das abgeschiedene mikrokrystallinische Pulver aus wenig siedendem Alkohol um, so erhält man kleine, glänzende Blättchen von Benzylhomo-o-phtalamid,  $C_6H_4[CH(C_7H_7)CONH_2, CONH_2]$ . Die Verbindung schmilzt unter Entwickelung von Ammoniak bei 22404), ist unlöslich in Wasser und Alkalien, löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. Bei etwa sechsstündigem Erwärmen mit Salzsäure vom spec. Gewicht 1,19 auf 100° verwandelt sich das Nitril in Benzylhomo-o-phtalimid,  $C_6 H_4 = [-CH(C_7H_7)-CO-, -CO-]$ =NH, welches aus Eisessig oder wenig Alkohol schöne Krystalle bildet, oberhalb 3000 unzersetzt siedet, in Wasser, Säuren, Aether,

Vgl. die JB. f. 1887, 1447 citirten Abhandlungen von Liebermann und Kostanecki, S. 279; Cahn, JB. f. 1886, 1662. — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 657.
 B) Daselbst. — <sup>4</sup>) Das beim Schmelzen entstehende, bald erstarrende Oel enthält vermuthlich das Imid.

Chloroform, Aceton und Ligroin nicht, leicht in Essigsäure, Alkohol, sowie Benzol, in Alkalien mit gelber Farbe löslich ist; überschüssiges Alkali fällt daraus ein gelbes Krystallpulver (Kalisalz). Dasselbe Imid lässt sich auch aus der Bensylhomo-o-phtalsaure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>[CH(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)COOH, COOH], gewinnen. Diese erhielt Eichelbaum durch vier- bis fünfstündiges Erhitzen ihres Nitrils (5 g) mit concentrirter Salzsäure (20 ccm) auf 200 bis 220°; das hierbei entstandene bernsteingelbe Oel wurde gesammelt, einige Zeit am Rückflusskühler gekocht und die Lösung, deren Dampf einen angenehmen, geraniumähnlichen Geruch besafs, filtrirt. Beim Erkalten krystallisirte die Säure in Gestalt kleiner Säulchen aus. Sie schmilzt bei 154°, siedet oberhalb 300°, ist mit Wasserdämpfen ziemlich schwer flüchtig, löst sich in Alkohol und Benzol, woraus sie durch Ligroin gefällt wird, nicht aber in Aether und Chloroform. — Derselbe versuchte von dem Benzylhomo-o-phtalimid zum Benzylchlorisochinolin zu gelangen 1). Zu diesem Zweck wurden 5 g des Imids mit etwa 15 ccm Phosphoroxychlorid fünf bis sechs Stunden lang auf 2000 unter Druck erwärmt, das überschüssige Oxychlorid durch Destillation entfernt, der Rückstand zerrieben, mit Wasser, dann mit verdünnter Kalilauge ausgekocht und das ungelöst Gebliebene mehrmals aus Eisessig umkrystallisirt. Die so gewonnenen, bei 234° schmelzenden, unzersetzt sublimirenden, farblosen Nädelchen hatten, wie der aus der alkalischen Lösung (s. o.) mittelst Salzsäure gefällte, weiße, krystallinische Niederschlag, welcher schon bei 1950 schmolz<sup>2</sup>), die Zusammensetzung C<sub>16</sub> H<sub>12</sub> NOCl und in der Wärme denselben eigenthümlichen süsslichen Geruch. Eichelbaum hält beide Körper für im Sinne der Gleichung  $C_{16}H_{12}NO_2-OH+Cl=C_{16}H_{12}NOCl$  entstandene isomere Bensylchloroxyisochinoline:  $C_6H_4=[-C(C_7H_7)=CCl-NH-CO-]$ und  $C_{\epsilon}H_{\epsilon}=[-CH(C_{7}H_{7})-CO-N=CCl-]$ ; Er glaubt, dass der in Alkalien lösliche Theil der ersteren Formel entspreche. Es ist Ihm nicht gelungen, durch Einwirkung einer Lösung von Phosphorpenta-

<sup>1)</sup> Vgl. auch S. Gabriel, JB. f. 1887, 1029. — 2) In der Originalabhandlung ist der Schmelzpunkt des in Kalilauge *unlöslichen* Theiles zu 1956 angegeben, was auf einem Irrthum zu beruhen scheint; man vergleiche die Originalabhandlung (A. K.).

in Phosphoroxychlorid aus dem Imid einen sauerstofffreien Körper zu erhalten, ebenso erfolglos blieben Seine Versuche, das *Bensyl-chloroxyisochinolin* durch Einwirkung von Jodwasserstoffsäure und Phosphor bei 200° zu reduciren.

O. Bally 1) lieferte einen interessanten Beitrag zur Kenntniss des Phloroglucintricarbonsäure-Aethyläthers 2), welchen Er bezüglich seines chemischen Verhaltens (Tautomerie)3), sowie auf das Vorhandensein verschiedener physikalischer Modificationen (Desmotropie) prüfte. Bei Darstellung des Esters nach der Methode von A. v. Baeyer 4) erhielt Derselbe ein noch nicht beobachtetes Nebenproduct, wenn Er in folgender Weise verfuhr: 200 g Malonsäure-Aethyläther wurden mit 14,4 g Natrium im Oelbade bis zur Lösung des Natriums auf 1000, dann noch sechs Stunden auf 145° erhitzt, das feste Reactionsproduct in möglichst wenig Wasser gelöst, durch Verdünnen mit Wasser der Phloroglucintricarbonsäureäther als bald erstarrendes Oel abgeschieden, die davon getrennte wässerig-alkalische Flüssigkeit mit Schwefelsäure angesäuert und der entstandene Niederschlag zur Entfernung geringer Mengen Phloroglucintricarbonsäureäther mit siedendem Aether behandelt. Das hierbei ungelöst bleibende Nebenproduct, ein dem Salicylid von Schiff's) analoges Esteranhydrid, entspricht - vermuthlich mindestens der doppelten - Molekularformel  $C_6(OH)_2(COOC_2H_5)_2(-O-CO-)$ , schmilzt zwischen 168 bis 1700 und ist im Gegensatz zum Phloroglucintricarbonsäureäther in Benzol und Alkohol fast gar nicht, auch in allen übrigen gebräuchlichen Mitteln äußerst schwer löslich 6). — Aehnlich dem Phloroglucin liefert der Phloroglucintricarbonsäure-Aethyläther Umsetzungsproducte, welche sich einerseits von einem Trihydroxyl-, andererseits von einem Triketoderivat (Triketohexamethylentricarbonsäure-Aethyläther) ableiten; so entsteht bei mehrstündigem Kochen des Esters mit 5 Thln. Essigsäure-Anhydrid Triacetylphloroglucintricarbonsäure-Aethyläther, C<sub>6</sub>(OCOCH<sub>8</sub>),

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 1766. — 2) JB. f. 1885, 1346; f. 1886, 1322. — 3) JB. f. 1886, 15; f. 1887, 1834; ferner diesen JB., S. 703 (Hantzsch u. Herrmann), sowie daselbst, S. 1893 (M. Böniger). — 4) JB. f. 1885, 1346. — 5) JB. f. 1872, 539. — 6) Die Ausbeute an Esteranhydrid betrug 14 g.

(COOC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>), welche Verbindung aus Aether oder Alkohol schön weiße, zwischen 75 bis 76° schmelzende Nadeln bildet und sich in kalten, verdünnten Alkalien nicht löst; das Trioxim des Triketohexamethylentricarbonsäure - Aethyläthers, C<sub>6</sub> (NOH)<sub>3</sub> H<sub>3</sub> (COOC<sub>2</sub>H<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, erhält man dagegen durch Versetzen einer Lösung des Phloroglucintricarbonsäureäthers in überschüssigem Ammoniak mit salzsaurem Hydroxylamin 1). Die sich beim Stehen abscheidende röthlichbraune Krystallmasse wird mit verdünnter Essigsäure behandelt und der röthlichgelbe Rückstand aus Alkohol umkrystallisirt. Das reine Trioxim scheidet sich daraus in feinen, röthlichen, warzenförmig gruppirten Nädelchen ab, welche sich, ohne zu schmelzen, zwischen 169 bis 1710 zersetzen. Der Phloroglucintricarbonsäureäther zeigt demnach Tautomerie, dagegen gelang es O. Lehmann, auch bei Aenderung der äußeren Bedingungen, nicht, eine zweite, etwa bei höherer Temperatur beständige Modification zu erhalten; der reine Ester ist stets farblos und seine Lösungen besitzen keine Fluorescenz?). Gegen salpetrige Säure verhält er sich indifferent; fügt man zu einer Lösung desselben in Chloroform langsam eine solche von Brom in Schwefelkohlenstoff, so entsteht ein Niederschlag von Monobromphloroglucindicarbonsäure-Aethyläther, C<sub>6</sub>Br(OH)<sub>3</sub>(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>8). Diese gegen Brom sehr widerstandsfähige Verbindung krystallisirt aus Alkohol in feinen, weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 1280. — Da Bally beim Chloriren des Phloroglucintricarbonsäureäthers in alkoholischer Lösung oder in Chloroformlösung keine leicht fassbaren Producte erhielt, wiederholte Er den Versuch - mit etwas besserem Resultat - unter Anwendung einer alkalischen Lösung. Es schied sich ein Oel ab, nach dessem Erscheinen der Chlorstrom wegen der sonst eintretenden Zersetzung bald unterbrochen wurde; bei vorsichtigem Zufügen von Ammoniak, unter guter Kühlung, ging dieses Oel in eine krystallinische

<sup>1)</sup> Dieses Verfahren hat sich am besten bewährt. — 2) Auch der Succinylobernsteinsäure-Aethyläther existirt bekanntlich im Gegensatz zu den meisten seiner Abkömmlinge nur in einer Modification und zwar, wie aus seiner Fluorescenz hervorgeht, als Hexamethylenderivat. — 3) Das Brom verdrängt also hier eine Carbäthoxylgruppe.

Masse über, welche aus Trichloracetamid und feinen, weißen, zwischen 180 bis 181° schmelzenden Nadeln, dem Ammoniumsals einer Säure, bestand. Der Phloroglucintricarbonsäureäther verhält sich demnach gegen Chlor ähnlich wie das Phloroglucin, welches in wässeriger Lösung bei gleicher Behandlung in Dichloressigsäure gespalten wird 1).

C. Zatti?) hat die Einwirkung des Essigsäureanhydrids auf die a-Indolcarbonsäure 3) bei höherer Temperatur genauer studirt. Er erhitzte 1 Thl. der Säure mit 10 Thln. des Anhydrids sieben Stunden lang im zugeschmolzenen Rohr auf 22004), destillirte überschüssiges Anhydrid im luftverdünnten Raume auf dem Wasserbade ab. kochte den Rückstand wiederholt mit viel Wasser aus, neutralisirte die stark nach Indol riechende Lösung mit Natriumcarbonat, filtrirte von dem beim Erkalten entstandenen Niederschlage ab, schüttelte das Filtrat wiederholt mit Aether aus und reinigte das aus letzterem gewonnene Product unter Zuhülfenahme von Thierkohle durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser und Benzol, von welchen Flüssigkeiten es in der Kälte nur wenig gelöst wird. Die so erhaltenen kleinen, weißen, neutralen Nädelchen schmelzen zwischen 185 bis 1880 (187 bis 190º corr.), und haben die Zusammensetzung eines Acetylindols, C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>NCOCH<sub>8</sub>. Die Verbindung wird auch von siedender, concentrirter Kalilauge nicht zersetzt, mit concentrirter Salzsäure gekocht, entwickelt sie Indol. Beim Vermischen gesättigter Lösungen von Pikrinsäure und Acetylindol entsteht eine aus heißem Benzol umkrystallisirbare, orangegelbe Pikrinsäureverbindung, die bei 1630 sintert, bei 1830 schmilzt und durch Ammoniak schon in der Kälte zerlegt wird. Das Oxim dieses Acetylindols, C<sub>8</sub> H<sub>6</sub> NC (NOH) CH<sub>3</sub> 5), krystallisirt aus siedendem Wasser in weißen Nädelchen vom Schmelzpunkt 144 bis 1470; die Hydrasin-

<sup>1)</sup> JB. f. 1870, 840. — 2) Gazz. chim. ital. 18, 406; Accad. dei Lincei Rend. [4] 5a, 221. — 3) Vgl. diesen JB., S. 2021. — 4) Die Reaction erfolgt unter Abspaltung von Kohlensäure. — 5) Darstellbar durch sechsstündiges Kochen von je 3 Thln. Acetylindol und salzsaurem Hydroxylamin mit 6 Thln. Natriumcarbonat und 70 Thln. Alkohol am Rückflusskühler. Der Alkohol wird theilweise abdestillirt und der Rückstand mit Wasser versetzt.

rerbindung, dargestellt durch Erwärmen von Acetylindol mit (2 Thln.) salssaurem Phenylhydrasin und (5 Thln.) Natriumacetat in wässeriger Lösung, ist eine gelbe, harzige Masse. Es ist noch unentschieden, ob das Acetylindol von Zatti identisch ist mit der nach v. Baeyer¹) durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf das Indol entstehenden Acetylverbindung vom Schmelzpunkt 182 bis 183°; diese sublimirt in abgestumpften Pyramiden, ersteres in Blättchen.

E. Hotter b besprach in einer weiteren ausführlichen Abhandlung die Phenacetursäure 3) und deren Derivate. Durch Abänderung des von Baum zur Darstellung der Hippursäure benutzten Verfahrens4) gelang es Ihm, die Ausbeute auf 30 bis 50 Proc. der berechneten Menge zu steigern. Er trug auf -150 abgekühltes Phenylessigsäurechlorid (15,5 g) nach und nach in eine gesättigte, stark alkalische, kalte Glycocolllösung, enthaltend 8 g Glycocoll, unter stetem Abkühlen mit einer Kältemischung ein, löste das Reactionsgemisch in Natronlauge (16 g NaOH) und verfuhr sodann in der früher beschriebenen Weise 5). Die Phenacetursäure ist schwer löslich in heißem Benzol, ziemlich schwer in heißem Chloroform, leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Essigäther; aus letzteren beiden Lösungsmitteln krystallisirt sie in würfelähnlichen Krystallen, die bei 143° schmelzen und sich zwischen 190 bis 2000 zersetzten. Dieselben gehören nach F. Stöber 6) dem rhombischen System an.  $\ddot{a}: \vec{b}: c = 0.88955:1$ :2,3736. Fundamentalwinkel:  $(111):(1\bar{1}\bar{1}) = 79^{\circ}34'40''$ ;  $(111):(\bar{1}11)$ = 9201'57". Beobachtete Formen: P(111), 0 P(001). Die Krystalle sind dicktafelartig nach 0P und meistens in der Ebene 0P mit einander in paralleler Stellung verwachsen; sie erscheinen dadurch sanduhrförmig. Gemessen wurde: (111):(111) = 31°13'. Eine sehr vollkommene Spaltbarkeit geht parallel  $\infty \bar{P} \propto (100)$ , eine minder vollkommene parallel 0P(001). Die optischen Axen

<sup>1)</sup> JB. f. 1879, 474. — 2) J. pr. Chem. [2] 38, 97. — 3) JB. f. 1879, 978; f. 1883, 1471, 1473; f. 1884, 1505; f. 1885, 1840. — 4) JB. f. 1885, 1469. — 5) JB. f. 1887, 2081. — 6) Von Demselben rühren auch die weiteren nachstehend mitgetheilten krystallographischen Untersuchungen her.

liegen im brachydiagonalen Hauptschnitt. Die spitze Bisectrix ist die Brachyaxe, die Doppelbrechung also negativ. Aus den wässerigen, sehr stark eingeengten Mutterlaugen der Phenacetursäure gewann Hotter durch Umkrystallisiren der dicken schleimigen Abscheidung - erst aus starkem, dann aus 20 procentigem Alkohol - eine der Hippurylamidoëssigsäure analog zusammengesetzte Säure, [(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> C H<sub>2</sub> C O) N H-C H<sub>2</sub>-C O] N H C H<sub>2</sub>-C O O H = C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Dieselbe krystallisirt in sehr dünnen, zwischen 173 bis 1740 schmelzenden Blättchen, ist unlöslich in Aether, leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Alkalien. - Das Kupfersalz der Phenacetursäure, (C10 H10 NO3)2 Cu. H2O1), bildet nach Stöber grünlichblaue, monokline Blätter, deren perlmutterartiger Glanz anscheinend durch die Spaltbarkeit bedingt ist; meist zeigt sich eine feine Faserung nach drei unter circa 60° geneigten Richtungen; parallel einer derselben erfolgt die Auslöschung und liegt die Ebene der optischen Axen. Bisectrix steht fast senkrecht zum Blättchen. Die Doppelbrechung der Krystalle ist positiv; anscheinend  $\rho < \nu$  bei stark geneigter Dispersion. Das Bleisalz krystallisirt in langgestreckten, auch in heißem Wasser schwer löslichen, 1 Mol. Krystallwasser enthaltenden Prismen. Das wasserfreie, in kaltem Wasser schwer lösliche Zinksalz bildet anscheinend rhombische, wahrscheinlich aber monokline Blättchen. Beobachtet wurde die Combination 0P, +P, -P,  $\infty P \infty$ ; die Symmetrieebene halbirt den spitzen Winkel der anscheinend rhombischen Säule. Gemessene Winkel:  $(001):(111) = 60 \text{ bis } 65^{\circ} \text{ ca., } (001):(\overline{1}11) = 80 \text{ bis } 85^{\circ} \text{ ca. Sehr}$ vollkommene Spaltbarkeit ist parallel der Basis und minder vollkommene parallel den Kanten 001:111, sowie 001:111 vorhanden. Die optischen Axen liegen im Klinopinakoïd, die Bisectrix c fällt zusammen mit der Normalen des Blättchens. — Phenacetursäure-Methyläther, C11 H13 NO3, aus dem Silbersalz der Säure und Jodmethyl dargestellt, krystallisirt aus Alkohol in langen, feinen,

<sup>1)</sup> In Betreff des schon von E. und H. Salkowsky beschriebenen Silber- und Calciumsalzes vgl. Beilstein's Handbuch der organischen Chemie, 2. Aufl., S. 842.

aus Wasser in sternförmig gruppirten, kurzen Nadeln vom Schmelzpunkt 86,5°, die sich sehr leicht in heißem Alkohol und Chloroform, leicht in warmem Aether und Benzol, nicht in Schwefelkohlenstoff lösen. Ihr Krystallsystem ist rhombisch:  $\ddot{a}:\ddot{b}:\dot{c}$ = 0.8161:1:0,7848. Beobachtete Formen:  $\infty P(110)$ ;  $\infty \breve{P} 2(120)$ ;  $\infty \check{P} \infty$  (010);  $\check{P} \infty$  (011); 0 P(001). Die Ausbildung der Krystalle ist säulenförmig nach der Verticalaxe, zum Theil tafelartig nach  $\infty \check{P} \infty$ . Gemessen wurden die Winkel: (110): (110) = 78° 26';  $(011):(010) = 51^{\circ}52'26''; (010):(110) = 129^{\circ}13'; (011):(0\overline{1}1)$  $= 76^{\circ}16'$ ; (010):(120)  $= 31^{\circ}32'$ . Die Ebene der optischen Axen ist das Brachypinakoïd, c die Axe der größten,  $\overline{b}$  die der mittleren, ă diejenige der kleinsten optischen Elasticität. Der schon früher beschriebene Aethyläther 1) gehört ebenfalls dem rhombischen Krystallsystem an und ist isomorph mit dem Methyläther.  $\ddot{a}: \dot{b}: \dot{c} = 0.8197:1:0.7783$ . Aus Chloroform gewonnene Krystalle zeigten folgende Formen:  $\infty P(110)$ :  $\infty \check{P} \infty (010)$ :  $\check{P} \propto (011)$ ; 0P(001); an solchen aus Aethylalkohol fehlt das Brachydoma. Die Krystalle sind säulenförmig nach (110), zeigen sehr vollkommene Spaltbarkeit parallel  $\infty \check{P} \infty$  (010), eine weniger vollkommene parallel  $\infty P(110)$ . Gemessene Winkel: (110):(110) = 78° 41′; (010):(011) = 52° 6′; (110):(011) = 67° 7′; (010):(110) $= 50^{\circ} 40'$ ;  $(010):(001) = 90^{\circ} 1'$ . Die Substanz ist optisch positiv 3). Der n-Propyläther, C12H17NO2, krystallisirt aus Wasser in breiten, rechteckigen Blättern vom Schmelzpunkt 31° und verhält sich gegen die gebräuchlichen Lösungsmittel wie die beiden anderen beschriebenen Ester. Phenacetursäureamid, C10H12N2O2, erhält man beim Stehenlassen des Methyläthers (1 Thl.) mit concentrirtem, wässerigem Ammoniak (4 bis 5 Thln.) vom spec. Gewicht 0,884 im verschlossenen Gefäss und Umkrystallisiren des Productes aus heißem, stark verdünntem Alkohol in sechsseitigen, perlmutterglänzenden Tafeln 3). Die Verbindung schmilzt bei 1740, ist unlöslich in kaltem Aether und Benzol, schwer lös-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2082. — 2) Bezüglich der Brechungsexponenten vgl. die Originalabhandlung. — 3) Bei Anwendung von schwächerem Ammoniak muß auf 1300 erhitzt werden und ist die Ausbeute dann viel geringer.

lich in heißem Chloroform und Benzol, leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol; sie bildet anscheinend hexagonale, sechsseitige Blättchen; für zwei diametral gegenüber liegende Winkel fand Stöber je den Werth 1210 18' ca., daraus für die vier anderen ca. 119°21' und  $\ddot{a}: \bar{b} = 0.5693:1$ . Die Krystalle sind parallel der Richtung, welche den Winkel von 121° 18' halbirt, oft ge-Die Substanz ist optisch zweiaxig. Die Trace der optischen Axenebene liegt senkrecht zu der Halbirenden des Winkels von 121018', die Auslöschungsrichtungen senkrecht resp. parallel zu der erwähnten Halbirenden. Beim Kochen einer heißen, wässerigen Lösung dieses Amids mit aufgeschlämmtem, Quecksilberoxyd entsteht Phenaceturamidquecksilber. (C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Hg, welches sehr feine, mikroskopische, zu Rosetten vereinigte Blättchen bildet, in kaltem Wasser und siedendem Alkohol schwer, in heißem Wasser leichter löslich ist. - Durch Eintragen von Phenacetursäure (1 Thl.) in ein auf 0º abgekühltes Gemisch von (4 Thln.) Salpetersäure (1,33) und concentrirter Schwefelsäure (6 Thln.) stellte Hotter eine Mononitrophenacetursäure, [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>141</sub>-CH<sub>2|11</sub>CO]NHCH<sub>2</sub>-COOH, dar. Die in üblicher Weise ausgefällte Säure löste Er in Ammoniak, zersetzte die aus der stark eingedampften Lösung gewonnene, feste Masse mit verdünnter Schwefelsäure und krystallisirte die Nitroverbindung aus heißem Wasser unter Zusatz von Thierkohle um. Die Säure krystallisirt in langen, haarfeinen, zugespitzten Nadeln, die bei 1730 schmelzen, sich nicht in siedendem Benzol und Aether, schwer in kochendem Chloroform, leicht in heißem Wasser und eben solchem Alkohol lösen; das sehr schwer lösliche Silbersalz, C<sub>10</sub> H<sub>9</sub> N<sub>2</sub> O<sub>5</sub> Ag, krystallisirt aus heißem Wasser in büschelförmig verwachsenen, nur im trockenen Zustand lichtbeständigen Nadeln. Die langen, feinen, oft zusammengewachsenen Nadeln des in kaltem Wasser schwer löslichen Zinksalzes enthalten 21/2 Mol. Krystallwasser. — Durch mehrstündiges Kochen mit concentrirter Salzsäure wird die p-Nitrophenacetursäure in p-Nitrophenylessigsäure und Glycocoll gespalten, durch Schwefelwasserstoff in Schwefelammoniumlösung 1) zu p-Amidophenacetur-

<sup>1)</sup> Vgl. Schwanert, JB. f. 1859, 321 (Amidohippursäure).

saure, C<sub>10</sub> H<sub>12</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub>, reducirt. Diese Amidosäure krystallisirt aus kochendem Weingeist in rhomboïdalen Blättchen, welche sich bei 200° schwärzen und zusammensintern; sie löst sich sehr schwer in heißem Aether und Chloroform, leicht in heißem Weingeist und eben solchem Wasser; aus letzterem krystallisirt sie in kleinen, wohl ausgebildeten, dem Doppelspat ähnlichen Formen. — Derselbe versuchte vergeblich, die Phenacetursäure nach den zur Darstellung der Benzoylglycolsäure anwendbaren Methoden 1) in Phenacetylglycolsäure überzuführen, ebenso erfolglos blieben die Bemühungen, diese und die Phenylacetylmilchsäure durch Einwirkung von Phenylacetylchlorid auf Calciumglycolat resp. -lactat darzustellen - es wurde hierbei stets nur Phenylessigsäure erhalten. - Aus einem vorläufigen, physiologischen Versuch schließt Hotter, dass die Phenylessigsäure, dem menschlichen Organismus als Natriumsalz zugeführt, wahrscheinlich vollständige Oxydation zu Benzoësäure und dann Umwandlung in Hippursäure erleide.

L. Edeleanu<sup>2</sup>) setzte Seine Mittheilungen<sup>3</sup>) über Derivate der Phenylisobuttersäure fort. Le erhielt durch langsames Eintragen dieser Säure in 6 Thle. Salpetersäure vom spec. Gewicht 1.52 und Umkrystallisiren des in üblicher Weise abgeschiedenen Rohproductes aus Alkohol, kleine, bei 121° schmelzende Prismen von p-Mononitrophenylisobuttersäure, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> (NO<sub>2</sub>)-CH<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>) -COOH. Die Nitrosäure löst sich leicht in Alkohol und Essigsäure, sehr schwer in Benzol und leichtem Petroleumäther; ihre Alkalisalse, sowie das Baryum- und Strontiumsals lösen sich leicht in Wasser, nicht aber das Silbersals. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat liefert die Säure p-Mononitrobensoësäure. Neben der p-Nitrophenylisobuttersäure tritt, als auch in der Kälte nicht erstarrendes Oel, o-Mononitrophenylmethacrylsäure 5), auf, deren Salze denen der ersteren Säure gleichen, aber unbeständiger sind; das 1 Mol. Krystallwasser enthaltende Silbersalz zersetzt sich schon bei 100°. — Durch Nitriren von Phenyliso-

<sup>1)</sup> JB. f. 1851, 456 (Socoloff und Strecker); f. 1854, 470 (Göfsmann); vgl. auch die JB. f. 1877, 797 citirte Abhandlung von W. Conrad. - 3) Chem. Soc. J. 53, 558. - 3) JB. f. 1887, 2075. - 4) JB. f. 1880, 885. - b) JB. f. 1887, 2077.

buttersäure - Methyläther, Siedepunkt 232°, mit rauchender Salpetersäure (1,54), Eingießen in Wasser und Umkrystallisiren aus Aether erhält man lange, bei 76° schmelzende, in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln leicht lösliche Prismen von o-p-Dinitrophenylisobuttersäure-Methyläther, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> (NO<sub>2[2]</sub>, NO<sub>2[4]</sub>)-CH<sub>2</sub>-CH (CH<sub>3</sub>)-COOCH<sub>3</sub>, und daraus bei kurzem Erwärmen mit Schwefel-'säure und Verdünnen mit Wasser die zugehörige Säure; dieselbe krystallisirt in farblosen, sechsseitigen Prismen vom Schmelzpunkt 89°, die sich in den meist angewandten Flüssigkeiten sehr leicht lösen und bei gemäßigter Reduction mit Schwefelammonium in o-Mononitro-p-monoamidophenylisobuttersäure, C10H12N2O4 - aus heißem Wasser hellrothe, bei 138° schmelzende Blättchen -, bei zweistündigem Kochen mit genanntem Reagens aber in p-Monoamidomethylhydrocarbostyril: C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> (NH<sub>2</sub>)<sub>[4]</sub> [-CH<sub>2</sub>-CH (CH<sub>3</sub>) -CO-NH<sub>[21</sub>], übergehen. Letztere Verbindung krystallisirt aus Wasser in dünnen Nadeln vom Schmelzpunkt 216°, löst sich nicht in Ammoniak und nur sehr schwer in Alkohol und leichtem Petroleumäther. — Die oben beschriebene o-p-Dinitrophenylisobuttersäure entsteht auch beim Erhitzen von p-Mononitrophenylisobuttersäure mit rauchender Salpetersäure.

A. Körner¹) erhielt durch Einwirkung von Brom auf in Schwefelkohlenstoff gelöste α-Methylzimmtsäure²) eine bei 137° schmelzende Phenyldibromisobuttersäure, C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>-CHBr-C(CH<sub>3</sub>) Br-COOH, und aus dieser bei schwachem Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge eine aus heißem Wasser in verfilzten Nadeln krystallisirende Monobromphenylcrotonsäure, C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> CBr=C(CH<sub>3</sub>)-COOH, vom Schmelzpunkt 124°, beim Kochen mit Wasser dagegen eine Phenylbromoxyisobuttersäure vom Schmelzpunkt 148°. Die Ausbeute an diesen Säuren ist sehr gering, da in beiden Fällen als Hauptproduct Phenylmonobrompropylen, C<sub>9</sub> H<sub>9</sub> Br, eine farblose, angenehm riechende, bei 226° nicht unzersetzt siedende Flüssigkeit entsteht, welche durch Erhitzen mit alkoholischem

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Ber. 1888, 276. — <sup>2)</sup> Die nach Edeleano, JB. f. 1887, 2075, dargestellte Säure schmolz bei 78°; vgl. auch JB. f. 1887, 2072; nur einmal wurde durch Destillation öliger Nebenproducte eine etwas höher schmelzende Säure gewonnen.

Kali in Phenylallylen, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>C≡C(CH<sub>3</sub>), übergeführt wird. Letzteres, eine schwach gelbliche, unangenehm riechende Verbindung vom Siedepunkt 185°, liefert mit Brom ein flüssiges, bei ca. 250 bis 255° unter starker Zersetzung siedendes Dibromid und ein festes, aus Alkohol in glänzenden Blättchen krystallisirendes Tetrabromid vom Schmelzpunkt 75°. Das Phenylallylen verbindet sich mit Quecksilberchlorid in wässeriger Lösung sehr langsam zu einer amorphen, weißen Doppelverbindung, 2 C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>.3 HgO.3 HgCl<sub>2</sub>, die beim Erhitzen mit Salzsäure in ein Additionsproduct des Phenylallylens mit Wasser: Phenyläthylketon, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>COC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, übergeht, somit der von Kutscheroff¹) dargestellten Allylenverbindung in ihrem Verhalten ähnlich ist.

Nach E. Goller\*) gehören die Krystalle der von H. Obermüller dargestellten Phenyldioxybuttersäure,  $C_{10}H_{12}O_4$ \*), dem monosymmetrischen System an; a:b:c=1,5369:1:1,7226,  $\beta=79°36'$ . Beobachtet wurden die Formen: 0P(001),  $\infty P(110)$ ,  $+P(11\overline{1})$ , -P(111),  $P \propto (011)$ ,  $\infty P \propto (100)$ ; letztere Fläche ist immer sehr klein. Gemessen wurden die Winkel:  $(001):(110)=84°21';(001):(011)=59°27';(110):(1\overline{10})=66°7';(001):(\overline{111})=68°8';(110):(11\overline{1})=27°28';(001):(100)=79°25';(110):(011)=39°18';(001):(111)=59°39'$ . Die Krystalle zeigen vollkommene Spaltbarkeit parallel der Basis; die optische Axenebene ist die Symmetrieebene; auf der Basis läfst sich der Austritt einer Axe beobachten, auf einem nach dem Klinopinakoïd geschliffenen Blättchen eine Auslöschungsschiefe von  $30^{1}/2^{0}$  gegen die c-Axe im stumpfen Winkel  $\beta$ .

M. Conrad und L. Limpach<sup>4</sup>) setzten Ihre<sup>5</sup>) Untersuchungen über *Phenylamidocrotonsäureester* fort. Sie ließen das bei 24<sup>o</sup> schmelzende *Tetramethylamidobensol*<sup>6</sup>), welchem auch

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 518. — 2) Zeitschr. Kryst. 15, 39. — 3) Vgl. diesen JB., S. 1710 (Säuren der Fettreihe). — 4) Ber. 1888, 1655. — 5) JB. f. 1887, 1046; dieser JB., S. 1200. — 6) JB. f. 1884, 721, 729; f. 1885, 906; nach A. W. Hofmann schmilzt diese in Beilstein's Handbuch, 2. Aufl, Bd. II, S. 373 als Isoduridin beschriebene Base bei 14°; Conrad und Limpach fanden, daß bei der Darstellung aus salzsaurem Pseudocumidin und Methylalkohol eine Temperatur von 290 bis 240° genügt.

nach den von Limpach 1) für die Kernmethylirung aufgefundenen Gesetzmäßigkeiten die Formel C<sub>6</sub>H(NH<sub>2</sub>)(17(CH<sub>2</sub>)472, 8, 4, 61 zukommt, einen bis zwei Tage lang mit der äquivalenten Menge Acetessigäther stehen, trennten das gebildete Wasser von der öligen Schicht und krystallisirten die nach dem Erstarren der letzteren gewonnene, feste weiße Masse aus Alkohol um, wodurch sie große, weiße, bei 101° schmelzende Prismen von Tetramethylphenylamidocrotonsäure - Aethyläther erhielten. Diese Verbindung erhitzten Sie einige Minuten auf 280 bis 285°, verseiften den Rückstand durch Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbade am Rückfluskühler, verdampften den Alkohol, behandelten das Zurückgebliebene mit Aether und säuerten die wässerige Lösung des Kaliumsalzes an. Die so erhaltene Tetramethylphenyllutidonmonocarbonsäure löst sich leicht in Alkohol und Aether; sie schmilzt bei 145°. Sie schließen aus der Entstehung dieser Säure, dass sich der Tetramethylphenylamidocrotonsäure-Aethyläther im Sinne der Gleichung 2 CH3-C  $[NHC_6H(CH_3)_4]=CH-COOC_9H_5 = C_6H(CH_3)_4N=[-C(CH_4)=CH-CO$  $-C(COOC_2H_5)=C(CH_3)-1+NH_2C_6H(CH_3)_4+C_2H_5OH$  condensire, und erblicken in dem Verlauf der Reaction einen Beweis für Ihre Ansicht, dass aus Estern, bei welchen wegen des Fehlens von Wasserstoffatomen in der o-Stellung die Bildung von Oxychinolinkörpern nicht möglich ist, Lutidonmonocarbonsäuren gebildet werden.

Ch. M. Stuart<sup>2</sup>) setzte Seine Untersuchungen<sup>3</sup>) über Abkömmlinge der Benzalmalonsäure fort. Diese wurden durch mehrstündiges Erhitzen gleicher Theile substituirter Benzaldehyde und Malonsäure mit dem halben Gewicht Eisessig auf 100° dargestellt und durch Auswaschen mit Eisessig, Wasser und Chloroform gereinigt. Zur Gewinnung des o-Monochlor- und o-Monojodbenzaldehyds (Schmelzpunkt 37°) empfiehlt Er, von der o-Mononitroresp. o-Monoamidozimmtsäure auszugehen, diese im Wege der Diazoreaction in o-Monochlor- resp. -jodzimmtsäure überzuführen

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Dieser JB., S. 1059. — <sup>2</sup>) Chem. Soc. J. 53, 140. — <sup>8</sup>) JB. f. 1885, 1536; f. 1886, 1476.

und letztere Säure nach dem von Einhorn 1) angegebenen Verfahren zu oxydiren; zur Darstellung des o-Monobrombensaldehyds vom Schmelzpunkt 21 bis 22° und Siedepunkt ca. 230°, hält Er es für zweckmäßiger, den o-Mononitrobensaldehyd?) in das Amidoderivat umzuwandeln und die Amidogruppe mittelst der Sandmeyer'schen Kupferbromürmethode 3) durch Brom zu ersetzen. o-Monochlor-, -Monobrom-, -Monojod- und o-Methoxybensalmalonsäuren schmelzen, indem sie unter Entwickelung von Kohlensäure in die entsprechenden substituirten Zimmtsäuren übergehen, bei 192, 198, 204° resp. 178°. Chlorcalcium bewirkt nur in der (mit Ammoniak neutralisirten) Lösung der o-Monobrombenzalmalonsäure, Chlorbaryum dagegen auch in denen der übrigen Säuren Die beschriebenen Benzalmalonsäuren zerfallen beim Kochen mit Wasser im Sinne der Gleichungen: L. C. H. X.  $-CH=C(COOH)_{2} + H_{2}O = C_{6}H_{4}X-CHO + CH_{2}(COOH)_{2};$ II.  $C_6H_4X-CH=C(COOH)_6 = C_6H_4X-CH=CH-COOH + CO_{45}$ und zwar werden (im Mittel) zersetzt4):

Von 100 Thln.	durch einstündiges Kochen			durch ½ stündiges Kochen		
	nach I.	nach II.	im Ganzen	nach I.	nach II.	im Ganzen
o-Monochlorbenzalmalonsäure	64,76	9,02	<b>73,7</b> 8	80,80	8,41	84,21
o-Monobrombenzalmalonsäure	66,80	10,40	77,20	32,65	3,08	85,68
o-Monojodbenzalmalonsäure .	66,65	9,59	76,24	32,45	3,25	35,70
o-Methoxybenzalmalonsäure .	77,25	8,71	85,96	44,95	2,38	47,83

Fügt man zu einer heißen, mit Ammoniak gesättigten Lösung von (10 Thln.) krystallisirtem Eisenvitriol eine solche von o-Monomitrobensalmalonsäure<sup>5</sup>) in Ammoniak, säuert das Filtrat an und

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 1038. — 2) Daselbst. — 3) Daselbst, S. 467; der Aldehyd wird mittelst Wasserdampf abdestillirt. — 4) Vgl. JB. f. 1885, 1537; f. 1886, 1477. Man beachte den geringeren schützenden Einflufs, welchen die Halogenatome der ebenfalls in o-Stellung befindlichen Nitrogruppe gegenüber bei der Zersetzung durch Wasser ausüben. — 5) l. c.

krystallisirt den in Wasser, Aether und Alkohol unlöslichen Niederschlag aus Eisessig um, so erhält man kleine, oberhalb  $320^{\circ}$  schmelzende Nadeln der von Friedländer und Göhring 1) beschriebenen  $\beta$ -Carbostyrilcarbonsäure, welcher Stuart 2), entgegen der Ansicht genannter Forscher, die Formel  $C_6H_4[-NH-CO-C(COOH)=CH-]$  beilegt.

E. Ehrlich und R. Benedikt's) machten, im Hinblick auf eine dasselbe Arbeitsgebiet berührende Abhandlung von R. Henriques4), Mittheilungen über die Oxydation des \(\beta-Naphtols zu o-Zimmtcarbonsäure. Zur Gewinnung dieser schon bekannten, noch sämmtliche Kohlenstoffatome des Naphtalinkerns enthaltenden, Säure aus dem Naphtol fanden Sie folgendes Verfahren am geeignetsten: Man lässt zu einer Auflösung von 30 g  $\beta$ -Naphtol und 30 g Kalihydrat in 1 Liter Wasser eine solche von 50 g Kaliumpermanganat in derselben Menge Wassers anfangs tropfenweise, dann in sehr dünnem Strahle, aber immer noch sehr vorsichtig, unter beständigem Umrühren, fließen, filtrirt nach kurzem Stehen ab, versetzt das dunkel gefärbte Filtrat so lange mit verdünnter Schwefelsäure, als noch violette oder rothe Flocken ausfallen, sammelt den Niederschlag (A), schüttelt das hierauf mit verdünnter Schwefelsäure übersättigte Filtrat mit Aether, destillirt die ätherischen Auszüge so weit ab, bis sich ein weißer, pulveriger Niederschlag zeigt, lässt den größten Theil des noch vorhandenen Aethers in einer Schale verdunsten, entzieht dem Rückstande das unverändert gebliebene \(\beta\)-Naphtol mit wasserfreiem Benzol, filtrirt, wäscht mit kaltem Benzol nach und krystallisirt die hinterbleibende, im Sinne der Gleichung C10 H7 OH  $+ O_3 = C_6 H_4 = (COOH_{[1]}, CH_{[2]} = CH - COOH)$  entstandene Säure mehrmals aus sehr verdünntem Weingeist um. Die auf diese Weise gereinigte o-Zimmtcarbonsäure stellt ein fast weißes, krystallinisches Pulver vor, welches sich in Benzol und Chloroform fast nicht, in kochendem Wasser, sowie in Aether nur sehr

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 1038. — 2) Nach Stuart bildet die Verbindung goldgelbe (golden) Nadeln, was Friedländer und Göhring nicht erwähnen; vielleicht ist golden hier in der Bedeutung glänzend gebraucht. — 3) Monatsh. Chem. 9, 527; Wien. Akad. Ber. (II b.) 97, 486. — 4) S. 1476 ff.

schwer löst und aus letzterem Lösungsmittel in mikroskopischen, gekrümmten Nadeln krystallisirt. Die Verbindung schmilzt constant bei 183 bis 1840 [nach Gabriel und Michael1), welche dieselbe schon früher aus Phtalylessigsäure dargestellt haben, bei 173 bis 1750] und besitzt im Uebrigen alle von genannten Forschern angegebenen Eigenschaften. Beim Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat wurde ein zwischen 147 bis 150° schmelzender, in Alkohol, Eisessig und Wasser leicht löslicher Körper erhalten, der sich identisch erwies mit dem ebenfalls schon von Gabriel und Michael (l. c.) beobachteten inneren Anhydrid der Benzhydrylessigcarbonsäure (Schmelzpunkt 150°). Geringe Mengen dieser einbasischen Säure, C<sub>g</sub>H<sub>4</sub>=[-CH(CH<sub>2</sub>COOH) -0-CO-1, bilden sich auch schon bei der Oxydation des β-Naphtols und wurden in den Mutterlaugen der o-Zimmtcarbonsäure nachgewiesen. Das Silbersalz der ersteren Säure, C10H2AgO4, krystallisirt aus siedendem Wasser in seideglänzenden, biegsamen Behandelt man den oben erwähnten Niederschlag A, Nadeln. dessen Farbe und Zusammensetzung von den bei der Oxydation obwaltenden Bedingungen abhängig ist, nach dem Trocknen mit kochendem Benzol, durch welches  $\beta$ -Naphtol und schmierige Nebenproducte entfernt werden, so hinterbleibt ein dunkelvioletter, in Alkohol und Eisessig leicht löslicher Farbstoff — etwa 10 Proc. vom Gewicht des verarbeiteten Naphtols. Derselbe kann aus letzterem Lösungsmittel umkrystallisirt werden; seine anfangs blaugrüne Lösung in Kalilauge wird nach und nach missfarbig.

C. Krohn<sup>2</sup>) verfährt zur Darstellung von Oxy-β-isodurylsāure, C<sub>6</sub>H(CH<sub>3</sub>)<sub>3[1,3,4]</sub>OH<sub>[6]</sub>COOH<sub>[5]</sub>, derart, das Er eine wässerige Lösung von schwefelsaurem Diazo-\psi-cumol zwei bis drei Tage an einem mäßig warmen Orte stehen läßt, das in langen, durch anhaftende Nitroverbindungen gelb gefärbten Nadeln abgeschiedene \(\psi\)-Cumenol in Alkohol löst, die Lösung mit wenig concentrirter Salzsäure ansäuert, zur Entfärbung mit etwas Zinkstaub kocht, nach dem Filtriren bis zur beginnenden Trübung mit heißem Wasser versetzt und das  $\psi$ -Cumenol durch Destillation

<sup>1)</sup> JB. f. 1877, 662. - 2) Ber. 1888, 884.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

reinigt. Das Natriumsalz desselben, eine weiße, krystallinische, selbst bei 210° noch hartnäckig Wasser zurückhaltende Masse, erhitzt Er mit überschüssiger, flüssiger Kohlensäure auf 170 bis 1800 und fällt die entstandene Oxy-β-isodurylsäure aus ihrer Alkalilösung aus. Dieselbe krystallisirt aus Alkohol in bei 1810 schmelzenden Nadeln und zersetzt sich wenige Grade über dem Schmelzpunkt glatt in Kohlensäure und \( \psi-Cumenol. In den meisten gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln ist sie ziemlich schwer, in Aether jedoch ziemlich leicht löslich. Das Ammonium-, Kaliumund Natriumsals bilden kleine Nadeln, die Schwermetallsalse sind amorph und unlöslich; das Calciumsalz krystallisirt in kleinen Die Lösung ihres Ammoniumsalzes wird durch Eisenchlorid blau, nach einiger Zeit schmutzig blaugrün, die alkoholische Lösung der Säure durch ersteres Reagens dauernd blau gefärbt. Die Säure ist isomer mit der von Jacobsen und Schnapauff 1) dargestellten, unzersetzt sublimirbaren Oxydurylsäure. - Beim Eintragen feingepulverter Oxy-β-isodurylsäure in ein Gemisch gleicher Theile Eisessig und concentrirter Salpetersäure entsteht der von Auwers?) beschriebene, in Alkalien mit rother Farbe lösliche m-Mononitro-ψ-cumenol-Salpetersäureäther, C<sub>6</sub>H(CH<sub>2</sub>)<sub>3[1, 8, 4]</sub> NO<sub>2[3]</sub> ONO<sub>2[6]</sub>, der mit Ammoniak in Dinitro-ψ-cumenol<sup>3</sup>) übergeht. Wird die Lösung der Oxy-β-isodurylsäure in concentrirter Schwefelsäure auf 50 bis 70° erwärmt, so bildet sich unter lebhafter Entwickelung von Kohlensäure die von Reuter 1) beschriebene, wenig beständige ψ-Cumenolmonosulfosäure.

G. Ciamician und G. Magnanini<sup>5</sup>) fanden, dass das Verfahren, welches zur Einführung der Carboxylgruppe in das Pyrrol und in die c-Methylpyrrole dient, auch bei den *Indolen* brauchbar ist, dass es bei letzteren aber schon genügt, das Gemenge derselben mit der entsprechenden Menge metallischen

JB. f. 1885, 687. — <sup>2</sup>) JB. f. 1884, 1008. — <sup>5</sup>) Daselbst, S. 1009; nach Krohn ist die Umlagerung des nitro-ψ-cumenylsalpetersauren Ammoniaks in Dinitrocumenol ähnlich zu deuten, wie die Bildung des salicylsauren Natriums aus phenylkohlensaurem Natrium bei höherer Temperatur. — <sup>4</sup>) JB. f. 1878, 583. — <sup>5</sup>) Ber. 1888, 671, 1925; Gazz. chim. ital. 18, 59, 380.

Natriums im Kohlensäurestrom zu erhitzen 1). Wegen der Schwierigkeit, größere Mengen von Indol zu beschaffen, haben Sie Ihre Untersuchungen auf die leicht zugänglichen Methylindole, das Methylketol und Skatol, beschränkt. Zur Darstellung von α-Methyl-β-indolcarbonsäure (Methylketolcarbonsäure), C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>  $= -C(COOH) = -NH - = C(CH_3)$ , erhitzten Sie ein Gemenge von 10 g Methylketol<sup>2</sup>) und 3,6 g metallischem Natrium in einer kleinen, nach aufwärts gerichteten Retorte im Metallbade vier bis fünf Stunden lang auf 230 bis 240° (zuletzt auf 300°), während Sie einen langsamen Kohlensäurestrom durch die geschmolzene Masse leiteten. Nach dem Erkalten behandelten Sie das erstarrte Product, behufs Beseitigung des noch vorhandenen metallischen Natriums, mit Alkohol, dann mit Wasser, trieben vorhandenes Methylketol mittelst Wasserdampf ab und schüttelten den angesäuerten Rückstand wiederholt mit Aether aus. Die rohe Säure (3g) wird zunächst mehrmals aus heißem Aceton umkrystallisirt, aus dem sie in weißen, Krystallaceton enthaltenden Blättchen oder Täfelchen erscheint, die bei 100° acetonfrei und gleichzeitig schwach rosenroth werden; man nimmt sie in heißem, mit Essigäther versetztem Benzol auf, fällt die durch Schütteln mit Thierkohle entfärbte, entsprechend eingeengte Lösung mit Petroläther und krystallisirt die Säure schliesslich wiederholt aus wenig siedendem Essigäther um. Diese Methylketolcarbonsäure, C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>, ein weißes, krystallinisches Pulver, hat keinen constanten Schmelzpunkt 3), löst sich sehr wenig in Wasser, schwer in Benzol, leicht in Alkohol, Essigäther und Aceton, fast nicht in Petroleumäther; sie zerfällt zwischen 170 bis 1720, theilweise auch schon beim Kochen ihrer wässerigen, und ungleich rascher der ammoniakalischen Lösung, in Methylketol und Kohlensäure; aus der wässerigen Lösung des Ammonsalzes fällt Silbernitrat das weiße, krystallinische Silbersalz, C10 H8 NO, Ag, Kupfervitriol einen apfelgrünen, Quecksilberchlorid einen weißen Niederschlag; Eisen-

<sup>1)</sup> Die Versuche, mittelst kohlensaurem Ammon zu den Carbonsäuren zu gelangen, blieben erfolglos. — 2) JB. f. 1886, 1133, 1137, 1140. — 3) Derselbe schwankt mit der Art des Erhitzens.

chlorid bewirkt in der verdünnten, wässerigen Säurelösung zunächst eine braune Färbung, dann eine eben solche Fällung 1). — Zur Gewinnung der β-Methyl-α-indolcarbonsäure (Skatolcarbonsäure),  $C_8H_4=[-C(CH_3)=, -NH-]=C(COOH)$ , aus Skatol<sup>2</sup>), nach dem oben für die Methylketolcarbonsäure angegebenen Verfahren, verwendet man zu jeder Operation zweckmäßig 3 g 3) Skatol und 1 g metallisches Natrium. Die rohe Säure wird unter Anwendung von Thierkohle aus siedendem, verdünnten Weingeist umkrystallisirt4), wieder in heißem Benzol gelöst, die Lösung abermals mit Thierkohle behandelt, eingeengt, mit Petroläther gefällt und die Säure schließlich aus heißem Benzol und Petroläther umkrystallisirt. Die  $\beta$ -Methyl- $\alpha$ -indolcarbonsäure ist in Wasser wenig, leicht in Alkohol und Aether, schwer in Benzol löslich und beständiger als die Methylketolcarbonsäure; sie ist trotz des etwas höheren Schmelzpunktes (s. u.) identisch mit der Skatolcarbonsäure von Wislicenus und Arnold5) und giebt, wie diese, nicht die Reactionen der von E. und H. Salkowski<sup>6</sup>) aus dem Darminhalt dargestellten Skatolcarbonsäure mit salpetriger Säure und Chlorkalk, die Reaction mit Eisenchlorid und Salzsäure nur ungleich schwerer. Die Unterschiede in dem Verhalten beider Methylindolcarbonsäuren ergeben sich aus folgender Zusammenstellung:

In concentrirten Lösungen entsteht der Niederschlag sofort. —
 JB. f. 1886, 1134, 1143. —
 In der einen Abhandlung, Gazz. chim. ital.
 383, steht, wohl irrthümlich, 8 g Skatol. —
 Die Ausbeute betrug aus 12 g Skatol, von dem 7,5 g zurückgewonnen wurden, 3 g einer stark gefärbten Säure. —
 JB. f. 1887, 1729. —
 JB. f. 1880, 1035; f. 1884, 1414.

	α-Methyl-β-indolcarbon- säure (Methylketolcarbonsäure)	β-Methyl-α-indolcarbon- säure (Skatolcarbonsäure)			
Schmelzpunkt	Zersetzt sich gegen 170 bis 172° in Methyl- ketol und Kohlensäure	Schmilzt unter Zer- setzung bei 165 bis 167° (164 bis 165° nach Wis- licenus und Arnold)			
Verh. gegen Schwefel-	Giebt keine Färbung	Giebt beim Erwärmen eine intensiv purpur- rothe Lösung			
	Die ammoniskalische Lösung giebt beim Kochen Methylketol	Zerfällt nicht beim Kochen in ammoniakali- scher Lösung			

Dieselben 1) haben auch das Acetylskatol, einen aus siedendem Wasser in langen, feinen, zwischen 147 bis 1480 schmelzenden Nadeln krystallisirenden Körper, dargestellt, der nur in geringer Menge beim Kochen von Skatol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat entsteht, aus Skatol, Acetylchlorid und Chlorzink dagegen sehr leicht gewonnen werden kann. - Im Zusammenhang mit den besprochenen Versuchen haben Sie ferner die Oxydation des Acetylmethylketols 2) mit Kaliumpermanganat ausgeführt und erhielten dabei, wie Jackson 3) aus dem Methylketol, die Acetylo-amidobenzoësäure. Günstigere Resultate lieferte die Oxydation mit schmelzendem Kali; zwar wird auch hier die Acetylgruppe abgespalten, der Indolring bleibt jedoch erhalten und es bildet sich die a-Indolcarbonsäure. Diese Beobachtung gab Veranlassung, auch das Methylketol selbst und das Skatol in gleicher Weise zu oxydiren, wodurch Sie zur α- und β-Indolcarbonsäure gelangten. — G. Ciamician und C. Zatti4) haben das zur Gewinnung dieser Säuren geeignete Verfahren ausführlicher beschrieben. Zur Darstellung der α-Indolcarbonsäure, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>=[-CH=,-NH-]=C(COOH),

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) In den früher citirten Abhandlungen, Ber. 1888, 671; Gazz. chim. ital. 18, 59. — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 1231. — <sup>3</sup>) JB. f. 1881, 500. — <sup>4</sup>) Ber. 1888, 1929; Gazz. chim. ital. 18, 386.

schmilzt man jedesmal 5 bis 10 g Methylketol 1) in einer Silberschale mit der 10- bis 15 fachen Menge vorher sorgfältigst entwässerten Aetzkali's, indem man die Schale anfangs mit einem Wasser enthaltenden Uhrglase bedeckt. Wenn sich die allmählich entstehende, schwarze, ölige Masse (Kaliumverbindung?) unter Aufschäumen in dem überschüssigen Kali zu lösen beginnt, befördert man die Oxydation durch Umrühren der Schmelze in der jetzt unbedeckten Schale, bis die Masse fast gleichmäßig geworden ist. Die von mehreren derartigen Operationen stammenden Producte werden nach dem Erkalten in Wasser gelöst, die alkalische, zuweilen unverändertes Methylketol abscheidende Flüssigkeit wird mit Schwefelsäure nahezu neutralisirt, vom Kaliumsulfat abfiltrirt, eingeengt, nochmals filtrirt und schließlich mit verdünnter Schwefelsäure gefällt 2). Die Rohsäure kann durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser unter Zuhülfenahme von Thierkohle, oder vortheilhafter durch Lösen in heißem Benzol, Schütteln mit Thierkohle, Fällen des eingeengten Filtrates mit Petroläther und schließlich abwechselndes Krystallisiren aus siedendem Wasser und Benzol gereinigt werden. Die fast weiße Säure schmilzt unter vorherigem Erweichen bei 203 bis 204° zu einer gelben Flüssigkeit, giebt mit Isatin und Schwefelsäure eine violettrothbraune Färbung, ihre kaltgesättigte, wässerige Lösung mit Eisenchlorid eine braune Fällung, mit Bleizucker einen nicht sehr reichlichen Niederschlag; Kupferacetat bewirkt in der neutralen Lösung des Ammonsalzes eine apfelgrüne Fällung. Methyläther, C9 H6 (CH3) NO2, kann sowohl aus dem Silbersals, C<sub>2</sub> H<sub>5</sub> NO<sub>2</sub> Ag, durch Erhitzen mit Jodnethyl auf 100°, als auch nach dem Salzsäureverfahren dargestellt, sowie durch Umkrystallisiren aus verdünntem Alkohol und aus Benzol gereinigt werden; er bildet kleine, farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 151 bis 152°. Diese α-Indolcarbonsäure ist die der Schwanert'schen Carbopyrrolsäure 3) entsprechende Carbonsäure der Indolreihe und

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1133, 1137, 1140. — <sup>2)</sup> Die in der sauren Flüssigkeit in beträchtlicher Menge noch gelöst bleibende Säure gewinnt man daraus durch Eindampfen und Ausziehen mit Aether. — <sup>8)</sup> JB. f. 1884, 620 (Ciamician und Silber).

kann auf folgende Weise in ein Iminanhydrid, welches dem Pyrocoll 1) entspricht, übergeführt werden: Man kocht 3 g der Saure mit 15 g Essigsaureanhydrid eine viertel Stunde lang am Rückflusskühler, destillirt das überschüssige Anhydrid auf dem Wasserbade im luftverdünnten Raume ab und erhitzt den Rückstand im Oelbade: bei etwa 1900 erstarrt derselbe unter stürmischem Aufkochen zu einer braunen Krystallmasse; man laugt diese mit siedendem Eisessig aus, kocht sie nochmals mit solchem und sublimirt das zurückbleibende Product wiederholt zwischen Uhrgläsern 2). Die prächtigen, gelben, seideglänzenden Nadeln dieses Iminanhydrids der Indolcarbonsäure, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>NO 3), schmelzen bei etwa 312 bis 315°, sind in den gebräuchlichen Lösungsmitteln fast unlöslich, werden selbst durch längeres Kochen mit starker Kalilauge kaum angegriffen, lösen sich aber leicht in alkoholischem Kali; beim Ansäuern der verdünnten Lösung scheidet sich wieder α-Indolcarbonsäure ab. — Beim Erhitzen der α-Indolcarbonsäure mit Essigsäureanhydrid auf 220° unter Druck entsteht neben reichlicher Kohlensäureentwickelung ein in Nadeln krystallisirender neutraler Körper 1). — Die β-Indolcarbonsäure wird aus dem Skatol in ähnlicher Weise dargestellt, wie die α-Indolcarbonsäure aus dem Methylketol; zweckmäßig verwendet man jedesmal 3 bis 5 g und die zehnfache Menge Aetzkali 5). beim Lösen der erkalteten Schmelze hinterbleibende Skatol (1/5) wird mit Wasserdampf übergetrieben, die alkalische Flüssigkeit angesäuert, mit Aether ausgeschüttelt, der daraus hinterbleibende, ölige, heftig nach Indol riechende, allmählich erstarrende Rückstand in der Wärme mit Natriumcarbonat gelöst 6), das Filtrat

<sup>1)</sup> JB. f. 1883, 659; f. 1884, 622. — 2) Aus 12 g Indolcarbonsäure wurden 3,7 g Rohanhydrid erhalten. Die essigsauren Mutterlaugen enthalten neben unveränderter Säure (4 g) eine durch Wasser fällbare, grünlichschwarze, amorphe Substanz, die, im Röhrchen erhitzt, weitere Mengen des Anhydrids lieferte. — 5) Die Constitution entspricht einer der Formeln C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>[=N-,-CO-] oder C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>(N-CO) C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>. — 4) Vgl. diesen JB., S. 2006

<sup>(</sup>C. Zatti). — <sup>5</sup>) Das Ende der Reaction ist schwieriger zu erkennen, als beim Methylketol; das Schmelzen wird im bedeckten Silbertiegel vorgenommen. — <sup>6</sup>) Zur Abscheidung geringer Harzmengen.

nach dem Ansäuern mit Aether erschöpft, das Rohproduct in viel warmem Essigäther gelöst, mit Knochenkohle entfärbt, durch Petroläther gefällt und wiederholt in dieser Weise behandelt. Die neue Säure löst sich in Benzol und auch in heißem Wasser nur schwer, leichter in Aether und Alkohol; sie ist viel unbeständiger als die a-Indolcarbonsäure und zerfällt, rasch erhitzt, in Indol neben Kohlensäure; beim Kochen ihrer wässerigen Lösung macht sich starker Indolgeruch bemerkbar und die Dämpfe röthen deutlich einen mit Salzsäure befeuchteten Fichtenspan (in ammoniakalischer Lösung tritt die Zersetzung nicht leichter ein); mit Isatin und Schwefelsäure giebt die β-Indolcarbonsäure eine violettbraune Lösung. Die Lösung des Ammonsalzes liefert mit Bleizucker eine weiße, mit Eisenchlorid eine braune, mit Kupferacetat eine hellgrüne, im Ueberschuss lösliche Fällung; das Silbersals, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>Ag, ist ein weißer Niederschlag. — In den von der ersten Reinigung der \(\beta\)-Indolcarbons\(\text{aure herr\u00fchrenden Essig\u00e4ther- und Petroläther-Mutterlaugen fanden Ciamician und Zatti auch die a-Indolcarbonsäure auf; außer dieser entsteht bei der Oxydation des Skatols Indol, sowie ein in siedendem Wasser unlöslicher, mit Wasserdämpfen flüchtiger, nicht näher untersuchter Körper. Die wichtigsten Eigenschaften der beiden isomeren Indolcarbonsäuren sind aus nachstehender Zusammenstellung ersichtlich:

	a-Indolcarbonsäure	β-Indolcarbonsäure
Schmelzpunkt	Schmilzt bei 203 bis 204° zu einer gelben Flüssig- keit unter kaum bemerk- barer Gasentwickelung.	Zerfällt gegen 214° in Kohlensäure und Indol. Sublimirt bei vor- sichtigem Erwärmen in Nadeln.
Pikrinsāure	Giebt in ätherischer oder alkoholischer Lösung ein in gelben Nadeln kry- stallisirendes Pikrat.	Giebt unter gleichen Bedingungen keine Pikrinsäureverbindung.
Bleizucker	Giebt in wässeriger Lö- sung eine weiße Fällung.	Fällt die kalt gesättigte, wässerige Säurelösung nicht.
	Scheidet sich aus ihrer Lösung in siedendem Wasser, worin sie ziem- lich leicht löslich ist, in langen Nadeln ab.	Krystallisirt aus sieden- dem Wasser, worin sie schwer löslich, in farblosen Blättchen.

Aus den mitgetheilten Beobachtungen geht hervor, dass Indolund Pyrrolkörper in fraglichen Reactionen übereinstimmen, und das die  $\beta$ -Carbonsäuren der Indolreihe unbeständiger sind, wie die  $\alpha$ -Derivate.

C. C. Stuhlmann 1) hat die Ergebnisse Seiner krystallographischen Untersuchung der Chinolin-y-carbonsäure (Cinchoninsäure), C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>NCOOH. 2H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>), nunmehr auch an anderer Stelle mitgetheilt und außerdem einige neue Körper beschrieben 3). Die gelblichen, an der Luft bald trübe werdenden Krystalle der Chloroformverbindung der Benzulcinchoxinsäure, [C<sub>10</sub>H<sub>e</sub>(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)O<sub>2</sub>N]<sub>2</sub>O .2 CHCl<sub>3</sub>4), gehören dem monosymmetrischen System an. a:b:c = 1,5993 : 1 : ?;  $\beta$  = 111°7'. Beobachtet wurden die Formen: 0P(001),  $\infty P(110)$ . Winkel:  $(110):(1\overline{1}0) = 112^{\circ}19'; (110):(001)$ = 78° 26'. — Das Axenverhältnifs des ebenfalls monosymmetrischen Chinolinbenzylbetains, C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>NCO<sub>2</sub>C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>. 3 H<sub>2</sub>O 5), ist 0,9185 :1:1,3413;  $\beta = 95^{\circ}41'$ . Die beobachteten Formen sind: 0P(001), -P(111),  $+P(11\bar{1})$ . Winkel: (111):(1 $\bar{1}1$ ) = 71°38′; (111):(001)  $=59^{\circ}53'; (111): (\bar{1}11) = 82^{\circ}24'; (11\bar{1}): (1\bar{1}\bar{1}) = 76^{\circ}47'; (\bar{1}11)$ :(001) = 66°48'. Die aus Wasser krystallisirten, großen, hellgelben, dünnen Blättchen sind auf der Basis parallel der kurzen Diagonale stark gestreift. — Auch das salzsaure (und bromwasserstoffsaure) Dimethylphenylbetain, CH<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO<sub>2</sub>. HCl 6), krystallisirt monosymmetrisch; a:b:c=1,6415:1:0,9584; Beobachtete Formen:  $\infty P \infty (100)$ , 0 P (001),  $\beta = 98^{\circ} 13'$ .  $+P\infty(10\bar{1}), P\infty(011), \infty P(110), \text{ Winkel: } (100):(001)=81^{\circ}47';$  $(100):(10\overline{1})=65^{\circ}57';(100):(110)=58^{\circ}23';(100):(011)=83^{\circ}56';$  $(001):(011) = 43^{\circ}29'; (110):(011) = 50^{\circ}19'; (110):(01\overline{1}) = 58^{\circ}4';$  $(110):(10\bar{1})=77041';(110):(001)=85043';(10\bar{1}):(011)=127051'.$ Die farblosen, entweder tafelförmig nach der Basis oder langsäulenförmig nach der b-Axe ausgebildeten Krystalle sind nach (100) sehr vollkommen spaltbar. Die Ebene der optischen Axen ist senkrecht zur Symmetrieebene, die Bisectrix nahezu senkrecht

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 14, 159. — 2) JB. f. 1887, 2086; vgl. auch die Inaugural-Dissertation von M. Kickelhayn, Freiburg 1887. — 3) Zeitschr. Kryst. 12, 160, 162. — 4) In erwähnter Dissertation. — 5) Daselbst. — 4) Vgl. Bertrandt, Inaugural-Dissertation, Freiburg 1888.

zur Fläche (100),  $\rho < \nu$ . In Olivenöl wurde beobachtet:  $2 H_{\bullet} = 79^{\circ} 10'$  Li,  $79^{\circ} 19'$  Na und  $79^{\circ} 40'$  Tl. Bei dem bromwasserstoffsauren Sals ist a:b:c = 0,6665:1:0,3233;  $\beta = 96^{\circ} 45'$ . Beobachtete Formen: 0P(001),  $\infty P \infty (010)$ ,  $\infty P(110)$ ,  $\infty P 2(210)$ ,  $P \infty (011)$ ; Winkel:  $(110):(210) = 15^{\circ} 18'$ ;  $(110):(010) = 56^{\circ} 30'$ ;  $(110):(001) = 84^{\circ} 1'$ ;  $(110):(011) = 74^{\circ} 48'$ ;  $(1\bar{1}0):(011) = 94^{\circ} 7'$ ;  $(011):(001) = 17^{\circ} 48'$ ;  $(011):(210) = 78^{\circ} 20'$ ;  $(011):(2\bar{1}0) = 89^{\circ} 1'$ ;  $(210):(001) = 83^{\circ} 27'$ ; die im reinen Zustande farblosen Krystalle zeigen sehr vollkommene Spaltbarkeit nach (010) und mehr oder weniger starken Pleochroismus. Die Ebene der optischen Axen ist senkrecht zur Symmetrieebene  $\rho > \nu$ ; in Olivenöl gemessen  $2 H_{\bullet} = 125^{\circ} 20'$  Na.

Nach E. Lippmann und F. Fleissner 1) entstehen bei der Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf die Kalium- und Natriumderivate der Phenole Phenoldithiocarbonsäuren. Die Gegenwart von Alkohol, nicht aber von Wasser, begünstigt die Reaction, so dass unter diesen Umständen z.B. o-Oxychinolinkalium und durch Destillation über Bleioxyd gereinigter Schwefelkohlenstoff, welche für sich unter Druck selbst bei 150° nicht auf einander wirken, im Sinne der Gleichungen KOC<sub>2</sub>H<sub>6</sub>N + CS<sub>2</sub> + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH = HOC<sub>2</sub>H<sub>6</sub>N  $+ C_2H_5OCS_2K = HOC_2H_5NCS_2K + C_2H_5OH$  reagiren. die Annahme einer vorübergehenden Bildung von Kaliumxanthogenat spricht die Thatsache, dass beim Erhitzen von o-Oxychinolin mit letzterem Körper und Alkohol auf 100° dasselbe Product entsteht, wie bei ersterem Verfahren, welches die beiden Forscher veranlasste, bei späteren Versuchen das Xanthogenat direct anzuwenden. Zur Darstellung der Dithiooxychinolincarbonsäure verfuhren Dieselben wie folgt: Sie rührten 80 g o-Oxychinolin und 90 g Kaliumxanthogenat imit absolutem Alkohol zu einem Brei an, erwärmten diesen in einer Druckflasche 24 Stunden auf dem Wasserbade, filtrirten die nach dem Erkalten zu einem festen Kuchen erstarrte, aufs Neue erwärmte Masse, wuschen den Rückstand mit Alkohol, trugen denselben noch feucht in heißes Wasser ein, setzten heiße, verdünnte Salzsäure bis zum Vorwalten

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 296; Wien. Akad. Ber. (IIb.) 97, 274.

hinzu, kochten die ungelöst gebliebene Thiosäure mit Baryumcarbonat und zerlegten das entstandene Baruumsalz mit Salzsäure. Die so erhaltene, braungelbe Dithiooxychinolincarbonsäure, C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NOS<sub>2</sub>, zeigt feinkrystallinisches Gefüge, schmilzt bei 180° unter Zersetzung und löst sich in starker Salzsäure, in Alkalien mit rother Farbe; von Wasser, Alkohol, Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff wird sie nur spurenweise aufgenommen, beim Eindampfen der wässerigen Lösung unter Entwickelung von Schwefelkohlenstoff theilweise zersetzt. Die braune Lösung ist indifferent gegen Lackmus; sie giebt mit Eisenchlorid eine rothbraune, mit Sublimat, Silbernitrat und Kupfersulfat dieselbe oder eine violette Färbung; nach einiger Zeit scheiden sich schwarze, aus den betreffenden Schwefelmetallen bestehende Niederschläge ab. Das in Wasser schwer lösliche Ammoniumsals bildet nach Hockauf mikroskopisch kleine, innig mit einander verwachsene Kryställchen. Einzelne rothbraune, basische Blättchen, deren Kanten domatische Abstumpfungen zeigten, waren doppelbrechend, tafelförmig von rhombischem Umrisse mit Kantwinkeln von ca. 98 bis 95%, ihr Dichroïsmus nur schwach (hellgelb und dunkelrothbraun). kirschrothe, amorphe Baryumsals ist in Wasser gleichfalls schwer löslich. — Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in heißer, alkalischer Lösung geht die Säure in Chinolinsäure 1), Schmelzpunkt 231°, über; sie enthält die CS2-Gruppe somit im Benzolkern. — Die Dithiooxychinolincarbonsäure kann durch Kochen ihrer alkalischen Lösung mit Kupfer-, Blei- oder Quecksilbersalzen, einfacher jedoch in der Weise entschwefelt werden, daß man sie in concentrirte, die vierfache Gewichtsmenge Kalihydrat enthaltende Kalilauge einträgt und die Flüssigkeit auf dem Sandbade erhitzt, bis die rothe Farbe der Lösung in Braun umschlägt und eine Probe beim Ansäuern Ströme von Schwefelwasserstoff entwickelt; während der nur kurze Zeit dauernden Operation darf nur wenig Wasser verdampfen. Man gießt den erkalteten Schaleninhalt in Wasser und säuert mit Essigsäure an. Die im Sinne der Gleichung  $HOC_9H_5NCS_2K + 2 KOH = HOC_9H_5NCOOK$ 

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2092,

+ 2KSH entstandene neue Oxychinolinmonocarbonsäure 1), C<sub>10</sub> H<sub>7</sub> N O<sub>3</sub>, krystallisirt aus der kalt gewordenen Flüssigkeit in 1 Mol. Krystallwasser enthaltenden Nadeln; dieselben werden bei 110° wasserfrei und zerfallen bei 256° glatt in Kohlensäure und o-Oxychinolin. Aus Alkohol, in dem sich die Säure schwieriger löst als in Wasser, krystallisirt sie ohne Krystallwasser; von Aether, Benzol und Chloroform wird sie nur spurenweise aufgenommen. Die gelbe, wässerige Lösung giebt mit Eisenchlorid eine intensiv rothbraune, mit Eisenvitriol eine schwache, braune Färbung; in concentrirter Lösung entsteht durch letzteres Reagens eine braune, krystallinische, aus dem Oxydulsalz, (C10 H6 NO3), Fe, bestehende Fällung. Nickelsulfat, Bleiessig- und Bleizucker geben weiße Niederschläge. Das Kaliumsalz, C10 H6 NO3 K, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in feinen, filzartigen, schwach gelben Nadeln; das wasserhaltige Baryumsalz ist in kaltem Wasser schwer löslich; das in der Kälte amorph ausfallende Silbersalz, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> NO<sub>3</sub> Ag, wird beim Erhitzen unter Wasser krystallinisch. Sublimat fällt aus der heißen, wässerigen Lösung der Säure eine gelbe, krystallinische, in Wasser fast unlösliche Quecksilberverbindung, (C10 H6 NO3)2 Hg. Hg Cl2. Das ('hlorhydrat der Säure, (C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>3</sub>. HCl)<sub>2</sub>. 5 H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> scheidet sich in Gestalt feiner, weißer Nadeln ab, wenn man die Säure in überschüssige, mäßig concentrirte Salzsäure einträgt; größere, deutlich ausgeprägte, gelbe Krystalle, die sich bei langsamem Verdunsten einer Salzsäure enthaltenden Lösung des Salzes bilden, sind nach J. Hockauf säulenförmig, skeletartig entwickelt. Beobachtet wurden Pinakoïd -- (100), Prismen -- (110) und Domenflächen (101). Das Axenverhältnis eines rhombisch berechneten Krystalls wurde gefunden: a:b:c=1:0.6535:0.4522). Die ursprünglich durchsichtigen Krystalle werden an der Luft trübe und undurchsichtig. Das fein krystallinische Chloroplatinat, [C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>3</sub>. HCl]<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>. 4H<sub>2</sub>O<sub>5</sub> erleidet, wie das Chlorhydrat, durch Wasser Zersetzung. Bei

<sup>1)</sup> Vgl. die früheren Mittheilungen über Oxychinolincarbonsäuren, JB. f. 1886, 1474; f. 1887, 2091. — 2) Bezüglich weiterer Angaben vgl. die Originalabhandlung.

längerem Digeriren mit Zinn und Salzsäure geht die Oxychinolinmonocarbonsäure in Tetrahydrooxychinolinmonocarbonsäure, C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>3</sub>, ein weißes, krystallinisches Pulver über. Diese Verbindung schmilzt unter Zersetzung bei 222°, reducirt Silber- und Quecksilbersalze und ist in Wasser schwer löslich; nach einiger Zeit färbt sich die Lösung violett, durch Eisenvitriol intensiv roth. Das Sulfat und das Chlorhydrat, C10 H11 NO3. HCl, krystallisiren in leicht löslichen Nadeln. - Dieselben gewannen ferner durch Erhitzen eines Breies von xanthogensaurem Kalium mit Alkohol und der äquivalenten Menge Resorcin eine Dithioresorcinmonocarbonsäure, (OH), C, H, CS, H, welche Sie durch Waschen mit kaltem Wasser von Resorcin befreiten und mittelst des leicht löslichen Barvumsalzes reinigten. Die Säure bildet. aus letzterem abgeschieden, hellgelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 131°, löst sich in kochendem Wasser unter theilweiser Zersetzung, leicht in Alkohol-Aether, weniger gut in siedendem Toluol, aus dem sie umkrystallisirt werden kann. Sie giebt ihren Schwefel an Metallsalze schwieriger ab, als die Dithiooxychinolincarbonsäure (siehe oben). Mit Sublimat erhält man das rothbraune Quecksilbersalz; Kupfervitriol, essigsaures Blei fällen die entsprechenden Salze der Thiosäure als schwarze, selbst in verdünnter Salzsäure unlösliche Niederschläge, die durch Schwefelammon unter Bildung von Schwefelmetallen zersetzt werden; das Filtrat enthält das Ammoniumsalz der unveränderten Thiosäure. Letztere lässt sich dagegen, ähnlich der Dithiooxychinolinearbonsäure, leicht mittelst sehr concentrirter Kalilauge entschwefeln; das so gewonnene Product besteht wahrscheinlich aus einem Gemenge zweier Dioxybenzoësäuren (Resorcylsäuren).

Dieselben haben Ihre frühere Abhandlung<sup>1</sup>) über die Synthese von Oxychinolincarbonsäuren jetzt auch an anderer Stelle<sup>2</sup>) veröffentlicht.

Die Mittheilung von E. Lippmann<sup>3</sup>) über Oxychinolinkohlensäure-Aethyläther ist auch an anderer Stelle<sup>4</sup>) veröffentlicht worden.

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2091. — 2) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 69. — 3) JB. f. 1887, 2094. — 4) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 604.

W. König¹) stellte die o-Oxychinaldinmonocarbonsäure nach folgendem Verfahren²) dar: Er erhitzte trockenes o-Oxychinaldin-kalium³) in einem Autoclaven sechs bis sieben Stunden lang mit flüssiger Kohlensäure auf 180 bis 190°, löste das rohe, grau gefärbte Kaliumsals in heißem Wasser und zerlegte das aus der filtrirten Lösung mittelst überschüssiger, concentrirter Salzsäure ausgefällte, salssaure Sals der o-Oxychinaldinmonocarbonsäure nach dem Absaugen durch kaltes Wasser. Die Säure bildet aus heißem Wasser lange, goldgelbe, bei 120° wasserfreie und dann orange gefärbte Nadeln von der Zusammensetzung C10H7(OH)NCOOH. H2O, ist in kaltem Wasser und Alkohol schwer, nicht in Aether löslich. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid kirschroth. Die Verbindung schmilzt bei 207° und zerfällt hierbei in o-Oxychinaldin und Kohlensäure.

W. Muthmann') theilte in einer Abhandlung über Polymorphie und Mischkrystalle einiger organischer Substansen mit, dass gewisse Abkömmlinge der Pyromellithsäure, wie z. B. der p-Diamido- und p-Dioxypyromellithsäure-Aethyläther in chemischer und krystallographischer Hinsicht ein ähnliches interessantes Verhalten zeigen, wie der tautomere Succinylobernsteinsäure-Aethyläther und einige ihm nahestehende Verbindungen, von welchen das Diimid, der daraus hervorgehende p-Diamido- sowie der p-Dichlorterephtalsäure-Aethyläther, untersucht wurden.

1. Das Diimid des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers') krystallisirt in zwei verschiedenen Typen; aus Aceton bei sehr langsamer Verdunstung unter den in der Originalabhandlung angegebenen Vorsichtsmassregeln, in gut messbaren, goldgelben Krystallen mit grünlicher Fluorescenz. Das Krystallsystem ist hexagonal, trapezoëdrisch-tetartoëdrisch; a:c=1:0,58867. Beobachtet

Ber. 1888, 883. — Dasselbe ist analog dem, welches Schmitt und Engelmann, sowie Schmitt und Altschul zur Darstellung von o- resp. p-Oxychinolinmonocarbonsäure benutzt haben; vgl. JB. f. 1887, 2087 f., 2090 f. — Dann erhält dieses Salz als gelbes Pulver durch Auflösen von o-Oxychinaldin — JB. f. 1884, 783 — in der äquivalenten Menge titrirter, alkoholischer Kalilauge und Verdampfen des Alkohols im Wasserstoffstrome. — Deitschr. Kryst. 15, 60. — DB. f. 1886, 1393.

wurde nur das Prisma zweiter Ordnung (1120) und das Rhomboëder x(1011). Die Krystalle sind nadelförmig nach der Hauptaxe. Aus etwa 15 Messungen ergab sich  $(10\overline{1}1)$ :  $(0\overline{1}11)$ + 58° 16', ± 0° 20'. Die aus Essigäther gewonnenen Krystalle (Typus II) sind dünne Nadeln, an welchen meist ein trigonales Prisma allein ausgebildet ist. 2. Der p-Diamidoterephtalsäure-Aethyläther 1) ist dimorph; derselbe existirt in einer stabilen rathen und in einer labilen gelben Modification, die im Verhältnis der physikalischen Metamerie zu einander stehen. Aether erhält man nur die rothen Krystalle, aus anderen Lösungsmittel, z. B. Essigäther, neben diesen, gelbe, nicht gekrümmte, zu Wachsthumsformen vereinigte Tafeln, die nur bei sehr langsamer Verdunstung gut ausgebildet sind. Die Krystalle der stabilen Modification sind hexagonal, rhomboëdrischhemiëdrisch. a: c == 1:0,6359. Beobachtet wurden die Formen:  $(11\bar{2}0) \propto P2$ ,  $\varkappa(10\bar{1}1) + R$ ,  $\varkappa(20\bar{2}1) 2$  R, die Winkel:  $(10\bar{1}1)$ :  $(0\bar{1}11)$  $=61^{\circ}40'$ ,  $(20\overline{2}1):(0\overline{2}21)=91^{\circ}26'$ . Der Pleochroïsmus ist unbedeutend. Die labile Modification krystallisirt in gelben, monosymmetrischen Formen; die pleochroïtischen (gelb und orange) Krystalle gehören dem monosymmetrischen System an. a:b:c= (ca.) 0.62162:1:0.55165;  $\beta = 61^{\circ}26'$ . Beobachtet wurden:  $(010) \propto P \propto$ ,  $(100) \propto P \propto$ ,  $(011) P \propto$ ,  $(110) \propto P$ . Winkel: (100) $:(110) = 28^{\circ}38', (100):(011) = 64^{\circ}31', (010):(011) = 64^{\circ}9'.$ Die optische Axenebene ist die Symmetrieebene; eine der optischen Mittellinien bildet mit der Verticalaxe einen Winkel von ca. 281/20 im spitzen Winkel der krystallographischen Axen a und c. Eine sehr vollkommene Spaltbarkeit ist nach dem Orthopinakoïd vorhanden. Die labile Modification verwandelt sich bei etwa 74° in die stabile, beobachtet wurde als Umwandlungstemperatur 73 resp. 74,2 bis 75,4°; nach dem Vorgang bebalten die Krystalle ihren Glanz theilweise bei; die Auslöschungsrichtung ist jedoch unregelmäßig geworden und kann nicht mehr bestimmt werden. Der p-Diamidoterephtalsäure-Aethyläther und das Diimid des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers stehen zu

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1398.

einander in demselben Verhältnifs, wie der Dioxyterephtalsäurezum Succinylobernsteinsäure-Aethyläther und bilden wie diese 1) Mischkrystalle, bezüglich welcher auf die Originalmittheilungen verwiesen sein mag. Auf Grund goniometrischer Messungen zieht Muthmann Schlüsse hinsichtlich des Einflusses, den die gegenseitige Einlagerung der rhomboëdrischen Amidoverbindung und des tetartoëdrisch krystallisirenden Imids auf die Krystallform ausübt. Der Schmelzpunkt wurde gefunden, für:

3. Der von L. Fischer mit Hülfe der bekannten Sandmeyer'schen Reaction dargestellte und durch Umkrystallisiren aus Ligroin und Aether gereinigte p-Dichlorterephtalsäure-Aethyläther, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> 2), krystallisirt im monosymmetrischen System.  $a:b:c=1,2229:1:2,2746; \beta=88^{\circ}16'$ . Beobachtete Formen:  $(001)0P, (\bar{1}11) + P, (111) - P, (010) \propto P \propto$ . Winkel: (001): (011)  $= 70^{\circ} 14', (001) : (\bar{1}11) = 72^{\circ} 11', (\bar{1}11) : (\bar{1}\bar{1}1) = 94^{\circ} 57', (111)$  $:(\bar{1}11) = 73^{\circ}42', (010):(111) = 43^{1/2}$ ° ca. Die farblosen, durchsichtigen Krystalle sind nur schwach doppelbrechend. optische Axenebene ist die Symmetrieebene, die stumpfe Bisectrix tritt durch (001) aus, sie bildet mit der Normalen zu dieser Fläche einen Winkel von etwa 25°. Von den untersuchten Derivaten der Pyromellithsäure konnte 4. der p-Diamidopyromellithsäure-Aethyläther 3), Schmelzpunkt 1340, nur in einer Modification und zwar (aus Aether) in orangerothen Krystallen des monosymmetrischen Systems erhalten werden. a:b:c=0.66945:1:0.62686;  $\beta = 61^{\circ} 17'$ . Beobachtete Formen: (110)  $\infty P$ , (001)0 P,  $(\bar{1}11) + P$ ,  $(010) \infty P \infty$ ,  $(120) \infty P 2$ . Gemessen wurden die Winkel:  $(110):(1\overline{1}0) = 60^{\circ}50'$ ,  $(110):(001) = 65^{\circ}31'$ , (010) $:(\bar{1}11) = 60^{\circ}55', (\bar{1}10):(\bar{1}11) = 53^{\circ}39', (110):(120) = 19^{\circ}7'.$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> JB. f. 1886, 8. — <sup>2)</sup> Die zugehörige Säure hat A. Baeyer früher auf demselben Wege dargestellt; vgl. JB. f. 1886, 1393 f. — <sup>3)</sup> Daselbst, S. 1416.

Die optische Axenebene ist der Symmetrieebene parallel; durch (001) tritt eine optische Axe fast senkrecht aus; die Auslöschungsrichtung in (010) bildet mit der Verticalaxe einen Winkel von circa 15° im spitzen Winkel der krystallographischen Axen a und c, woraus sich der optische Axenwinkel zu 85 bis 90° berechnet. Die Betrachtungen, welche Muthmann an die bemerkenswerthe, nicht nur zufällige Aehnlichkeit der Formen dieses Esters und jener der stabilen Modification des p-Diamidoterephtalsäure - Aethyläthers knüpft, sowie Seine Erklärung für die auffallende Thatsache, dass die nicht sehr harten, monosymmetrischen Krystalle des Diamidopyromellithsäureesters nach der Basis vollkommen spaltbar sind, können hier nicht wiedergegeben werden. 5. Der p-Dioxypyromellithsäure-Aethyläther bildet zwei resp. vier verschiedene Modificationen: langgestreckte, platte Nadeln von schwach gelbgrüner Farbe, welche keine Auslöschung zeigen und Blättchen von rhombischer Form mit einem spitzen Winkel von etwa 32 bis 33°. In den letzteren liegen die Auslöschungsrichtungen genau diagonal, die optische Axenebene halbirt den spitzen Winkel der Rhomben; es ist deutlicher Pleochroïsmus vorhanden. Die Krystalle beider Modificationen sind monosymmetrisch; wie beim p-Diamidoterephtalsäure-Aethyläther sind die der einen oft auf solche der anderen aufgewachsen. Vorzüglich ausgebildete, monosymmetrische Krystalle der ersten Modification bilden sich, wenn eine (Schwefelkohlenstoff-)Lösung der Substanz bei gewöhnlicher Zimmertemperatur verdunstet.  $a:b:c=2,3875:1:3,0602; \beta=64^{\circ}36'$ . Beobachtet wurden: (001)0P,  $(101) - P \infty$ ,  $(\overline{101}) + P \infty$ ,  $(110) \infty P$ . Die Krystalle sind nach der Symmetrieaxe gestreckt. Gemessene Winkel: (110):  $(\overline{1}10)$  =  $49^{\circ}45'$ , (001): (101) =  $36^{\circ}46'$ , (001) $:(\bar{1}01) = 68^{\circ}45', (110):(101) = 68^{\circ}29', (\bar{1}10):(\bar{1}01) = 73^{\circ}27'.$ Die Farbe ist grünlichgelb, die optische Axenebene die Symmetrieebene; durch (101) tritt ziemlich senkrecht eine optische Axe aus. Dichroïsmus in (101), dunkelgelb und hellgelb. Auch die zweite Modification gehört dem monosymmetrischen System an. a:b:c = 1,7896:1:3,3206;  $\beta$  = 81°53'. Beobachtete Formen: (001)0P,  $(100) \propto P \propto (111) - P$ ,  $(\overline{1}11) + P$ ; es sind dicke Tafeln nach Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888. 128

Gemessene Winkel:  $(111):(\bar{1}11) = 56^{\circ} 43'$ , (111) $:(1\overline{1}1) = 111^{\circ}44', (\overline{1}11):(\overline{1}\overline{1}1) = 117^{\circ}53', (100):(001) = 81^{\circ}57',$  $(001): (111) = 71^{\circ} 25', (001): (\overline{1}11) = 78^{\circ} 45', (100): (111)$ =  $59^{\circ}40'$ ,  $(\bar{1}00)$ :  $(\bar{1}11)$  =  $63^{\circ}21'$ . Dieser p-Dioxypyromellithsäure-Aethyläther kann noch in zwei weitere Modificationen übergeführt werden. Die Krystalle der ersten verwandeln sich beim Erhitzen zwischen 111 bis 1150 in eine bei 133,2 bis 133,60 schmelzende dritte, und die der zweiten Modification zwischen 63,5 bis 64° in eine vierte. Die Uebergänge lassen sich mit Hülfe des Lehmann'schen Mikroskops unter bestimmten Umständen sehr gut an optischen Erscheinungen verfolgen; im ersteren Fall schreitet die Umwandlung in der Richtung der Symmetrieaxe fort, wobei der Krystall in mehrere Theile zerspringt, welche ganz verschiedene Auslöschung zeigen. gelang Muthmann sogar, Präparate zu erhalten, welche theilweise aus der ersten, anderentheils aus der dritten Modification bestanden, woraus Er auf eine negative Wärmetönung bei der Umwandlung schliefst. Der umgewandelte Theil zerfällt beim Liegen zu einem krystallinischen Pulver. Wahrscheinlich stehen die beiden Modificationen zu einander im Verhältniss der Polymerie; die bei höherer Temperatur entstehende ist offenbar ziemlich beständig und läst sich, ähnlich dem monosymmetrischen Schwefel, unter Umständen längere Zeit aufbewahren. Die Bildung der vierten Modification aus der zweiten erfolgt unter plötzlichem Eintritt einer in den Krystalltäfelchen wahrnehmbaren, bald wieder zum Stillstand kommenden Bewegung; äußerlich lassen sich beide kaum von einander unterscheiden, doch ist die Auslöschungsrichtung eine andere geworden; dieselbe bildet bei dem Umwandlungsproduct mit einer Kante einen Winkel von 7 bis 9°; dem entsprechend hat sich auch der Pleochroïsmus geändert: die Krystalle erscheinen ungefärbt, wenn die oben für die Auslöschung angegebene Richtung der kurzen Nicoldiagonale parallel geht, gelblichgrün in der dazu senkrechten Stellung - das System ist somit das asymmetrische. Eine Rückverwandlung des etwas intensiver gefärbten Umwandlungsproductes in die ursprüngliche Form wurde hier nicht beob-

achtet; dasselbe scheint, nachdem die Verflüssigung zwischen 123 bis 124° begonnen, bei weiterem Erhitzen, trotz fortwährenden Steigens der Temperatur, manchmal wieder fest zu werden. um bei 128 bis 129° endlich vollständig zu schmelzen, — ein Verhalten, welches auch der rhombische Schwefel - wegen der bei der Verflüssigung hin und wieder eintretenden Umwandlung in die monosymmetrische Modification — zuweilen zeigt. lich der chemischen Natur der untersuchten Substanzen kommt Muthmann zu folgenden Schlüssen: 1. Das Diimid des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers ist, wenn man die Auffassung, letzterer vermöge auch als p-Dioxydihydroterephtalsäure zu reagiren, auf das Diimid überträgt, als Diamidodihydroterephtalsäure - Aethyläther zu betrachten, wodurch sich seine Aehnlichkeit mit dem Diamidoterephtalsäure-Aethyläther 1) aufs Ungezwungenste erklärt. 2. Der Dioxyterephtalsäure - Aethyläther 2), welcher mit dem Succinylobernsteinsäure - Aethyläther zusammenkystallisirt 3), ist als Hydrochinonderivat aufzufassen. Die Polymorphie 'dieses Körpers, welche nach Hantzsch und Herrmann 4) darauf beruhen soll, dass die drei Modificationen den verschiedenen möglichen Constitutionsformeln resp. desmotropen Zuständen entsprechen, ist auf das Verhältniss der Polymerie zurückzuführen, welches nach Lehmann auch zwischen den drei Modificationen des Hexachloräthans 3) und den vier des Ammoniumnitrats 6) besteht. Diese verhalten sich bei der Umwandlung ähnlich, wie die beiden asymmetrischen Modificationen des Dioxyterephtalsäure - Aethyläthers. 3. Der von oben genannten Forschern zu Gunsten ihrer Theorie geltend gemachte Erfahrungssatz, nach welchem alle echten Benzolderivate farblos, alle chinonartigen Substanzen aber gefärbt sein sollen, ist nicht unbedingt richtig, da die der Hydrochinonformel entsprechende dritte Modification des Chinonhydrodicarbonsäure-Aethyläthers?) gar nicht farblos, sondern, ähnlich dem Succinylobernsteinsäure-

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1893. — 2) Daselbst. — 3) Daselbst, S. 8. — 4) JB. f. 1887, 1883. — 4) JB. f. 1882, 369 (Perchlorathan). — 6) JB. f. 1877, 34 f. - 7) JB. f. 1887, 1836.

Aethyläther, schwach grünlich gefärbt ist. Wäre die Erklärung von Hantzsch und Herrmann für die Polymorphie des Hydrochinondicarbonsäureäthers richtig, so müßte sie sich auch auf die gänzlich analoge Erscheinung beim Hydrochinon 1) übertragen lassen, beide Modificationen dieses Körpers sind aber ganz farblos. Ob andere Beispiele von "Desmotropie" 2) auf chemischer oder physikalischer Isomerie beruhen, läßt sich vorläufig nicht entscheiden. Bezüglich des Dioxy- und Diamidoterephtalsäure-, sowie des Dioxypyromellithsäure-Aethyläthers liegt nach Muthmann kein Grund vor, die Lehmann'sche Erklärung der Polymorphie durch eine neue Hypothese zu ersetzen.

J. H. Manning und G. W. Edwards<sup>3</sup>) beschrieben einige neue Salze der Camphersäure<sup>4</sup>). Nur das in Wasser lösliche Strontiumsalz, C<sub>10</sub> H<sub>14</sub> O<sub>4</sub> Sr. 6 H<sub>2</sub> O, konnte im gut krystallisirten Zustande erhalten werden. Das weiße Mangansalz, C<sub>10</sub> H<sub>14</sub> O<sub>4</sub> Mn, scheidet sich erst beim Erhitzen aus und erleidet schon bei 150° geringe Zersetzung; ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser ist das bläulichgrüne, bei 100° wasserfreie Chromoxydsalz, (C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>)<sub>3</sub>Cr<sub>2</sub>, ganz unlöslich das bräunlichgelbe Eisenoxyd- und das Aluminiumsalz. Das Quecksilberoxydsalz fällt als schwerer Niederschlag; es ist wie das grünliche Nickelsalz normal zusammengesetzt. Der Schmelzpunkt der reinen Camphersäure liegt bei 176° (uncorr.).

A. v. Gernet<sup>5</sup>) fand, dass die von Fittig und Bieber<sup>6</sup>), später von W. H. Perkin<sup>7</sup>) als *Phenylangelicasäure* beschriebenen Verbindungen, trotz des beobachteten großen Unterschiedes der Schmelzpunkte<sup>8</sup>), identisch sind. Am besten stellt man die Säure nach dem von Perkin<sup>9</sup>) angegebenen Versahren dar und krystallisirt sie aus Ligroïn um, von welchem 100 Thle. bei 20° 1,56 bis 1,57 Thle. lösen; die so gereinigte Säure schmilzt constant bei 103°. Ihr *Magnesiumsalz* entspricht der Formel (C<sub>11</sub> H<sub>11</sub> O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Mg. H<sub>2</sub> O. Unentschieden blieb, ob die von Conrad

<sup>1)</sup> JB. f. 1877, 566. — 2) JB. f. 1887, 2033, 2035 (Hantzsch und Zeckendorf); dieser JB., S. 1893 (Böniger). — 3) Am. Chem. J. 10, 233. — 4) JB. f. 1871, 639; f. 1880, 880. — 5) N. Petersb. Akad. Bull. 32, 465. — 5) JB. f. 1869, 583. — 7) JB. f. 1877, 789. — 8) 81 resp. 1040! — 9) l. c.

und Hodgkinson<sup>1</sup>) durch Einwirkung von Natrium auf Buttersäure-Benzyläther gewonnene, bei 82° schmelzende Säure nicht ebenfalls identisch ist mit obiger Phenylangelicasäure.

Nach E. Burcker<sup>2</sup>) bildet sich durch Einwirkung von wasserfreiem Aluminiumchlorid (3 Thln.) auf Bernsteinsäure-Anhydrid (2 Thle.) und viel überschüssiges Toluol (30 bis 40 Thle.) gemäß der Gleichung  $C_7 H_8 + (-CH_2 CO-)_2 = C_7 H_7 - CO$ -(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-COOH eine Toluylpropionsäure<sup>3</sup>), welche in der früher<sup>4</sup>) bei der Benzoylpropionsäure beschriebenen Weise isolirt werden kann. Die schon bei gewöhnlicher Temperatur beginnende Reaction vollendet sich von selbst. Die Säure krystallisirt aus siedendem Wasser in Blättern oder feinen Nadeln, löst sich leicht in Aether, Alkohol, Chloroform, Benzol, sowie Toluol, dagegen nicht in kaltem Wasser; sie schmilzt bei 120°, färbt sich bei weiterem Erhitzen schön roth und zersetzt sich, ehe sie zum Sieden kommt. Ihre Salze krystallisiren leicht; das Baryumsals, (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ba.4 H<sub>2</sub>O, bildet aus heißem Wasser kleine Warzen und wird gegen 1100 wasserfrei; das in Wasser unlösliche Silbersalz, C<sub>11</sub> H<sub>11</sub> O<sub>3</sub> Ag, sowie das in kaltem Wasser schwer lösliche, beim Erhitzen blau werdende Kobaltsalz krystallisiren in kleinen Nadeln, das Kupfersals in großen, blauen Blättern, das Nickelsalz in kleinen, grünen Krystallen.

G. Linck<sup>5</sup>) beschrieb die Krystalle der von Leoni<sup>6</sup>) dargestellten *Phenylbromparaconsäure*, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CBr-CH(COOH)-CH<sub>2</sub>-COO, vom Schmelzpunkt 144<sup>6</sup>, sowie der bei 99<sup>6</sup> schmelzenden *Phenylbromitaconsäure*, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CBr-C(COOH)-CH<sub>2</sub>-COOH<sup>7</sup>). Beide aus Chloroform krystallisirte Verbindungen gehören dem rhombischen System an. Das Axenverhältnis ist bei ersterer Säure a: b: c = 0,5998: 1:0,9756. Beobachtete Formen: 0 P(001),

<sup>1)</sup> JB. f. 1878, 742. — 2) Bull. soc. chim. [2] 49, 448. — 3) Die Säure ist wohl, trotz der abweichenden Angaben bezüglich des Schmelzpunktes, identisch mit der von Schlarb dargestellten p-Toluyl-β-propion- oder p-Methylphenyl-γ-ketoncarbonsäure, JB. f. 1887, 2074. — 4) JB. f. 1882, 961. — 5) Zeitschr. Kryst. 15, 29, 30. — 6) Leoni, "Ueber die Einwirkung von Natriumäthylat auf Phenylparaconsäure-Aethyläther und Phenylbutyrolacton, Dissertation, Strafsburg 1888. — 7) Daselbst.

P(111),  $\infty \check{P} \infty (010)$ ,  $\check{P} \infty (011)$ . Gemessene Winkel: (111):(010) = 62°56'; (001):(111) = 62°12'; (001):(011) = 44°18°; (001):(010) = 90°. Die Säure zeigt vollkommene Spaltbarkeit nach dem Makropinakoïd (100); Ebene der optischen Axen ist das Brachypinakoïd (010). Bei der *Phenylbromitaconsäure* verhalten sich a:b:c = 0,6538:1:1,6223. Beobachtet wurden die Formen: 0 P(001),  $\infty P(101)$ ,  $\check{P} \infty (011)$ ; gemessen wurden die Winkel: (001):(011) = 58°21'; (001):(101) = 68°3'; (101):(011) = 78°44'; sie zeigt unvollkommene Spaltbarkeit nach (100). Optische Axenebene ist das Brachypinakoïd (010) und die a-Axe erste Mittellinie; den mittleren Brechungsexponenten  $\beta$  der Substanz fand Er = 1,469.

A. Michael 1) hat den früher?) bei der Einwirkung von Resorcin auf Natriummalonsäure-Aethyläther in alkoholischer Lösung beobachteten fluorescirenden Körper jetzt als  $\beta$ -Methylumbelliferoncarbonsaure,  $[-C_6H_3(OH)O-]=[-C(CH_3)=C(COOH)-CO-]$ , erkannt. Zur Darstellung desselben erhitzt Er eine Lösung von Resorcin in Malonsäure-Aethyläther, die in der Kälte mit festem Natriumäthylat 2) versetzt worden ist, 10 Stunden lang auf dem Wasserbade, am besten in einer Wasserstoffatmosphäre, löst das Product in Wasser und krystallisirt den beim Ansäuern ausfallenden Niederschlag wiederholt aus Alkohol um. Die  $\beta$ -Methylumbelliferoncarbonsäure, C11 H8 O5, erscheint daraus in weißen Nadeln, die bei 191 bis 191,5° schmelzen, wenige Grade oberhalb dieser Temperatur glatt in Methylumbelliferon und Kohlensäure zerfallen, in heißem Wasser und kaltem Alkohol wenig, leicht jedoch in heißem Alkohol löslich sind. Aus ihrer, besonders beim Verdünnen stark fluorescirenden Lösung in Alkalien wird die Säure durch Kohlensäure nicht wieder gefällt. Michael nimmt an, es entstehe bei obiger Reaction, sowie bei der Synthese des Phloroglucintricarbonsäure-Aethyläthers aus Natriummalonsäure-Aethyläther 4) zunächst Acetontricarbonsäure-Aethyläther 5), der sich mit

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 37, 469. — 2) JB. f. 1887, 1539. — 5) Aequivalente Mengen. — 4) JB. f. 1885, 1346. — 5) In der That bildet sich beim Erhitzen von Malonsäure-Aethyläther mit festem Natriumäthylat auf dem Wasserbade ein hoch siedendes Oel, vermuthlich das erwähnte Zwischenproduct.

dem Resorcin, im zweiten Falle aber mit einem weiteren Molekül Malonsäure - Aethyläther zu  $\beta$  - Methylumbelliferoncarbonsäureresp. Phloroglucintricarbonsäure - Aethyläther vereinige: I. 2 CH<sub>2</sub> (COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> = (COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> CH–CO–CH<sub>2</sub>(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH. II. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)<sub>2</sub> + (COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> CH–CO–CH<sub>2</sub>(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) = [-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(OH)O–]=[-C(CH<sub>2</sub>=C(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)–CO–] + CO<sub>2</sub> + 2 C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH resp. (COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>CH–CO–CH<sub>2</sub>–COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> + CH<sub>2</sub>(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> = C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>O<sub>3</sub> (COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub> + 2 C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH <sup>1</sup>).

Nach R. Anschütz und F. Reuter?) entspricht die aus Itaconsäureanhydrid und Anilin dargestellte Anilsäure, C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub> 3), einer der beiden Formeln: CH<sub>2</sub>=C[CONHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-CH<sub>2</sub>-COOH oder CH<sub>2</sub>=C(COOH)-CH<sub>2</sub>-CONHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>; die Gottlieb4)-Michael'sche 3) Itaconanilsäure besitzt dagegen wahrscheinlich die Constitution [C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> N] CH<sub>2</sub>-CH (COOH)-CH<sub>2</sub>-CO, da sie selbst beim Kochen mit Alkalien oder Mineralsäuren Anilin nicht abspaltet und mit Phosphorpentachlorid ein krystallisirendes Säurechlorid liefert, welches mit Anilin in das von Gottlieb dargestellte sogenannte Itaconsäuredianilid 6) übergeht; beim Verseifen des letzteren erhält man die Gottlieb-Michael'sche Itaconanilsäure. Für Ihre Auffassung spricht auch die Thatsache, daß, wenn man den Diäthyläther der Itabrombrenzweinsäure?) in alkoholischer Lösung mit (2 Mol.) Anilin einige Stunden lang auf 100° im geschlossenen Rohre erwärmt, das gebildete bromwasserstoffsaure Anilin entfernt, den hinterbleibenden Aethyläther der y-Anilidobrenzweinsäure verseift und die Lösung ansäuert, direct das Lactam der Anilidobrenzweinsäure sich abscheidet 8). -

<sup>1)</sup> Die Vermuthung, dass bei Einwirkung des Malonsäure-Aethyläthers auf seine Natriumverbindung Acetontricarbonsäure-Aethyläther entstehe, ist in etwas anderen Worten schon von A. Baeyer ausgesprochen worden, vgl. JB. f. 1885, 1347; neu ist dagegen die obige Anschauung Michael's über die Bildung des Phloroglucinderivates, da nach Baeyer letzteres direct durch Austritt von Alkohol aus 3 Mol. Malonsäure-Aethyläther entsteht (K.). — 2) Ber. 1888, 958. — 3) JB. f. 1887, 1953. — 4) JB. f. 1851, 399. — 5) JB. f. 1886, 1295 (Michael und Palmer). — 6) JB. f. 1851, 399 (Itaconanilid). — 7) JB. f. 1876, 553. — 5) Vgl. auch die beiden folgenden Referate über Derivate der Anilidobrenzweinsäure.

Von den verschiedenen, aus der Raconsäure erhaltenen, genanntem Lactam analogen Verbindungen, hat Hensel das sehr beständige Phenylhydrazin- und das p-Toluidinderivat analysirt.

Auch A. Reissert<sup>1</sup>) hat sich mit ähnlichen Untersuchungen beschäftigt wie nach Obigem Anschütz.

Derselbe<sup>2</sup>) hat sodann weitere<sup>3</sup>) Untersuchungen über Condensationsproducte von \( \beta - Anilidos\text{\text{\text{a}}} uren \) angestellt und Seine früheren Ansichten theilweise berichtigt. Zur Darstellung der Anilidobrenzweinsäure 4), CH<sub>3</sub> C(NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, COOH)—CH<sub>2</sub>—COOH . H<sub>2</sub>O, empfiehlt Derselbe, je 50 g Anilidobrenzweinaminsäure-Aethyläther 5) mit einer Lösung von 75 g Kalihydrat in 200 g Wasser vier bis fünf Stunden unter Rückflusskühlung und dann noch eine halbe Stunde ohne Kühler zu kochen, der abgekühlten, verdünnten, mit Salzsäure schwach übersättigten Flüssigkeit Lösungen von 50 g Kupfersulfat und 55 g Natriumacetat zuzusetzen, das ausfallende Kupfersalz, in siedendem Wasser suspendirt, mit Schwefelwasserstoff zu zerlegen und das Filtrat bis zur beginnenden Krystallisation einzudampfen 6). Gepulverte Anilidobrenzweinsäure bleibt bis 171° fest, größere Krystalle schmelzen bei 1110 im Krystallwasser; bei weiterem Erhitzen wird die Substanz wieder fest, um sich bei 1710 unter Zersetzung von Neuem zu verflüssigen. Zur Bestimmung des Krystallwassers darf man die Säure nur bis zur beginnenden Verfärbung erwärmen. Die bei 98° schmelzende Verbindung C<sub>11</sub>H<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>, welche früher?) als Pyranilpyroïnsäureesoanhydrid, dann als inneres Anhydrid der y-Ketotetrahydrochinaldin-a-carbonsäure 3) bezeichnet wurde, ist nach Reissert das normale Lacton der Pyranilpyroïnsäure<sup>9</sup>); sie wird aus dieser indirect am besten in der Weise erhalten, dass man je 15 g Anilidobrenzweinsäure im ge-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 960. — 2) Ber. 1888, 1362, 1380. — 3) JB. f. 1886, 1500 (Reissert und Tiemann); f. 1887, 1951, 1952. - 4) l. c.; JB. f. 1885, 1386, 1389. — 5) Daselbst, S. 1387. — 6) Die nach Abscheidung einer zweiten Krystallisation noch in Lösung bleibende Säure wird zweckmäßig in das schwer lösliche, salzsaure Salz — JB. f. 1885, 1388 — und dieses ebenfalls in das Kupfersalz übergeführt. — 7) JB. f. 1886, 1501 (Reissert und Tiemann). — 8) JB. f. 1887, 1952. — 9) JB. f. 1886, 1500.

schlossenen Rohre eine Stunde auf 180° erwärmt, die sich beim Erkalten abscheidenden gelben Krystallnadeln abpresst und aus verdünntem Alkohol umkrystallirt. - Derselbe bestätigte die Richtigkeit der von A. Michael 1) ausgesprochenen Vermuthung, die Pyranilpyroinsäure und ihr Lacton seien identisch mit der sogenannten Citraconanilsäure resp. dem Citraconanil Gottlieb's 2), durch Versuche, und verwirft deshalb die für letztere Verbindungen bis jetzt gebräuchlichen Formeln zu Gunsten der von Ihm selbst aufgestellten (siehe unten). Zur Darstellung des Pyranilpyroinlactons (Citraconanils) aus Citraconsäure und Anilin fand Er es am zweckmässigsten, gleiche Moleküle beider Körper so lange auf 170° im offenen Gefäss und Oelbade zu erhitzen, bis das Schäumen aufhört; den Rückstand löst man in sehr verdinntem Alkohol. Aus warmen Mineralsäuren krystallisirt das Pyranilpyroïnlacton unverändert; es ist mit Wasserdämpfen schwer flüchtig und liefert bei halbstündigem Kochen mit übers:hüssigem Phenylhydrazin in verdünnter, essigsaurer Lösung Pyramilpyroinsäurephenylhydrazid, C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>. Diese Verbindung krystallisirt aus verdünntem Alkohol in rein weißen, stark glänzenden, kleinen Nädelchen vom Schmelzpunkt 158 bis 159°, löst sich fast nicht in Wasser, leicht in Alkohol und Aether. Das Lacton löst sich bei gelindem Erwärmen mit Alkalien zu den betreffenden Salzen der Pyranilpyroïnsäure, C<sub>11</sub> H<sub>11</sub> NO<sub>3</sub>; letztere ist die früher 3) als y-Ketotetrahydrochinaldin-a-carbonsäure be-Bei Abscheidung der Pyranilpyroïnsäure zeichnete Säure. (Citraconanilsäure) 4) aus der Lösung ihrer Alkalisalze durch Schwefelsäure ist zu große Wärmeentwickelung, wegen der sonst eintretenden Spaltung in Citraconsäure und Anilin, zu vermeiden; eine solche findet auch leicht beim Kochen mit Wasser statt. Gegen Alkalien ist die Pyranilpyroïnsäure im Gegensatz zu den Angaben von Gottlieb ziemlich beständig, in kalten, überschüssigen Säuren oder in Wasser löst sie sich nicht. Schmelzpunkt der Säure fand Reissert stets zu 165°, während

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) In der JB. f. 1887, 1694 erwähnten Abhandlung. — <sup>2</sup>) JB. f. 1851, 394. - 3) JB. f. 1887, 1952. - 4) resp. Mesaconanilsäure, vgl. S. 2047 (Anschütz).

derselbe nach Gottlieb bei 175° liegt. Von den Salzen sind die der Alkalien und Erdalkalien sämmtlich leicht, die der Schwermetalle schwer löslich. Das Silbersals, C11 H10 NO, Ag, bildet weiße, das Kupfersals blaue Flocken. Das Zinn -, Quecksilberund Bleisals sind weiße Niederschläge, das ursprünglich gelblichweiße Eisenoxydsals färbt sich allmählich dunkelgrün. Acetylchlorid, Essigsäureanhydrid, Phosphoroxy- und -pentachlorid verwandeln die Säure in ihr Lacton; Brom ist in der Kälte wirkungslos, beim Behandeln in siedender Chloroformlösung bildet sich jedoch ein bromhaltiger Körper; bei höherer Temperatur tritt Zersetzung ein. Die Säure konnte nicht ätherificirt werden. Reissert bezeichnet die durch Oxydation der Pyranilpyroïnsäure (10 g) resp. ihres Natriumsalzes mit zweiprocentiger Kaliumpermanganatlösung (18 g K Mn O<sub>4</sub>) entstehende, früher 1) γ-Keto-α-oxytetrahydrochinolin-a-carbonsäure genannte Säure, C10 H2 NO4, jetzt als Anilbernsteinsäure. Er zersetzt das mittelst Kupfersulfat und Natriumacetat aus dem Filtrat abgeschiedene, schwer lösliche, zeisiggrüne, sorgfältig getrocknete Kupfersalz, in Aether suspendirt<sup>2</sup>), mit Schwefelwasserstoff, zieht das Schwefelkupfer mit siedendem Aether aus und krystallisirt den aus den Auszügen hinterbleibenden Rückstand nach wiederholtem, sorgfältigem Trocknen aus Benzol um. Die so gewonnenen, kleinen, stark glänzenden Blättchen schmelzen zwischen 151 bis 152°, lösen sich ziemlich leicht in Wasser und Benzol, sehr leicht in Aether und Alkohol, schwer in Ligroïn und erleiden beim Trocknen stets geringe Zersetzung. Die Anilbernsteinsäure bildet nach Reissert zwei Reihen von Salzen, secundare MOOC-C[NC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-CH<sub>2</sub>-COOM und primäre HOOC-C[NC6H5]-CH2-COOM. Von den sehr beständigen secundären Salzen, die bei 100° getrocknet werden können. ist das Bleisals krystallinisch, das Silbersals ein schwerer. weißer, in siedendem Wasser löslicher, das Eisenoxydul- und

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1887, 1952. — <sup>2</sup>) Wegen der großen Zersetzlichkeit der Anilbernsteinsäure kann dieselbe nicht durch Zerlegen des in Wasser suspendirten Kupfersalzes und Eindampfen der Lösung erhalten werden.

Oxydsals ein aus gelben Kryställchen bestehender Niederschlag. Das Natriumsalz, C10 H7 NO4 Na2, bildet kleine Blättchen, das Calcium- und Baryumsalz zarte, ziemlich schwer lösliche Krystalle. Die primären Salze, von welchen das Baryumsalz in besonders charakteristischen, lebhaft glänzenden, schönen Blättchen krystallisirt, das Kupfersalz in sehr hellgrünen Flocken ausfällt, sind mit Ausnahme dieser beiden ziemlich leicht löslich und dürfen zur Analyse nur im Vacuum getrocknet werden. Wird ein solches Salz alsdann noch einige Zeit auf 100° erhitzt, so geht es unter Abspaltung von Kohlensäure in ein Salz der β-Anilpropionsäure, [C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> N] CH=CH<sub>2</sub>-COOH, über. Aus dem Kupfersalz mittelst Schwefelwasserstoff abgeschieden, krystallisirt letztere Säure in kleinen, weichen, nach dem Trocknen bei 100° noch 1/2 Mol. Krystallwasser enthaltenden, bei 1530 schmelzenden Nädelchen, die sich schwer in Ligroin, leicht in Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform, etwas schwieriger in Wasser lösen. Beim Kochen mit Säuren oder Alkalien zerfällt die Säure in Formandid und Essigsäure. Ihre Salze sind, in der oben angegebenen Weise dargestellt, wasserfrei; aus der wässerigen Lösung der β-Anilpropionsäure oder ihres Natronsalzes gefällt, enthalten sie dagegen sämmtlich auf 1 Mol. Säure 1/2 Mol. Krystallwasser, welches bei 100° entweicht. Das schwer lösliche Baryumsalz krystallisirt aus heißem Wasser in mikroskopisch kleinen, breiten Prismen oder Täfelchen, das Silbersalz bildet kleine, schwer lösliche, sehr beständige Kryställchen, das Bleisalz rhombische Täfelchen, das Kupfersals einen rein weißen, flockig krystallinischen Niederschlag. Als Reissert die Anilbernstein- oder auch die β-Anilpropionsäure einige Zeit auf 160 bis 170° erhitzte, die erstarrte Schmelze nach einander mit Alkalien, Säuren und verdünnntem Alkohol behandelte und den Rückstand aus viel warmem, absolutem Alkohol umkrystallisirte, erhielt Er lange, weise Nadeln von y-Ketodihydrochinolin 1) in sehr geringer Ausbeute; unter den in großer Menge entstandenen Nebenproducten fanden sich Carbanilid und Oxanilid. — Das y-Ketodehydro-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1952.

chinolin giebt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid N-Acetyly-ketodihydrochinolin, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-N(CH<sub>2</sub>CO)-CH=CH-CO-], eine aus Alkohol oder Eisessig in kleinen, weichen, bei 228° schmelzenden Nädelchen krystallisirende Verbindung, die sich nicht in Ligroïn und Wasser, schwer in Benzol und Chloroform, leicht in siedendem Alkohol und Aether löst. y-Ketodihydrochinolinhydrazon,  $C_{15} H_{13} N_3$ , bildet sich unter lebhafter Wärmeentwickelung beim Erhitzen molekularer Mengen von Phenylhydrazin und y-Ketodihydrochinolin; es krystallisirt aus verdünntem Alkohol in kleinen, hellgelben, leicht in Aether, etwas schwieriger in Alkohol löslichen Nädelchen vom Schmelzpunkt 16801). — Durch Reduction trockener Pyranilpyroinsäure mit Zinkstaub und Eisessig entsteht nach Reissert die gegen Säuren und Alkalien sehr beständige, bei 143° schmelzende Dihydropyranilpyroinsäure, C<sub>11</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>3</sub>, welche, über ihren Schmelzpunkt erhitzt, oder durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid in Dihydropyranilpyroinlacton, C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>, übergeht; letzterer Körper soll sich auch

anderen der beiden Formen |

und existire. Vgl. JB. f. 1887, 995.

<sup>1)</sup> Reissert nimmt an, es gehe der Bildung des  $\gamma$ -Ketodihydrochinolins eine Umlagerung der β-Anilpropionsäure, [CaHaN]CH-CH2-COOH, in β-Anilidoacrylsäure, [Cg Hg NH]CH=CH-COOH, JB. f. 1887, 1951, voraus. Seine Erwägungen führen Ihn zu dem Schlusse, das das aus Acetessigäther und Anilin entstehende Product, JB. f. 1887, 1046 (Conrad und Limpach), nicht die Formel eines Phenylamidocrotonsäure - Aethyläthers, sondern eines β-Anilbuttersäure-Aethyläthers, [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>N]C(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, besitze, resp. bei der Bildung eines Chinolinderivates in einen solchen übergehe. Dem y-Oxychinaldin kommt alsdann die Pseudoform C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-N=C(CH<sub>3</sub>) -CH<sub>2</sub>-CO-] zu, deren Uebergang in die Modification C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-N=C(CH<sub>2</sub>) -CH=C(OH)-] selbstverständlich wäre. Er hält es für erwiesen, dass das y-Oxychinaldin sich von einem Chinolin ableitet, Verhältnisse, chinolin aber von einem Dihydrochinolin welche für die von Lellmann aufgestellte Hypothese sprechen, dass der Pyridinring im Chinolin resp. dessen Derivaten bald in der einen oder der

durch Destillation von Pyranilpyroinsäure mit Zinkstaub im Kohlensäurestrom bilden. Ferner will Reissert beim Bromiren der Dihydropyranilpyroïnsäure in wässeriger Lösung Desoxypyranilpyroïnsäuredibromid, C11 H11 NO2 Br2, aus diesem durch Erwärmen mit Natronlauge die bei 1650 schmelzende Monobromdesoxypyranilpyroïnsäure, C<sub>11</sub> H<sub>10</sub> NO<sub>2</sub> Br, und durch Reduction von letzterer mittelst Natriumamalgam Desoxypryanilpyroinsäure, (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>.3H<sub>2</sub>O, erhalten haben. — Derselbe beschrieb ferner 1), allerdings ohne alle Gewähr für die Richtigkeit der gewählten Namen resp. Formeln, einige aus der Anilidobrenzweinsäure darstellbare Pyridinabkömmlinge. Als N-Phenyl- $\alpha$ -keto- $\gamma$ -oxy- $\beta$ - $\alpha$ <sub>1</sub>dimethyl -  $\beta$  - anilido -  $\alpha_1$  - tetrahydropyridincarbonsäurelacton 2),  $N[C_6H_5] - CO - C(CH_3)[N \cdot HC_6H_5] - C(O) = CH - C(CH_3)(O)$ = C<sub>20</sub> H<sub>18</sub> N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, bezeichnete Derselbe einen beim Erhitzen der genannten Säure auf 170 bis 180° neben Pyranilpyroïnlacton entstehenden Körper. Behufs Trennung beider Verbindungen empfiehlt Er, die Reactionsmasse mit Aether aufzunehmen, das aus letzterem hinterbleibende Gemisch gelblicher Nadeln und kleiner weißer Krystallblättchen mit demselben Lösungsmittel auszuwaschen, die ätherischen Auszüge zu verdunsten, den so gewonnenen Rückstand durch Digeriren mit verdünnter Natronlauge in gelinder Wärme von Pyranilpyroïnlacton (Citraconanil) zu befreien und zusammen mit dem früher beim Waschen mit Aether ungelöst gebliebenen Theil aus absolutem Alkohol umzukrystallisiren. Die Verbindung bildet unter diesen Umständen harte, weiße, glänzende Prismen vom Schmelzpunkt 1350, aus ätherischer Lösung farblose Täfelchen, die nach Fock dem monosymmetrischen Krystallsystem angehören: a:b:c=0.5109:1:0.8069;  $\beta = 89^{\circ} 22'$ . Beobachtete Formen: (010), (111), (111), Gemessene Winkel:  $(111):(1\bar{1}1) = 46^{\circ} 46'$  $(101), (\bar{1}21).$  $(\bar{1}11): (\bar{1}1\bar{1}) = 47^{\circ}8', (111): (\bar{1}11) = 101^{\circ}8', (111): (11\bar{1}) = 59^{\circ}8',$  $(\bar{1}11):(101) = 67^{\circ}3', (\bar{1}21):(\bar{1}\bar{2}1) = 82^{\circ}8', (\bar{1}21):(101) = \text{ca.}71^{\circ}.$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Ber. 1888, 1385. — <sup>2)</sup> In der Originalabhandlung steht irrthümlich  $\cdots \beta_1$ -tetrahydro etc.

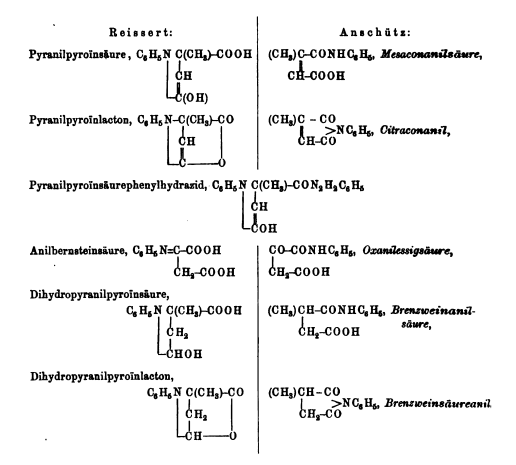
Das in siedendem Alkohol und Benzol ziemlich leicht, in Aether schwer, in Ligroin und Wasser nicht lösliche Lacton verwandelt sich beim Kochen mit Natronlauge allmählich in das Natriumsalz der N-Phenyl-α-y-diketo-β-α,-dimethyl-β-anilido-α,-piperidincarbonsäure, N[C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-CO-C(CH<sub>2</sub>, NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-CO-CH<sub>2</sub>-C(CH<sub>3</sub>) (COOH) = C<sub>20</sub> H<sub>20</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub>, welche sich bei genauem Neutralisiren der Lösung mit Schwefelsäure als rein weiße, käsige Masse abscheidet. Durch wiederholtes Lösen in Alkalien und Fällen gereinigt, bildet die Säure ein rein weißes, mikrokrystallinisches Pulver; sie schmilzt bei 150°, löst sich sehr leicht in überschüssigen Mineralsäuren, leicht in Alkohol, Aether, Benzol, Aceton, schwerer in Wasser und Chloroform, dagegen nicht in Ligroin oder Schwefelkohlenstoff und verwandelt sich beim Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure in ihr Lacton. Die Salze sind mit Ausnahme des in seideglänzenden Blättchen krystallisirenden Natriumsalzes, C20 H19 N2 O4 Na, sehr zersetzlich, z. B. das in schönen, weißen Krystallflocken ausfallende Silbersals. Fügt man zu einer Lösung der Säure in verdünnter Schwefelsäure eine solche von Kaliumnitrit in Wasser und krystallisirt den entstandenen Niederschlag aus absolutem Alkohol um, so erhält man wellse, glänzende, bei 204° schmelzende Blättchen einer in Aether, Ligroïn und Alkohol sehr schwer, in Benzol und Chloroform leicht löslichen Substanz, nach Reissert: N-Phenyl- $\alpha - \gamma$  - diketo -  $\beta$  -  $\alpha_1$  - dimethyl -  $\beta$  - nitrosanilidotetrahydropyridin,  $N[C_6H_5]-CO-C[N(NO)C_6H_5](CH_8)-CO-CH=C(CH_3).$ Bei Einwirkung metallischen Natriums auf die siedende, alkoholische Lösung des Körpers bildet sich unter Auftreten eines lebhaft an Pyridinbasen erinnernden Geruchs und unter Abspaltung von Anilin ein noch stickstoffhaltiges Reactionsproduct. — Die theoretischen Erörterungen über die Bildung fraglicher Pyridinderiate, aus Anilidobrenzweinsäure können hier nicht wiedergegeben werden; erwähnt sei aber die Beobachtung, dass bei der Condensation genannter Säure immer Glycolsäure entsteht.

R. Anschütz1) unterzog, später in Gemeinschaft mit

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 246, 115.

F. Hensel 1), sowohl die obigen Versuche als auch die theoretischen Schlussfolgerungen Reissert's einer Kritik, worauf von beiden Seiten weitere Veröffentlichungen 2) erfolgten. Nach Anschütz muß die Anilsäure, welche sich beim Vermischen abgekühlter Lösungen von Citraconsäureanhydrid mit Anilin abscheidet 3) und identisch ist mit der aus Citraconanil durch Natronlauge oder Barytwasser entstehenden Anilsäure (da dieselbe beim Verseifen mittelst Salzsäure oder Alkalien stets Mesaconsäure liefert) als Mesaconanilsäure, nicht aber, wie dies von Gottlieb ) geschehen, als Citraconanilsäure bezeichnet werden. Die Bildung des Citraconanils (Pyranilpyroinlactons) beim Erhitzen von Citraconsäure und Anilin erfolgt nach Reissert derart, dass durch einfache Addition zunächst  $\beta$ -Anilidobrenzweinsäure entsteht, die dann in Pyranilpyroinsäure (Mesaconanilsäure) resp. deren Lacton (Citraconand) und in Wasser zerfällt: C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub> + (COOH)C(CH<sub>3</sub>)=CH  $-COOH = [C_6H_5NH]C(CH_3, COOH) - CH_2 - COOH = [C_6H_5N]C(CH_3, COOH) - CH_2 - COOH = [C_6H_5N]C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C(CH_5N)C($  $\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \end{array} \end{array} & \begin{array}{c} \\ \end{array} & \end{array} & \begin{array}{c} \\ \end{array} & \end{array} & \begin{array}{c} \\ \end{array} & \end{array} & \begin{array}{c} \\ \end{array} & \begin{array}{c$ + H<sub>2</sub>O etc.; Anschütz giebt für die Bildung der Mesaconanilsaure aus Citraconsaureanhydrid die einfache Gleichung [C3H4(CO)2]  $=0 + C_6H_5NH_2 = (CH_3)C(CONHC_6H_3)=CH-COOH$ . Auf Grund dieser verschiedenen Auffassung ziehen beide Forscher auch abweichende Schlüsse bezüglich des Verlaufs der übrigen Reactionen, wie aus folgender Gegenüberstellung der von Ihnen für ein und denselben Körper gewählten Bezeichnungen resp. Formeln hervorgeht.

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 248, 269. — 2) Ber. 1888, 1942, 3252, 3257. — 3) JB. f. 1887, 1953. — 4) JB. f. 1851, 394.



Die Identität der Dihydropyranilpyroïnsäure und Brensweinanilsäure einer-, des Dihydropyranilpyroïnlactons und des
Brensweinsäureanils andererseits wurde von Anschütz experimentell bewiesen. Drei Präparate von Brensweinanilsäure, dargestellt: 1. durch Vermischen äquimolekularer Mengen Brensweinsäureanhydrid und Anilin, gelöst in trockenem Chloroform;
2. durch Reduction von Mesaconanilsäure (Pyranilpyroïnsäure)
— aus Citraconanil und Barytwasser bereitet — mit Natriumamalgam; 3. durch Reduction von Mesaconanilsäure — aus
Citraconsäureanhydrid und Anilin — ebenfalls mit Natriumamal-

gam, schmolzen nach dem Ümkrystallisiren aus Waser übereinstimmend bei 143°, die daraus gewonnenen Anile sämmtlich bei 103º. Nach Anschütz und Hensel 1) bestand das von Reissert durch Einwirkung von Bromwasser auf eine verdünnte wässerige Lösung von Dihydropyranilpyroïnsäure (Brenzweinanilsäure) angeblich erhaltene Desoxypyranilpyroinsäuredibromid aus einem Gemisch von Tribromanilin und Brenzwein-p-bromanilsäure, seine Monobromdesoxypyranilpyroïnsaure aus nicht ganz reiner Brenzwein-p-bromanilsäure und die sogenannte Desoxypyranilpyroinsäure wahrscheinlich aus etwas verunreinigter Brenzweinanilsaure. Sie schließen dies aus der Thatsache, daß Brenzweinanilsäure, welche in heißem Wasser beträchtlich löslicher ist als in kaltem - 1g bleibt in der Kälte in 200 ccm Wasser gelöst - in dieser Concentration mit Bromwasser (ca. 1 ccm Brom: 100 ccm Wasser) behandelt, Ihnen anfangs immer [1, 2, 4, 6]-Tribromanilin und Brenzwein - p - bromanilsäure, C<sub>11</sub> H<sub>12</sub> Br O<sub>3</sub> N, lieferte, die sich mittelst kalter, verdünnter Natronlauge, oder nach dem Trocknen des Niederschlags im Exsiccator, durch kochendes Chloroform trennen lassen. Die Brenzwein-p-bromanilsäure, eine silberglänzende, mikrokrystallinische Masse, löst sich schwer in Wasser, Benzol und Chloroform, leicht in Alkohol sowie in Aether, und schmilzt bei 158 bis 158,5%. (Reissert's Monobromdesoxypyranilpyroïnsäure bei 165°.) Die Bildung von Tribromanilin wird vermieden, wenn man statt der Brenzweinanilsäure deren Natriumsalz in verdünnter, neutraler, wässeriger Lösung bromirt. - Schliefslich haben Anschütz und Hensel noch das Verhalten der drei bei der Einwirkung von Brom auf Anilin entstehenden gebromten Derivate gegen Brenzweinsäureanhydrid untersucht, indem Sie die sehr verdünnte Lösung des letzteren in Benzol mit einer Benzollösung der äquimolekularen Menge des gebromten Anilins vermischten. [1,4]-Monobromanilin lieferte die oben beschriebene Brenzwein-p-bromanilsäure, welche, in Chloroform suspendirt, mit Phosphorpentachlorid (1 Mol.) in Brenzweinp-bromanil, einen gut krystallisirenden, in heißem Chloroform

<sup>1)</sup> L c.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

leicht löslichen Körper, übergeht. • [1, 2, 4] - Dibromanilin vom Schmelzpunkt 78 bis 79° verbindet sich unter den angegebenen Umständen mit dem Anhydrid erst nach 24 stündigem Stehen zu Brenzweindibromanilsäure, C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>3</sub>; Tribromanilin endlich reagirt mangels basischer Eigenschaften nicht mit Brenzweinsäureanhydrid.

W. Roser<sup>1</sup>) hat die bei der Einwirkung von (8 Thln.) concentrirter Schwefelsäure auf Benzylacetessigäther entstehende, von H. v. Pechmann<sup>2</sup>) als Dihydronaphtoësäure beschriebene  $\gamma$ -Methylinden- $\beta$ -carbonsäure,  $C_6H_4=[-C(CH_3)=,-CH_2-]=[C(COOH),$ näher untersucht 3). Derselbe empfiehlt, die nach mehrstündigem Stehen durch Eingießen in Wasser abgeschiedene Säure ohne zu filtriren in Aether aufzunehmen und nach dem Abdestilliren des letzteren aus heißem Alkohol umzukrystallisiren. Sie bildet kleine, weiße, bei 2000 schmelzende Nädelchen, die in Wasser beinahe unlöslich, in Aether ziemlich leicht löslich sind. Aus Eisessig krystallisirt die Säure in kleinen, glänzenden, an der Luft und auch in Berührung mit Alkohol oder Wasser, unter Verlust der Essigsäure, trübe werdenden Prismen von der Zusammensetzung C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>.C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. Die Methylindencarbonsäure zerfällt bei längerem Erhitzen in Kohlensäure und Methylinden 4), beim Schmelzen mit Kalihydrat und etwas Wasser färbt sich die Schmelze blau mit grüngelbem Metallglanz, es bildet sich ein in stark alkalischer Lösung beständiges, blaues Kaliumsalz; beim Verdünnen verschwindet die blaue Färbung, welche auch auftritt, wenn man die Säure mit concentrirtem Alkali und besser auch etwas Braunstein erwärmt. Der in Alkohol und Aether leicht lösliche Methyläther krystallisirt aus Methylalkohol in kleinen, glänzenden, bei 78° schmelzenden Nadeln; derselbe kann mittelst des Salzsäureverfahrens oder aus dem lichtbeständigen, in Wasser unlöslichen, pulverigen Silbersalz dargestellt werden. — Das bei

¹) Ann. Chem. 247, 157. — ²) JB. f. 1883, 1218. — ³) Möglicherweise entspricht die Constitution der Säure nicht obiger, sondern der Formel  $C_6H_4=[-C(CH_3)-,-CH-]=CH(COOH)$ . — ⁴) v. Pechmann's Dihydronaphtalin.

der Destillation der Säure mit Natronkalk in beinahe theoretischer Ausbeute entstehende, durch Destillation über Natrium zu reinigende γ-Methylinden, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-C(CH<sub>3</sub>)=,-CH<sub>2</sub>-)=CH, eine wasserhelle, stark lichtbrechende Flüssigkeit, siedet zwischen 205 bis 206° (nach v. Pechmann zwischen 199 bis 201°). Dasselbe färbt sich an der Luft gelb und absorbirt begierig Sauerstoff unter Bildung eines harzartigen Körpers. Der an der Luft veränderte Kohlenwasserstoff entwickelt mit Natrium Wasserstoff. In Chloroform gelöstes Methylinden verbindet sich mit Brom (1 Mol.) unter Entwickelung von Bromwasserst off zu einem flüssigen, leicht zersetzlichen, mit Wasserdampf flüchtigen Bromproduct; durch concentrirte Schwefel- oder heiße concentrirte Salzsäure verharzt es. Methylhydrinden konnte Roser durch Reduction mit Natrium und Aethyl- oder Amylalkohol nicht erhalten; beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (sp. G. 1,7) im Rohr auf 170 bis 180° gewann Er eine mit Wasserdampf nicht flüchtige, leicht in Aether, schwer in Alkohol lösliche, pulverige Substanz, doch ließ sich nicht entscheiden, ob ein Reductionsproduct oder nur ein Polymeres des Methylindens vorlag. Methylindencarbonsäure liefert beim Stehen über Brom γ-Methylinden-β-carbonsauredibromid,  $C_6H_4=[-CBr(CH_3)-,-CH_2-]=CBr(COOH)$ , aus Aether weise, bei 2150 unter Zersetzung schmelzende Krusten. Methyläther, C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>2</sub>(COOCH<sub>3</sub>), bildet lange, in Methylalkohol schwer lösliche, weisse Nadeln vom Schmelzpunkt 157°. Erwärmt man mit Eisessig übergossene Methylindencarbonsäure nach Zusatz von (1 Mol.) Brom, so bildet sich unter Entwickelung von Bromwasserstoffsäure ein dicker Brei von α-Monobrom-α-methylindencarbonsaure,  $C_6H_4=[-CBr(CH_3)_{[\alpha]}-,-CH_{[\gamma]}=] \equiv C(COOH)_{[\beta]}$ . Diese Säure krystallisirt aus Eisessig in kleinen, weißen Nädelchen vom Schmelzpunkt 245°, löst sich schwer in Alkohol und Benzol, nicht in Aether und Wasser; durch Natriumcarbonat oder Natronlauge geht sie in eine halogenfreie Verbindung über. Methyläther der Brommethylindencarbonsäure, kleine, flache, in Alkohol und Aether leicht lösliche Kryställchen vom Schmelzpunkt 98 bis 100°, entsteht bei der Einwirkung der berechneten Menge Brom auf in Chloroform gelösten y-Methylindencarbonsäure-Methyläther und Umkrystallisiren des aus dem Chloroform hinterbleibenden Rückstandes, sowie bei der Esterification der Brommethylindencarbonsäure mittelst Bromwasserstoff. Wendet man dagegen zu diesem Zweck gasförmige Chlorwasserstoffsäure an und kocht schliesslich einige Zeit am Rückflusskühler, erhält man merkwürdiger Weise lange, seideglänzende, in Alkohol und Aether leicht lösliche Nadeln von Monochlormethylindencarbonsäure-Methyläther, C<sub>10</sub> H<sub>8</sub> Cl (COOCH<sub>3</sub>), Schmelzpunkt 84°. Dieser und der entsprechende gebromte Aether liefern in alkoholischer Lösung mit Ammoniak nach längerem Stehen nur eine flockige Ausscheidung, mit Natronlauge entsteht dagegen bald — in der Wärme sofort — eine prachtvoll blaue Färbung und allmählich ein pulveriger Niederschlag; erstere verschwindet auf Zusatz von Wasser; bei längerem Stehen wird die Lösung grünblau, schließlich braun. Die Einwirkungsproducte der Natronlauge sind halogenfreie, amorphe, gelbbraune, schwer lösliche Körper. - Durch Eintragen eines großen Ueberschusses von Natriumamalgam in eine kochende, alkalische Lösung der Methylindencarbonsäure erhielt Roser die γ-Methylhydrinden - β-carbonsäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-CH (CH<sub>3</sub>)-,-CH<sub>2</sub>-]=CH(COOH). Dieselbe schmilzt bei 80°, destillirt unzersetzt zwischen 300 bis 310°, ist mit Wasserdämpfen kaum flüchtig, löst sich leicht in Alkohol und Aether und krystallisirt aus heißem Wasser in kleinen Nadeln. Bei längerem Kochen der Säure bildet sich Wasser und ein öliger Körper (Anhydrid?), der beim Behandeln mit Alkalien wieder in die Säure übergeht. Das Silbersalz, C11H11O2Ag, ist ein beständiges, krystallinisches Pulver, das in Wasser sehr leicht lösliche Baryumsalz, (C11H11O2)2Ba. 4 H2O, krystallisirt aus Alkohol in Nadeln.

Å. G. Ekstrand 1) hat Seine früheren 2) Mittheilungen über Naphtoësäuren zusammengefasst und ergänzt. Nachzutragen ist Folgendes: Zur Darstellung der Säuren nach dem von Witt<sup>3</sup>) angegebenen Verfahren bedient man sich zweckmäßig eines

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 139, 241. — 2) JB. f. 1879, 726; f. 1884, 1276, 1343; f. 1885, 1538, 1540, 1542; f. 1886, 1496; f. 1887, 2143, 2145. — 3) JB. f. 1873, 641.

flachen, gusseisernen Apparates1); die beste Ausbeute an rohen Nitrilen liefert ein gut getrocknetes Gemisch von 700g Natriumnaphtalinsulfonat2) und 500 g gelbem Blutlaugensalz. Von dem mit Wasser gewaschenen Rohproduct wird nur der bei nochmaliger Destillation zwischen 280 bis 3110 übergehende Antheil, welcher bei starkem Abkühlen fast reines α-Naphtonitril abscheidet, auf Naphtoësäuren weiter verarbeitet. Die Nitrile werden zu diesem Zweck nach Merz und Mühlhäuser3) mit alkoholischer Natron- oder Kalilauge etwa zwei Stunden lang auf 130 bis 140° im Digestor erwärmt, die Mischung von α- und β-naphtoësaurem Natrium mit Salzsäure behandelt, die gefällten Säuren mit Kalkwasser gekocht -- wobei das Calcium-\beta-naphtoat größtentheils ungelöst bleibt - die Calciumsalze zersetzt und die Säuren getrocknet. Zur Gewinnung der β-Naphtoësäure eignet sich das fabrikmäßig dargestellte  $\beta$ -naphtalinsulfonsaure Natrium vorzüglich; wegen der im Rohnitril enthaltenen Dicyannaphtaline ist auch hier nur der bei nochmaliger Destillation bis zu etwa 310° übergehende Antheil weiter zu verarbeiten. Man laugt das Product der Verseifung mit einer größeren Menge Wassers aus, lässt die Lösung bis zur vollständigen Klärung stehen und dampft das Filtrat bis zur Krystallisation ein. Die aus dem Natriumsalz gewonnene β-Naphtoësäure ist fast rein. — Das durch sechs- bis achtstündiges Kochen von α-Naphtonitril mit alkoholischer Kalilauge darstellbare a-Naphtamid, C10H2CONH2, schmilzt bei 20304) und bleibt selbst beim Kochen mit rauchender Chlorwasserstoffsäure, worin es sich löst, unverändert. Sowohl das Amid als auch das a-Naphtonitril lassen sich mittelst alkoholischer Kalilauge bei gewöhnlichem Druck schwieriger verseifen, als die entsprechenden \( \beta - \text{Verbindungen} \); kleine Mengen des a-Nitrils liefern bei mehrstündigem Erhitzen mit rauchender Salzsäure auf 150 bis 1600 im Einschmelzrohr ganz reine

<sup>1)</sup> Siehe die Originalabhandlung. — 2) Statt des Natrium-läst sich auch Kaliumnaphtalinsulfonat anwenden. — 3) JB. f. 1869, 481; f. 1870, 704. — 4) v. Rakowski, JB. f. 1872, 744, gab den Schmelzpunkt der nicht ganz reinen Verbindung zu 1280, A. W. Hofmann, JB. f. 1868, 634, zu 2010 (corr.) an,

Naphtoësäure. — Die Ausbeute an Monochlor-α-naphtonitril 1) ist wesentlich größer, wenn das α-Naphtonitril statt in Eisessig-, in Schwefelkohlenstofflösung bei Gegenwart von etwas Jod chlorirt wird; durch Umkrystallisiren des aus dem Lösungsmittel hinterbleibenden, mit schwefliger Säure behandelten Rückstandes aus Alkohol gewinnt man die Verbindung in großen, gelben, wenn zur Darstellung Eisessiglösung verwendet wurde, dagegen in weißen Nadeln. Das Nitril liefert bei mehrstündigem Kochen mit alkoholischer Kalilauge das auch in warmem Alkohol schwer lösliche Amid der Monochlor-α-naphtoësäure<sup>2</sup>), C<sub>10</sub> H<sub>8</sub> ClCONH<sub>2</sub>, Blätter oder Tafeln vom Schmelzpunkt 239°. Beim Einleiten von Chlorgas in eine heiße, eisessigsaure Lösung des α-Naphtonitrils bilden sich auch höher chlorirte Derivate, dagegen gelingt. es selbst bei Gegenwart von Jod oder Aluminiumchlorid nicht, reines Monochlor-a-naphtonitril resp. die entsprechende Säure weiter zu chloriren, weshalb Ekstrand annimmt, die gegenseitige [1,4']-Stellung<sup>8</sup>) des Chloratoms und der Carboxylgruppe wirke einer weiteren Substitution entgegen. - Eine Monochlorα-naphtoësäure [1,1'] vom Schmelzpunkt 167° erhielt Derselbe aus der entsprechenden Monoamido-(Periamido-)a-naphtoësäure durch Diazotiren und Zersetzen des Diazochlorids mittelst einer siedend heißen, chlorwasserstoffsauren Lösung von Kupferchlorür, in untergeordneter Menge neben der isomeren Säure auch beim Chloriren der a-Naphtoësäure in Eisessiglösung. Mit Hülfe des Natriumsalzes gereinigt, krystallisirt die Verbindung aus schwachem Weingeist und sublimirt in tafelförmigen Krystallen. Das Calciumsalz, (C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> ClCO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Ca.2 H<sub>2</sub>O), bildet harte, lange, tafelförmig vereinigte Nadeln, die sich in etwa 42 Thln. Wasser gewöhnlicher Temperatur lösen. Der Aethyläther, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> Cl CO<sub>2</sub> C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>, welcher aus Alkohol ebenfalls in harten, langen Nadeln krystallisirt, schmilzt bei 50°. — Als Ekstrand eine mit etwas Jod versetzte Lösung der Monochlor-α-naphtoësäure [1, 1'] mit Chlor sättigte, hierauf erhitzte und einige Zeit stehen liefs, schieden sich Krystallschuppen

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 1277. — 2) JB. f. 1884, 1277. — 3) Nach der von Beilstein gebrauchten Bezeichnungsweise.

einer in Alkohol sehr leicht löslichen, zwischen 186 bis 1870 schmelzenden Dichlor -  $\alpha$  - naphtoësäure, [COOH, Cl, Cl = 1, 1', 4'] C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub>COOH, aus; dieselbe Säure bildet sich auch beim directen Chloriren der a-Naphtoë-, und indirect aus der Monochlormonoamido-a-naphtoësäure (S. 2062) durch Austausch der Amidogruppe gegen Chlor. Das Calciumsals der Dichlorsäure, (C10 H5 Cl2 CO2)2 Ca. 2 H2O, krystallisirt in langen, farblosen, auch in kaltem Wasser ziemlich leicht löslichen, der Aethyläther, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, aus Alkohol in feinen, bei 61° schmelzenden Nadeln. Aus dem Umstande, dass es nicht gelingt, die [1,4']-Monochlornaphtoësäure, Schmelzpunkt 245°, direct höher zu chloriren, schliesst Ekstrand, dass von den bei der Einwirkung von Chlor auf a-Naphtoësäure entstehenden Monochlorderivaten nur die Perichlornaphtoësäure in die Dichlornaphtoësäure übergehe. — Eine Trichlor-α-naphtoësäure, C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>Cl<sub>3</sub>COOH, gewann Derselbe, als Er die beim Chloriren der α-Naphtoësäure erhaltene essigsaure Mutterlauge vom Chlorderivat [1,4'] bei Siedhitze anhaltend mit Chlor behandelte, die Lösung erwärmte, den auf Zusatz von Wasser entstehenden klebrigen Niederschlag mit Wasser und Calciumcarbonat kochte, die erkaltete Flüssigkeit filtrirte und die ausgefällte, auch in schwachem Weingeist sehr leicht lösliche Säure aus kochendem Wasser umkrystallisirte. Dieselbe bildet kleine, farblose, zwischen 163 bis 1640 schmelzende, vorher erweichende Nädelchen. - Eine zweite Trichlornaphtoësäure 1) beobachtete Ekstrand bei einem Versuch, als Er den erwähnten klebrigen Niederschlag mit etwas Alkohol erwärmte; der sehr schwer lösliche Körper krystallisirte aus genanntem Lösungsmittel beim Erkalten in feinen, farblosen Nadeln. Die Ausbeute an Trichlornaphtoësäure ist sehr gering. — Der Aethyläther der Monobrom-α-naphtoësäure<sup>2</sup>), C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> Br COOC<sub>2</sub> H<sub>5</sub> — wahrscheinlich [1,4'] - krystallisirt in farblosen, zwischen 48 bis 49° schmelzenden Tafeln. — Die schon beschriebenen Mononitro-a-naphtoë-

Der Schmelzpunkt dieser zweiten, nicht ganz reinen, durch erschöpfendes Chloriren einer heißen Lösung von α-Naphtoesäure in Eisessiglösung gewonnenen Trichlorsäure lag bei 282° ca. — 3) JB. f. 1886, 1497.

säuren 1) lassen sich besser nach dem früher 2) zur Darstellung der Nitro-\(\beta\)-naphto\(\exists\) auren benutzten zweiten Verfahren gewinnen. Der beim Digeriren des ausgewaschenen Productes mit Sodalösung hinterbleibende indifferente, bei 60° schmelzende Körper ist Aguiar's 3) Mononitronaphtalin. Die Nitrosäuren vom Schmelzpunkt 239 resp. 2150 werden in der früher angegebenen Weise, die noch in der alkoholischen Mutterlauge bleibenden, nicht unerheblichen Mengen derselben durch Esterificiren mit trockenem Chlorwasserstoff, wobei nur die schwer lösliche Säure in den Aethyläther übergeht, getrennt. Aus 100 g α-Naphtoësäure erhielt Ekstrand je ca. 30 g beider Säuren. Der Aethyläther der bei 215° schmelzenden Verbindung kann mit Hülfe des Silbersalzes dargestellt werden. Die Säure erfordert zur Lösung 21,5 Thle. käuflichen (?!) Alkohol oder 2590 (?) Thle.4) Wasser, das Bleisalz, (C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Pb. H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>), 248 Thle. Wasser gewöhnlicher Temperatur. Wird die Nitrosäure in überschüssigem Ammoniak gelöst, die nicht zu concentrirte Lösung so lange mit Ferrosulfat in kleinen Portionen versetzt, bis der anfangs rostbraune Niederschlag bleibend eine schwach blauschwarze Farbe angenommen hat, und das mit Essigsäure angesäuerte Filtrat eine Weile stehen gelassen, so erfüllt sich dasselbe allmählich mit einer aus kleinen Nadeln bestehenden Krystallmasse von Monoamido-α-naphtoësäure6), deren Calciumsalz, [(C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> N H<sub>2</sub> CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Ca]<sub>2</sub> . 19 H2O, kleine, undeutlich krystallinische Aggregate feiner Nadeln bildet; Chlorwasserstoffsäure fällt aus der Lösung des Natriumsalzes das Chlorhydrat der Amidosäure, C10 H6NH2COOH .HCl, gleichfalls in feinen, farblosen Nadeln; dasselbe geht bei längerer Berührung mit der Mutterlauge in Naphtostyril7) über. Letzterer Körper entsteht auch beim Auflösen der Amidosäure

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1538 ff. — 2) Daselbst, S. 1540. — 3) JB. f. 1872, 418; nach Aguiar liegt der Schmelzpunkt bei 61°. Ekstrand reinigte die Verbindung durch Destillation mit Wasserdämpfen und Umkrystallisiren aus Alkohol. — 4) In der JB. f. 1885, 1538 citirten Abhandlung steht 259 Thle. Wasser. — 6) JB. f. 1885, 1539. — 6) Daselbst. — 7) JB. f. 1885, 1539 (Amido-α-naphtoïd), wo der Schmelzpunkt um 2° niedriger angegeben ist; f. 1886, 1496.

selbet in Alkohol oder beim Erhitzen derselben mit Wasser; er krystallisirt, am besten aus nicht zu starkem Weingeist, in feinen, grünlichen Nädelchen vom Schmelzpunkt 180 bis 181°. — Benzoylnaphtostyril, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub>=(-N[CO-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-CO-), bildet aus siedendem Eisessig oder Alkohol farblose, bei 170° schmelzende Nädelchen; beim Erwärmen mit schwacher Natronlauge geht es in Benzoylamido-α-naphtoësäure über, deren Chlorhydrat, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> (COOH, NHCOC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>). HCl, durch Salzsäure in feinen Nädelchen, Schmelzpunkt 178°, abgeschieden wird. Die Amidosäure selbst erhielt Ekstrand durch Versetzen einer Lösung ihres Chlorhydrats in sehr wenig Ammoniak mit Essigsäure als krystallinischen, aus kleinen Nadeln bestehenden Niederschlag. — α- resp. β-Naphtoylnaphtostyril, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>=[N(COC<sub>10</sub>H<sub>7</sub>)-CO-], entstehen beim Erhitzen von Naphtostyril mit  $\alpha$ - oder  $\beta$ -Naphtoylchlorid zuerst auf dem Wasserbade, schließlich kurze Zeit über freiem Feuer. a-Verbindung geht beim Auskochen des Productes mit Alkohol unter Zusatz von Thierkohle - in Lösung; aus dem Filtrat krystallisirt eine mechanisch nicht trennbare Mischung von Körnern und kurzen Nadeln; dieselben Formen erscheinen auch nach wiederholtem Umkrystallisiren theils aus Eisessig, theils aus Alkohol und besitzen dann beide den Schmelzpunkt 15001). Das \( \beta - Naphtoylnaphtostyril \) erhielt Ekstrand durch Auflösen des mit Alkohol ausgekochten Rohproductes in siedendem Eisessig in feinen, bei 197 bis 1980 schmelzenden Nadeln, die β-Naphtoylamido-a-naphtoësäure durch Fällen der bei längerem Kochen des β-Naphtoylnaphtostyrils mit Alkali entstehenden Lösung mit Essigsäure; sie krystallisirt aus Aether in kleinen, bei 1720 schmelzenden, vorher erweichenden Nadeln. — Das Calciumsalz der schon früher beschriebenen Monochlormononitro-a-naphtoësaure vom Schmelzpunkt 224 bis 22502), (C10 H5 ClNO2 CO2)2 Ca .3H<sub>2</sub>O, bildet feine Nadeln. — Ekstrand hat ferner beobachtet, dass sich die bei 215° schmelzende Mononitro-α-naphtoësäure (s. o.) gegen Bromwasserstoff ähnlich verhält wie gegen Chlorwasserstoff-

<sup>1)</sup> Ursprünglich schmelzen die Körner bei 110°, die Nadeln bei 152°. — <sup>3</sup>) JB. f. 1885, 1542.

säure, von Jodwasserstoff aber zu Naphtostyril<sup>1</sup>) reducirt wird. Erhitzt man die Verbindung mit überschüssiger Bromwasserstoffsäure vom spec. Gewicht 1,49 im zugeschmolzenen Rohre einige Stunden auf 160 bis 170°, so bilden sich reichliche Mengen von Dibromnaphtostyril'); diese in feinen Nadeln sublimirende Verbindung erhält man am besten durch Einwirkung von Brom auf eine warme, jodhaltige Lösung von Naphtostyril in Eisessig, Behandeln des Rohproductes mit Schwefeldioxyd, Auswaschen mit kochendem Alkohol und Umkrystallisiren aus solchem oder Eisessig. Dibromnaphtostyril geht beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure in Dinitronaphtostyril (s. u.) über. Eine in der Kälte mit etwas Salpetersäure (1,42) versetzte Lösung von Naphtostyril in Eisessig erstarrt beim Erhitzen auf dem Wasserbade fast momentan zu einem Gemisch zweier Mononitronaphtostyrile, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>NO<sub>2</sub>=(-NH-CO-); das eine nach dem Auskochen mit Alkohol hinterbleibende Nitroderivat krystallisirt aus Eisessig in orangegelben, bei ca. 300° schmelzenden Nadeln, die isomere Verbindung, deren Schmelzpunkt bei ca. 2350 liegt, in hellgelben Nädelchen 3). Das bei 3000 schmelzende Mononitronaphtostyril geht durch Erhitzen mit Zinn und Salzsäure in salzsaures Monoamidonaphtostyril, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>(NH<sub>2</sub>)=(-NH-CO-). HCl, über, feine, gelbe, oberhalb 2900 schmelzende Nadeln, die in Wasser ziemlich leicht, in concentrirter Salzsäure schwer löslich sind. Das aus dem Chlorhydrat durch Ammoniak fällbare, auch in heißem Wasser lösliche Amidonaphtostyril krystallisirt aus Alkohol in breiten, rothen Nadeln vom Schmelzpunkt 239 bis 240°; bei der Behandlung mit Kupferchlorür und Kaliumnitrit nach Sandmeyer4) geht es in Monochlornaphtostyril (Chloramido-α-naphtoïd5) über. Der Schmelzpunkt eines aus dem bei 300° schmelzenden Mononitronaphtostyril durch Kochen mit Salpetersäure (spec. Gewicht 1,43) erhaltenen Dinitroderivates konnte, weil zu hoch liegend, nicht bestimmt werden. Ein oberhalb 290° schmelzendes. mit dem aus Dibromnaphtostyril gewonnenen (S. 2058), wahrschein-

<sup>1)</sup> l. c. — 2) JB. f. 1886, 1497. — 8) Die Ausbeute war sehr gering. — 4) JB. f. 1884, 467. — 5) JB. f. 1885, 1542.

lich identisches Dinitronaphtostyril, C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>=(-NH-CO-), erhielt Ekstrand, als Er Naphtostyril mit rauchender Salpetersäure übergofs, die Masse nach Ablauf der Reaction auf dem Wasserbade erhitzte, den auf Zusatz von Wasser entstandenen Niederschlag mit Ammoniak digerirte, den Rückstand in kochendem Eisessig löste und die daraus erhaltenen kleinen, rhombischen Täfelchen mit Alkohol auskochte<sup>1</sup>). Essigsäureanhydrid wirkt auf Dinitronaphtostyril selbst bei 130 bis 140° unter Druck nicht ein. — In heißem Eisessig gelöstes Naphtostyril wird durch zu Naphtostyrilchinon,  $C_{10} H_4 O_2 = (-NH-CO-)$ , Chromsäure oxydirt; mit Wasser gefällt, mit Alkohol ausgekocht und aus Eisessig umkrystallisirt, bildet dieses Chinon lange, rothe, dem β-Naphtochinon sehr ähnliche Nadeln vom Schmelzpunkt 278°. Aus der Thatsache, dass Naphtostyrilchinon und o-Toluylendiamin in Eisessiglösung sich zu Naphtostyril-toluchinoxalin, [C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>(-NH -CO-)]N<sub>2</sub>C<sub>6</sub>N<sub>3</sub>CH<sub>3</sub>, verbinden 2), folgt, das das Chinon einer der

rothviolett gefärbte, in alkoholischer Lösung dargestellte Verbindung des Naphtostyrilchinons mit Anilin hat Ekstrand noch nicht rein erhalten. Beim Erhitzen des Chinons mit Salpetersäure (spec. Gewicht 1,3) bis zur vollständigen Lösung entsteht ein in kochendem Alkohol kaum, in siedendem Eisessig sehr schwer lösliches, daraus in breiten, orangerothen, gegen  $285^{\circ}$  unter starkem Aufblähen schmelzenden Nadeln oder Tafeln krystallisirender Körper: Mononitronaphtostyrilchinon,  $[C_{10}H_3(NO_2)O_2]$  =(-NH-CO-). — Die Mononitro- $\alpha$ -naphtoësäure vom Schmelzpunkt  $239^{\circ}$  ist in heißem Wasser ziemlich, ihr Natriumsalz,  $C_{10}H_6(NO_2)COONa.5H_2O$ , auch in kaltem Wasser sehr leicht löslich und krystallisirt in feinen, gelben Nadeln.

<sup>1)</sup> Die Verbindung ist darin noch schwerer löslich als in warmem Eisessig. — 3) Der Schmelzpunkt des noch nicht gereinigten Krystallpulvers lag oberhalb 290°. — 3) JB. f. 1879, 726; f. 1883, 1223 (Graeff); f. 1885, 1538, 1540; dieser JB., S. 2056.

Statt des von Graeff<sup>1</sup>) beschriebenen basischen Baryumsalzes,  $5[(C_{10}H_6NO_2CO_2)_2Ba]BaO.10H_2O,$  dessen Darstellung strand nicht gelang, erhielt Derselbe gelbe, in kaltem Wasser ziemlich lösliche Nadeln des Salzes [(C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba]<sub>2</sub>.7·H<sub>2</sub>O, und daraus mikroskopische Nadeln des Bleisalzes, [(C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> NO<sub>2</sub> CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Pb]<sub>2</sub> . 11 H<sub>2</sub>O. — Die früher?) erwähnte Monoamido-α-naphtoësäure scheint leicht in eine andere Verbindung von niedrigerem Schmelzpunkt überzugehen; behandelt man sie mit kochendem Wasser, so erhält man einen bei 198 bis 1990 schmelzenden Körper, beim Sublimiren gelbe, gegen 1960 schmelzende Nadeln. - Das sehr leicht lösliche Calciumsalz der Amidosäure, (C10 H6 NH2 CO2)2 Ca . 3 H<sub>2</sub>O, bildet harte, schwach violett gefärbte, ihr Acetylderivat, die Monoacetylamido - α - naphtoësäure, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> NH(CH<sub>3</sub>CO)COOH, aus heißem Alkohol mikroskopische Nadeln, die oberhalb 280° schmelzen. Letztere Verbindung geht, in Eisessig gelöst und mit Salpetersäure (spec. Gewicht 1,42) gelinde erwärmt, in Mononitroacetamido-a-naphtoësäure, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>(NO<sub>2</sub>)NH(CH<sub>5</sub>CO)COOH, über; nach dem Umkrystallisiren aus Alkohol schmilzt diese, eine weißlichgelbe Säure, bei 2590. Von den Salzen der oben erwähnten Amidosäure mit Mineralsäuren hat Derselbe untersucht: das Chlorhydrat, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NH<sub>2</sub>COOH. HCl, lange, schwach violettgelbe, oberhalb 290° schmelzende, in kaltem Wasser schwer, in warmem ziemlich und auch in Alkohol lösliche Nadeln, das in Alkohol sehr leicht lösliche, ebenfalls in langen, violetten, gegen 2200 unter Zersetzung schmelzenden Nadeln krystallisirende Nitrat, das Sulfat, (C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> N H<sub>2</sub> COOH)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>, büschelförmig vereinigte, sich bei 280° anscheinend zersetzende, in Wasser und Alkohol schwerer als das Chlorhydrat lösliche Nadeln. — Die Einwirkung von Chlor auf eine mit etwas Jod versetzte heiße Eisessiglösung der obigen Amido-α-naphtoësäure verläuft im Wesentlichen entsprechend der Gleichung  $C_{10}H_6NH_2COOH + 4Cl_2 + 2H_2O$  $= C_{10}H_3O_2Cl_2COOH + NH_4Cl + 5HCl$ . Beim Erwärmen des sich krystallinisch abscheidenden, fast chocoladebraunen Reactionsproductes 3) mit Wasser, hinterbleibt Dichlornaphtochinon-

<sup>1)</sup> l. c. - 2) JB. f. 1885, 1540. - 3) Dasselbe scheint ziemlich

a-carbonsäure; sie wurde aus kochendem Eisessig umkrystallisirt and zur weiteren Reinigung durch Digestion mit Sodalösung in das Natriumsalz übergeführt. Die aus dem Filtrat mittelst Salzsäure abgeschiedene Säure krystallisirt aus Eisessig oder Alkohol in langen, breiten, stumpfwinkelig zugespitzten, bei etwa 2550 schmelzenden, violetten Nadeln 1). Beim Auflösen der Dichlornaphtochinoncarbonsäure in Ammoniak, ja selbst schon beim Uebergießen damit, verliert die Säure das eine Atom Chlor; aus der erwärmten Lösung scheidet sich das Diammoniumsalz der Monochloroxynaphtochinoncarbonsäure als zinnoberrother Niederschlag ab:  $C_{10}H_3O_2Cl_2COOH + 3NH_3 + H_2O = C_{10}H_3O_2(ONH_4)$ CICO, NH, + NH, Cl. Das Salz krystallisirt aus starker, warmer Essigsäure fast unverändert in langen, beinahe chromsäureähnlichen Nadeln, die sich oberhalb 2000 schwärzen. Mineralsäuren verwandeln das Diammoniumsalz dagegen in ein saures Sals, C<sub>11</sub>H<sub>4</sub>ClNO<sub>5</sub>, nach Ekstrand C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>(ONH<sub>4</sub>)ClCOOH. selbe bildet feine, rothe, gegen 286° schmelzende Nadeln. Salzsäure fällt aus einer bis zum Aufhören der Ammoniakentwickelung erhitzten Lösung des sauren Salzes in schwacher Natronlauge die Monochloroxynaphtochinoncarbonsäure, C10 H3 O2 (OH) ClCOOH, welche Verbindung auch durch Erwärmen der Dichlornaphtochinon-α-carbonsäure mit alkoholischer Kalilauge, Lösen des rothen, flockigen Niederschlages in Wasser und Eindampfen der angesäuerten Lösung erhalten werden kann. Die Oxysäure ist in Alkohol leicht, in kaltem Wasser schwer löslich; sie krystallisirt aus Eisessig in gelbrothen, harten Blättern, aus Wasser, bei langsamer Krystallisation, in harten, orangegelben, rhombischen Tafeln, die bei 246° unter Aufblähen schmelzen?). Die Ammoniakderivate der Monochloroxynaphtochinoncarbonsäure lösen

constant die Zusammensetzung  $C_{11} H_{12} Cl_4 N_2 O_4 = C_{10} H_3 O_3 Cl_2 COOH + 2 N H_4 Cl zu besitzen. — 1) Nach der Elementaranalyse war die Verbindung noch nicht ganz rein, was darauf zurückzuführen ist, daß die Dichlornaphtochinoncarbonsäure beim Behandeln mit Sodalösung Chlor abgiebt und ursprünglich wohl auch geringe Mengen höher gechlorter Producte enthielt. — 2) Ein aus Eisessig umkrystallisirtes Präparat schmolz gegen 240°.$ 

sich in Alkalilauge mit tief purpurrother Farbe, welche jedoch bald ins Braune übergeht. — Eine in breiten, bei 227° schmelzenden Prismen 1) krystallisirende Monochlormononitro-α-naphtoësäure, C<sub>10</sub> H<sub>5</sub> Cl NO<sub>2</sub> COOH, gewann Derselbe, als Er Perichlorα-naphtoësäure [1,1']<sup>2</sup>) unter Kühlung mit rother rauchender Salpetersäure übergofs, das in üblicher Weise abgeschiedene Rohproduct mit Sodalösung digerirte, das Filtrat mit Chlorwasserstoffsäure übersättigte und den erhaltenen Niederschlag wiederholt aus Alkohol umkrystallisirte. Der aus dem Silbersalz dargestellte Aethyläther der neuen Säure bildet aus Alkohol weißgelbe Schuppen vom Schmelzpunkt 84°. Diese selbst geht durch Reduction mit Ferrosulfat in ammoniakalischer Lösung in die entsprechende, aus dem Filtrat mittelst Essigsäure fällbare Monochlormonoamido-α-naphtoësäure, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>ClNH<sub>2</sub>COOH, über, welche sich aus Alkohol in farblosen, bei 210° theilweise, oberhalb 2850 aber vollständig schmelzenden Nadeln abscheidet. Ihr in Wasser ziemlich leicht lösliches Chlorhydrat krystallisirt besonders leicht aus stark salzsaurer Lösung in harten, langen Nadeln. Die Amidosäure wird beim Kochen mit Alkohol nicht verändert, während die aus der bei 224 bis 225° schmelzenden Monochlormononitro - α - naphtoësäure 3) durch Reduction entstehende isomere Verbindung unter gleichen Umständen in das indifferente Monochlornaphtostyril übergeht. Löst man die Dichlor-α-naphtoësäure, (COOH, Cl, Cl: 1, 1', 4')4), in rother, rauchender Salpetersäure, erwärmt gelinde, behandelt das auf Zusatz von Wasser ausfallende Harz mit Ammoniak, fällt das Filtrat mit Salzsäure, löst den gewaschenen Niederschlag in ganz wenig Eisessig, lässt das Lösungsmittel fast vollständig verdunsten und wäscht den Rückstand mit etwas Eisessig, so erhält man eine hellgelbe, gegen 1650 schmelzende Dichlormononitro-α-naphtoësäure, C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>Cl<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>COOH, welche ähnlich einer der Trinitroα-naphtoësäuren (s. S. 2064) einen so intensiv bitteren Geschmack

<sup>1)</sup> Beim Umkrystallisiren wurden anfangs immer zweierlei Krystalle, rhombische Blätter und Nadeln, vom Schmelzpunkt 226° erhalten. — 3] Dieser JB., S. 2054. — 3) Daselbst, S. 2057. — 4) Daselbst, S. 2055.

besitzt, dass schon die geringste Spur lebhaften Ekel hervorruft. Es gelang Ekstrand nicht, aus dieser Säure einen krystallisirenden Aethyläther darzustellen. — Das Natriumsalz der bei 265° schmelzenden Dinitro-α-naphtoësäure 1), C<sub>10</sub> H<sub>5</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> COO Na .6 H<sub>2</sub>O, bildet lange, gelbe, primatische Nadeln; das Baryumsalz, {[C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Ba<sub>2</sub>.5H<sub>2</sub>O, krystallisirt in kleinen, aus gelben Prismen bestehenden Aggregaten und ist in warmem Wasser, das Natriumsalz auch in kaltem leicht löslich. Die früher 2) durch Reduction dieser Dinitrosäure erhaltene Substanz C33 H18 N6 O6 (?) hält Derselbe, unter der Voraussetzung, dass der darin enthaltene Schwefel ein integrirender Bestandtheil derselben sei, für ein Sulfid der Diazinnaphtoësäure, Š \bigci\_\bigci\_\bigci\_\colon \colon \col käme dem Körper die Formel N C10 H3 COOH (Diazinnaphtoësäure) zu. Die Einwirkung von Zinn und Salzsäure auf die Dinitrosäure 3) verläuft weniger glatt, wenn die Säure vorher in Eisessig gelöst wird; Ekstrand erhielt unter diesen Umständen neben dem Chlorhydrat des Diamidonaphtalins [1,1'] auch mehrere reducirte Säuren, in erster Linie Diamido-, und als deren Oxydationsproducte Diimido-, vielleicht auch Oximidonaphtoësäure. Die Darstellung der Diamidosäure selbst, welche in einer mit Ferrosulfat reducirten ammoniakalischen Lösung der Dinitrosäure vorhanden sein muß, erscheint mit Schwierigkeiten verbunden. — Die ebenfalls früher<sup>5</sup>) beschriebene isomere

Dinitro-a-naphtoësäure vom Schmelzpunkt 218°, welche aus heißem Wasser in feinen Nadeln krystallisirt, liefert beim Sättigen ihrer ammoniakalischen Lösung mit Schwefelwasserstoff neben wenig Schwefel eine kleine Menge eines rothen, krystallinischen Körpers, vermuthlich ein Mononitronaphtostyril. — Das Calciumsalz der dritten, bei 215° schmelzenden Dinitro-a-naphtoësäure b krystallisirt in kleinen, zusammengeballten Nadeln. Die aus ihr dargestellte

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1499. — <sup>9)</sup> JB. f. 1886, 1499; f. 1887, 2143. — <sup>8)</sup> Vgl. auch JB. f. 1887, 2145. — <sup>4)</sup> JB. f. 1874, 762; f. 1887, 2146. — <sup>5)</sup> JB. f. 1887, 2143. — <sup>6)</sup> JB. f. 1887, 2143.

Mononitroamido-α-naphtoësäure<sup>1</sup>) schmilzt gegen 110°. Das beim Erhitzen der Dinitrosäure mit Zinn und Salzsäure entstehende Dichlorhudrat der entsprechenden Diamido - α - naphtoēsäure, C<sub>10</sub> H<sub>5</sub> (N H<sub>2</sub>)<sub>2</sub> COOH. 2 HCl, scheidet sich aus der entzinnten, stark eingeengten Lösung in feinen, bei 2500 unter Aufblähen schmelzenden Nadeln ab. Ekstrand glaubt auch die freie Diamidosäure in Gestalt kleiner, brauner, wie es scheint, unschmelzbarer Krystalle in Händen gehabt zu haben. Bezüglich der Constitution der Dinitrosäure vom Schmelzpunkt 215° ist es unzweifelhaft, dass die zuletzt eingetretene Nitrogruppe eine \(\beta\)-Stellung einnimmt. — Der Aethyläther der Trinitro-α-naphtoësäure<sup>2</sup>), C<sub>10</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, krystallisirt aus Alkohol in kleinen, braunen, bei 131º schmelzenden Prismen, das Calciumsalz,  $[C_{10}H_4(NO_2)_3CO_2]_2Ca.5H_2O$ , aus warmem Wasser in braunen, beim Trocknen (150 bis 160°) fast farblos werdenden Blättern oder Nadeln. — Das Mononitro-a-naphtamid, [1,1']3), ist in Eisessig, besonders warmem, leichter löslich als in kochendem Alkohol; mit Zinn und Salzsäure erhitzt, geht es, analog der entsprechenden Säure, in Monochlornaphtostyril über. - Das Calciumsalz der früher4) beschriebenen Oxy-a-naphtoësäure,  $\{[C_{10}H_6(OH)CO_2], Ca\}, 7H_2O$  — zu Tafeln vereinigte Nadeln scheint beim Kochen in das in warmem Wasser unlösliche neutrale Salz, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>OCO<sub>2</sub>Ca, überzugehen. — Monochlornaptholacton, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>Cl=[-O-CO-]5), bildet aus Eisessig gelblichweiße, nach dem Umkrystallisiren aus Alkohol bei 184 bis 1850 schmelzende Nadeln. Durch Erhitzen mit verdünnter Natronlauge geht die Verbindung in das Natriumsalz der Monochloroxy-a-naphtoësäure, C<sub>10</sub> H<sub>5</sub> Cl(OH)COOH, über; letztere scheidet sich auf Zusatz von Chlorwasserstoffsäure als ein aus gelben, feinen Nadeln bestehendes Krystallpulver ab, welches unter Aufblähen bei 190 bis 1910 schmilzt. Die ammoniakalische Lösung der Säure giebt mit Chlorcalcium einen graugrünen Niederschlag des neu-

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1499. — 2) Daselbst, S. 1496. — 3) Daselbst, S. 1500. — 4) Daselbst, S. 1498. — 5) In āhnlicher Weise dargestellt wie das Monobromnaphtolacton daselbst.

tralen Calciumsalzes, C10 H2 ClOCO2 Ca, der auch etwas saures Sals, [C10 H5 Cl(OH)CO2]2 Ca, enthalt 1). — Ein Mononitronaphtolacton, C<sub>10</sub> H<sub>5</sub> (NO<sub>2</sub>)=[-O-CO-], erhielt Ekstrand in feinen, gelben Nadeln, als Er Naphtolacton<sup>2</sup>) mit Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,42 unter Zusatz von etwas rother, rauchender Saure übergoss, die Lösung gelinde erwärmte und die sich abscheidenden Krystalle nach Auskochen mit Alkohol aus siedendem Wasser umkrystallisirte<sup>3</sup>). Durch Chlorwasserstoffsäure wird aus verdünnten Lösungen des Nitrolactons in warmer Natronlauge die Mononitrooxy - α - naphtoësäure, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>(NO<sub>2</sub>, OH, COOH), in rhombischen, bei 2420 schmelzenden Tafeln () abgeschieden. Das auch in heißem Wasser sehr schwer lösliche Calciumsals, (C<sub>18</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>2</sub>OCO<sub>2</sub>Ca)<sub>2</sub>.11H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>), ist ein aus feinen, gelbrothen Nadeln bestehender Niederschlag. — Aus Ekstrand's Versuchen geht hervor, dass in der α-Naphtoësäure die in dem anderen Benzolring mit Bezug auf die Carboxylgruppe befindlichen a-Stellen, also 1' und 4', der Substitution durch Chloratome oder die Nitrogruppe am leichtesten zugänglich sind; bemerkenswerth ist auch der Einfluss, welchen die Stellung der eingetretenen Gruppe, besonders bei den Nitroderivaten, auf die Eigenschaften der Verbindungen ausübt.

R. Wolffenstein 6) machte weitere Mittheilungen über die Producte der Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf & Oxynaphtoësäure 7). Er hat die Darstellungsweise des fünffachchlorirten Phosphorsäureäthers 8), dem Er jetzt den Namen Dichlorphosphorsäureoxynaphtotrichlorid beilegt, inzwischen dahin verbessert, das das Einwirkungsproduct des Pentachlorids auf die a-Oxynaphtoësäure ohne Eiszusatz direct aus Ligroïn um-

<sup>1)</sup> Aus der Mutterlauge vom neutralen Salze scheidet sich beim Erwarmen noch mehr graugrünes Salz ab, welches auf eine Zersetzung der arsprünglichen Verbindung hindeutet. — 9) JB. f. 1886, 1498. — 3) Die analysirte Substanz war nicht ganz rein. — 4) Denselben Schmelzpunkt besitzt das Nitrolacton, was darauf schließen läßt, daß beim Erhitzen der Sanre Abspaltung von Wasser stattfindet. - 5) Wahrscheinlich enthielt das Salz etwas saures Salz, (C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>NO<sub>2</sub>OHCO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ca. — 6) Ber. 1888, 1186. — 7) JB. f. 1887, 2151. — 8) Daselbst.

krystallisirt wird, wodurch die Ausbeute auf das Vierfache (60 Proc. der theoretischen) steigt. Bei mehrtägigem Erhitzen des Dichlorphosphorsäureoxynaphtotrichlorids im Luftbade auf 90° bis zur Gewichtsconstanz, oder bei dreiwöchentlichem Stehen des Chlorids über Wasser, geht dasselbe unter Abspaltung von Salzsäure in die chlorfreie α-Oxynaphtoëphosphorsäure, PO≡[=(OH)<sub>2</sub>, -OC<sub>10</sub>H<sub>6</sub>COOH], über 1). Man löst zur Reinigung in Aceton, versetzt die Lösung bis zur beginnenden Trübung mit Benzol und destillirt das Aceton ab. Die neue, in feinen, weißen Nädelchen krystallisirende Verbindung kann im trockenen Zustande wochenlang aufbewahrt werden, in wässeriger Lösung zersetzt sie sich schon nach einer Stunde in a-Oxynaphtoë- und Phosphorsäure. Das Silbersalz entspricht der Formel C<sub>11</sub>H<sub>6</sub>PO<sub>6</sub>Ag<sub>3</sub>. Essigsaures Blei fällt aus der neutralen Lösung des α-oxynaphtoëphosphorsauren Ammoniums einen weißen Niederschlag, (C<sub>11</sub>H<sub>6</sub>PO<sub>6</sub>)<sub>3</sub> Pb<sub>3</sub>; bei 12- bis 24stündigem Stehen einer solchen Lösung scheiden sich lange, gelbliche Nadeln des schwer löslichen Ammoniumsalzes der a-Oxynaphtoësäure ab. Die Zersetzung des Dichlorphosphorsäureoxynaphtotrichlorids durch Wasser (siehe oben) erfolgt quantitativ nach:  $POCl_2[OC_{10}H_6CCl_3] + 4H_2O = PO[(OH)_2]$  $OC_{10}H_{6}COOH$ ] + 5HCl; PO[(OH)<sub>2</sub>, OC<sub>10</sub>H<sub>6</sub>COOH] + H<sub>2</sub>O =  $C_{10}H_6(OH,COOH) + H_3PO_4$ ; ebenso, nur weniger heftig, wirkt Essigsäure. Orthophosphorsäurediäthylätheroxynaphtotrichlorid, PO ≡[=(OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>,-OC<sub>10</sub>H<sub>6</sub>CCl<sub>3</sub>], entsteht beim Behandeln des obigen Chlorids (1 Mol.) mit absolutem Alkohol (5 Mol.). Die nach etwa 24 Stunden gebildete syrupöse Masse erstarrt nach mehreren Tagen vollständig; durch Umkrystallisiren aus Ligroïn gewinnt man daraus glänzendweiße, bei 63° schmelzende Krystalle, die sich beim Kochen mit Wasser in Alkohol, Salz-, Phosphor- und α-Oxynaphtoësäure spalten. Phosphorpentachlorid und Dichlorphosphorsäureoxynaphtotrichlorid (je 1 Mol.) wirken beim Erwärmen unter gewöhnlichen Umständen nicht auf einander ein. Erhitzt man aber 4 Mol. des letzteren Chlorids mit 5 Mol. Phosphorchlorid

<sup>1)</sup> Die Elementaranalysen dieser und der meisten hier besprochenen Verbindungen müssen mit Bleichromat vorgenommen werden.

unter Druck drei Stunden auf 180°, destillirt das Phosphoroxychlorid unter vermindertem Druck ab und krystallisirt den aus dem fluorescirenden Rückstand gewonnenen Krystallbrei, nachdem er abgepresst, aus Ligroin um, so erhält man farblose, bei 730 schmelzende Krystalle von  $\alpha$ -Monochlor- $\beta$ -naphtotrichlorid<sup>1</sup>), entstanden nach:  $C_{10}H_6(OPOCl_2, CCl_3) + PCl_5 = C_{10}H_6(CCl_3)Cl$ + 2 POCl<sub>2</sub>. Dieselben sind von rhomboëdrischem Habitus, lösen sich sehr leicht in den gebräuchlichen Lösungsmitteln und geben beim Kochen mit Dimethylanilin und Chlorzink, genau wie Benzotrichlorid, sehr schön die Malachitgrün-Reaction. Bei viertelstündigem Kochen des Trichlorids mit Eisessig und etwas Wasser am Rückflusskühler entsteht die durch viel Wasser fällbare a-Monochlor-β-naphtoësäure, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>ClCOOH, die aus Benzol in feinen, weißen, bei 1960 schmelzenden Nadeln krystallisirt 2). Ihr Silbersalz ist ein weißer, flockiger Niederschlag, das Calciumsalz krystallisirt aus wässeriger Lösung mit 2 Mol. Wasser, das blaugrüne Kupfersalz verwittert an der Luft. Die neue Säure geht bei der Reduction mit zweiprocentigem Natriumamalgam in β-Naphtoësäure, Schmelzpunkt 184°, über. Die verwendete α-Oxynaphtoësäure hat, da sie nach der Salicylsäurereaction aus a-Naphtolnatrium und Kohlensäure erhalten wurde, die Constitution  $C_{10}H_6(OH_{141},COOH_{131})$ .

E. Goller's) hat die Phenylisohomoparaconsäure,  $C_{12}H_{12}O_4$  =  $C_6H_5$ -CH-C(CH<sub>3</sub>)(COOH)-CH<sub>2</sub>-COO, von L. Liebmann's) krystallographisch untersucht. Die aus 80 procentigem Alkohol erhaltenen, bei 124,5° schmelzenden, klaren, wasserhellen Kryställchen sind monoklin. a:b:c=1,278:1:1,2345;  $\beta=82^\circ$  15′. Beobachtet wurden die Formen:  $\infty P \infty$  (100), 0 P(001),  $P \infty$  (011),  $-P \infty$  (100). Gemessen wurden die Winkel: (100): (001) = 97° 45′; (001): (011) = 50° 44′; (100): (101) = 46° circa; (100): (011) = 94° 50′. Die Krystalle sind tafelförmig ausge-

<sup>1)</sup> Richtiger [4, 3]-Monochlornaphtoëtrichlorid (K.). — 2) Genauer wäre die Bezeichnung [4, 3]-Monochlornaphtoësäure (K.). — 3) Zeitschr. Kryst. 15, 37. — 4) JB. f. 1887, 1742; Arch. ph. nat. [3] 19, 566; L. Liebmann, Condensation von Benzaldehyd mit Brenzweinsäure, Tübingen 1888.

bildet und Durchwachsungszwillinge. - Derselbe 1) beschrieb ferner die Phenulhomoparaconsäure von S. L. Penfield 2). Säure bildet aus Alkohol (siehe oben) mangelhaft ausgebildete, wasserhelle, monokline Krystalle von oktaëdrischem Aussehen.  $a:b:c=1,080:1:1,082; \beta=65^{\circ}26'$ . Beobachtete Formen:  $0P(001), \infty P(110), + P \infty (\bar{1}01)$ . Gemessene Winkel: (001):  $(110) = 72^{\circ} 45'; (001) : (\overline{101}) = 57^{\circ} 20'; (110) : (1\overline{10}) = 89^{\circ} \text{ ca.};$  $(\bar{1}10):(\bar{1}01)=69^{\circ}$  ca. Krystalle aus Benzol und Schwefelkohlenstoff waren trüb, nach Feist zeigten sie nur die Basis combinirt mit einem abgeleiteten Prisma. Letzterer fand  $\beta = 65^{\circ} 46'$ , für den Winkel an der vorderen Prismenkante 41° 52'. Dieses Prisma würde sonach das Zeichen (520) =  $\infty P_{\frac{5}{6}}$  erhalten, woraus (520): (5\bar{2}0) = 42056'.

A. Dittrich und C. Paal<sup>3</sup>) beschrieben zwei neue y-Ketonsäuren, die β-Benzoyl-α-äthylisobernsteinsäure (Phenacyläthylmalonsäure), (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH<sub>2</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)C(COOH)<sub>2</sub>, und die β-Benzoyl- $\alpha$  - äthylpropionsäure (Phenacyläthylessigsäure), ( $C_6H_5-CO-CH_2$ , C, H, CH (COOH). Den Aethyläther () der ersteren Säure, ein dickflüssiges Oel von schwach ätherischem Geruch, welches selbst im luftverdünnten Raum nur unter starker Zersetzung destillirt. erhielten Sie durch auf einander folgende Einwirkung von Aethylmalonsäure - Aethyläther und Phenacylbromid 5) auf mit absolutem Aether übergossenes, drahtförmiges Natrium, Versetzen des Reactionsproductes mit Wasser und Abdestilliren des Aethers aus der abgehobenen und getrockneten ätherischen Lösung. Die aus dem Ester durch Verseifen mit überschüssigem, alkoholischem Kali - zuletzt in der Wärme - gewonnene β-Benzoyl-α-äthylisobernsteinsäure schmilzt unter Zersetzung bei 150°, ist fast unlöslich in Ligroin, schwer löslich in heissem Wasser und Benzol, leicht löslich in Aether, Alkohol, Eisessig und Chloroform; aus den meisten Lösungsmitteln krystallisirt sie in Form feiner, weißer Nädelchen oder in langgestreckten Blättern, aus Chloro-

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 15, 38. — 2) JB. f. 1882, 969; f. 1887, 1742. — 8) Ber. 1888, 3451. — 4) Ganz rein und furblos erhält man den Aether durch Esterificiren der Säure mittelst gasförmiger Salzsäure. - 5) JB. f. 1883, 982.

form-Ligroin, bei langsamer Verdunstung, in ziemlich großen, kreuzförmig angeordneten, vierseitigen, unter Abgabe des Krystallchloroforms bald verwitternden Prismen mit schiefer Endfläche. Phosphorpentachlorid führt die Säure in das durch Wasser leicht zerlegbare Dichlorid über. Das amorphe Ammoniumsalz, C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, wird durch Wasser theilweise zersetzt; das in heißem Wasser ziemlich leicht lösliche Silbersalz krystallisirt. daraus in großen, lichtbeständigen Blättern, das leicht lösliche Kalium - und das 1 Mol. Krystallwasser enthaltene Calciumsalz aus Alkohol in weißen Blättchen. Beim Zusammenbringen der Säure mit Phenylhydrazin in ätherischer Lösung entsteht ein in weißen, bei 102 bis 103° schmelzenden Nadeln krystallisirendes Hydrazinsalz, welches schon durch Wasser zerlegt wird und am Lichte verharzt; bei kurzem Kochen der Säure mit überschüssigem Phenylhydrazin in Eisessiglösung bildet sich dagegen ein Hydrazon, dessen Constitution wahrscheinlich der Formel  $[C_6H_3-C(N_2HC_6H_5)-CH_2, C_2H_5]C(COOH, CON_2H_2C_6H_5)$  entspricht. Sie schieden dasselbe durch Eingießen der erkalteten Lösung in Wasser ab, lösten den Niederschlag in Soda, filtrirten und krystallisirten das von Neuem ausgefällte Hydrazon aus Benzol-Ligroïn um; man erhält auf diese Weise zu Kugeln vereinigte, feine, weiße, in den meisten organischen Lösungsmitteln leicht lösliche, am Licht allmählich verharzende Nädelchen vom Schmelzpunkt 132°. — Die β-Bensoyl-α-äthylpropionsäure entsteht durch Erhitzen der β-Benzoyl-α-äthylisobernsteinsäure über ihren Schmelzpunkt; die erkaltete Schmelze behandelt man mit Sodalösung, fällt die Säure aus der von einer lactonartigen Substanz abfiltrirten Lösung mit verdünnter Schwefelsäure und krystallisirt sie nach dem Erstarren aus Eisessig oder Benzol-Ligroïn um; bei langsamem Verdunsten der Lösung scheidet sich die Säure in kleinen, derben Krystallen, manchmal auch in kleinen Wärzchen ab. Sie schmilzt zwischen 81 bis 830, destillirt nicht unzersetzt und verbindet sich mit Phenylhydrazin zu einem nur schwer krystallisirenden, in Alkalien unlöslichen Hydrazon. Das Calciumsalz, (C<sub>12</sub> H<sub>13</sub> O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Ca. H<sub>2</sub> O, ist unlöslich in absolutem Alkohol, leicht löslich in heißem Wasser und krystallisirt aus

verdünntem Alkohol in schönen, weißen Blättern; seine wässerige Lösung giebt mit Zink- und Silbersalzen flockige, auch in heißem Wasser schwer lösliche Niederschläge. Der Aethyläther, C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>O<sub>3</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, ein auch in einer Kältemischung nicht erstarrendes Oel, zersetzt sich bei der Destillation theilweise. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der Benzoyläthylpropionsäure resp. des sauren Natriumsalzes der Benzoyläthylisobernsteinsäure mit Phosphorpentasulfid, Destillation mit Wasserdampf und Umkrystallisiren des abgetriebenen Productes aus verdünntem Alkohol erhielten Sie kleine, weiße, bei etwa 40° schmelzende Blättchen von (1-3-) Phenyläthylthiophen, C<sub>5</sub>H<sub>5[1]</sub>-C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>S-C<sub>2</sub>H<sub>5[3]</sub>¹), welche den charakteristischen Geruch der beiden bekannten Phenylmethylthiophene besaßen, und sich mit Isatin und Schwefelsäure ²) kirschroth, mit Phenanthrenchinon, Eisessig und Schwefelsäure ³) intensiv blaugrün färbten.

V. v. Richter<sup>4</sup>) machte die Mittheilung über eine neue chromogene Atomgruppirung, welche in den chromogenen Carbinen (siehe unten) vorhanden ist, sowie über die Constitution der Rosanilinsalse. Veranlassung zu Seinen Untersuchungen gab die Thatsache, dass der von J. Heckmann<sup>5</sup>) bei der Einwirkung von o-p-Dinitrobrombenzol auf Natracetessigäther unter bestimmten Umständen beobachtete weise, krystallinische Körper, welcher die bemerkenswerthe Eigenschaft besitzt, sich in ätzenden Alkalien mit intensiv dunkelblauer Farbe zu lösen, den Aethyläther der Didinitrophenylessigsäure, [C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>CH-COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> = C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>10</sub>, vorstellt, was dadurch bewiesen erscheint, dass diese Verbindung nicht allein durch nochmalige Einwirkung von o-p-Dinitrobrombenzol auf die Natriumverbindung des bei 94° schmelzenden Dinitrophenylacetessigsäure - Aethyläthers<sup>6</sup>), sondern

<sup>1)</sup> Die Ausbeute war eine so geringe, daß eine nähere Untersuchung des Thiophenderivates nicht möglich war; letzteres entsteht im Sinne der Gleichung:  $2 \left[ C_6 H_6 - CO - CH_2 \right] \left( C_2 H_6 \right) C(COOH)_8 + 3 H_2 S = 2 \left[ C(C_6 H_6) - CH - C(C_2 H_6) - CH - CO_2 + 4 CO_2 \right]$  bezüglich ähnlicher Synthesen vgl. JB. f. 1886, 1189, 1280; f. 1887, 1292, 1769. — 2) JB. f. 1893, 1769. — 3) JB. f. 1875, 502. — 4) Ber. 1889, 2470, 2475. — 5) JB. f. 1883, 1147. — 6) JB. f. 1883, 1148.

auch aus Malon- resp. Dinitrophenylmalonsäure-Aethyläther und aus dem Natriumderivat des o-p-Dinitrophenylessigsäure-Aethyläthers gewonnen werden kann: I. C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>GNa(COCH<sub>3</sub>, COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)  $+C_6H_3(NO_2)_2Br = NaBr + [C_6H_3(NO_2)_2]_2C(COCH_3, COOC_2H_5);$  $+ H_2O = [C_6H_3(NO_2)_2]_2 CH(COOC_2H_5) + CH_3-COOH^1$ ). II.  $[C_6H_3]_2 CH_3$  $(NO_2)_2$  CNa (COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Br + H<sub>2</sub>O = [C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>  $CH(COOC_2H_5) + NaBr + CO_2 + C_2H_5OH$ . III.  $[C_6H_3(NO_2)_2]CH$  $NaCOOC_2H_5 + C_6H_3(NO_2)_2Br = [C_6H_3(NO_2)_2]_2CH(COOC_2H_5)$ + Na Br. Die Darstellung aus Malonsäure-Aethyläther gelingt am besten, wenn man zunächst nur 1 Mol. Monobrom-o-p-dinitrobenzol auf das Natriumderivat des Esters in alkoholischer Lösung, bis fast zum Verschwinden der alkalischen Reaction einwirken lässt, das beim Verdünnen mit Wasser ausfallende Oel mit überschüssiger Natronlauge zusammenreibt, die schwarzbraune, krümlige, aus der Natriumverbindung des Dinitrophenylmulonsäure-Aethyläthers bestehende Masse auf Glaswolle absaugt, in Wasser löst und aus dem Filtrat den Ester durch eine Säure (auch Kohlensäure) fällt. Der Dinitrophenylmalonsäure-Aethylāther, [C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]CH(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, ist in warmem Alkohol oder Aether sehr leicht löslich, krystallisirt in dicken, schwach gelblichen Prismen vom Schmelzpunkte 51°, löst sich in verdünnten Alkalien mit intensiv rothbrauner Farbe und wird durch Säuren wieder unverändert gefällt; bei nochmaliger Einwirkung von v-p-Dinitrobrombenzol auf seine Natriumverbindung in warmer, alkoholischer Lösung entsteht, wie erwähnt, der Didinitrophenylessigsäure - Aethyläther, welcher aus dem Rohproduct vermöge seiner geringen Löslichkeit in Alkohol und Aether leicht abgeschieden werden kann. In nahezu theoretischer Menge gewinnt man ihn nach Gleichung III, wenn man Dinitrophenylessigsäure-Aethyläther 2) in alkoholischer Lösung mit der äquivalenten Menge Natriumäthylat und o-p-Dinitrobrombensol auf dem Wasserbade erwärmt, das mittelst Wasser abgeschiedene Product

<sup>1)</sup> Eine solche Abspaltung der Acetylgruppe ist bei analogen Verbindungen schon mehrfach beobachtet worden, vgl. die im JB. f. 1884, 1120 f., sowie f. 1887, 2056 citirten Abhandlungen von J. W. James resp. F. Japp und F. Klingemann. — 2) JB. f. 1881, 782.

<sup>1)</sup> Das Kaliumsalz Heckmann's konnte seiner Darstellung nach etwas freies Alkali enthalten.

sich Trinitrotriphenylcarbinol in der Wärme. — v. Richter hebt ferner den sehr bemerkenswerthen Einfluss der Cyangruppe auf die chromogene Natur der Nitrophenylgruppe im o- und p-Mononitrobenzylcyanid hervor. Ersteres 1) löst sich unter obigen Umständen mit violettblauer, letzteres?) mit intensiv carmoisinrother Farbe (Salzbildung); eine alkoholische, mit der äquivalenten Menge Natriumäthylat versetzte Lösung der p-Verbindung färbt sich auf Zusatz von o-p-Dinitrobrombenzol rasch intensiv violettblau. Der hierbei entstehende Körper, wahrscheinlich das p-Mononitrophenyl-o-p-dinitrophenylcarbincyanid,  $[C_6H_4(NO_2)]$ [C, H, (NO2), CHCN, ist nahezu farblos, löst sich in ätzenden und kohlensauren Alkalien, wie in Ammoniak, mit intensiv dunkelblauer Farbe und wird durch Säuren unverändert gefällt. Ueberschüssige Natronlauge scheidet aus der alkoholischen Lösung des Natriumsalzes dieses als amorphes, grünschwarzes, in Alkohol mit intensiv blauer Farbe lösliches Pulver ab. — Auf Grund Seiner vorstehend wieder gegebenen Auffassung betreffs der chromogenen Natur der an Nitrophenylgruppen gebundenen Carbingruppe, erklärt v. Richter es für sehr wahrscheinlich, dass die Rosaniline eine ähnliche Constitution besitzen, wie die oben genannten chromogenen Verbindungen. Er bezeichnet beide Classen von Körpern als Carbinfurbstoffe und nennt Carbine alle Derivate des Methans, in welchen zwei oder drei Wasserstoffatome durch negative oder positive Radicale ersetzt sind und die übrigen Wasserstoffatome leicht durch Radicale entgegengesetzten Charakters vertreten werden können. Durch Eintritt von zwei oder drei negativen Radicalen, namentlich Nitrophenylgruppen, entstehen die sauren Carbine oder Carbinsäuren, durch Eintritt von Amidophenylgruppen die basischen Carbine oder Carbinbasen,  $[C_6H_4(NO_9)]_3$  CH resp.  $[C_6H_4(NH_9)]_3$  CH, Trinitro- resp. Triamidophenylcarbin, beide ungefärbt, wie die entsprechenden Carbinolverbindungen. Aus den Carbinbasen bilden sich bei Einführung von Säureradicalen die Rosanilinsalze, z. B. Triamidophenylcarbinchlorid, [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>)]<sub>3</sub>CCl (Rosanilinsalz). Die gleiche Constitution

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 666. — 2) JB. f. 1884, 1215.

legt v. Richter auch den Salzen des Malachitgrüns und der Hexamethylrosaniline bei, welche nach der bekannten Auffassung von E. und O. Fischer über die Natur der Rosanilinsalze quaternäre Ammoniumbasen R<sub>4</sub> NX wären, welchen sie sonst in keiner Weise ähneln.

C. Graebe und P. Juillard D besprachen im Anschluß an Ihre Arbeit über Diphtalylsäure?) die Darstellung der Benzilo-carbonsäure, über welchen Gegenstand auch von Juillard 3) allein, in einer besonderen Abhandlung "Ueber ein Isomeres der o-Phenylphtalidcarbonsäure" berichtet worden ist. Zur Gewinnung der Benzil-o-carbonsäure gingen Sie von der Phenylessigsäure 1) aus, führten dieselbe nach Gabriel 5) in Benzylidenphtalid resp. Desoxybenzoin - o - carbonsäure, C. H. - CH. - CO-C. H. -COOH, über und oxydirten letztere wie folgt zu Benzilo-carbonsäure, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOH. In eine abgekühlte Lösung von 6 g Desoxybenzoïncarbonsäure in 200 g zweiprocentiger Kaliumcarbonatlösung wurden auf einmal 5 g Kaliumpermanganat eingetragen, die Flüssigkeit nach Ablauf der unter lebhafter Wärmeentwickelung verlaufenden Reaction filtrirt, der Rückstand mit Wasser gewaschen, das Filtrat mit Salzsäure übersättigt und die theilweise gummiartige Fällung nach dem Auswaschen aus siedendem Wasser oder heißem, verdünntem Alkohol umkrystallisirt. Beim Erkalten schieden sich entweder blendend weiße oder schwefelgelbe 6) Krystalle ab; erstere färben sich beim Uebergießen mit einem Tropfen Methyl- oder Aethylalkohol sofort gelb (Esterbildung?), ebenso beim Erwärmen auf 115 bis 12507). Aus einer Auflösung der gelben Krystalle in Alkali-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2003; Arch. ph. nat [3] 20, 200. — 2) JB. f. 1887, 2126, 2139. — 8) Arch ph. nat. [3] 19, 121. — 4) Die Ausbeute an Phenylessigsäure betrug nach dem Versahren von Mann, JB. f. 1881, 617, 55 bis 60 Proc.; angewandt wurde die zwischen 170 bis 182° siedende Fraction eines käuflichen Benzylchlorids. — 6) JB. f. 1878, 324; f. 1885, 972; Juillard empfiehlt zur Darstellung des Benzylidenphtalids, die Mischung von Phtalsäureanhydrid und Phenylessigsäure auf 200° zu erhitzen; die Ausbeute beträgt unter diesen Umständen 60 Proc. — 6) In der einen Abhandlung steht: gelbliche Nadeln. — 7) Besonders auffällig zeigt sich die Umwandlung

carbonaten fällt beim Ansäuern wieder die farblose Säure 1). Die Benzil-o-carbonsäure löst sich in Chloroform, ziemlich leicht in siedendem Wasser und Benzol, sehr leicht in Aether, Alkohol und Aceton. Die gelbe Säure schmilzt bei 141,502). Der Methylather, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>-CO-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOCH<sub>3</sub>, bildet gelbe, zwischen 117 bis 118° schmelzende, schwer in Methyl-, ziemlich leicht in Aethylalkohol lösliche Krystalle, der ebenso gefärbte Aethyläther, Schmelzpunkt 70,5 bis 71,5°, kann mittelst des Salzsäureverfahrens oder aus dem trockenen Silbersalz, einem aus heißem Wasser krystallisirbaren, weißen Niederschlag, durch gelindes, zwei- bis dreistündiges Erwärmen mit überschüssigem Jodäthyl dargestellt und durch Umkrystallisiren aus heißem Alkohol gereinigt werden. Alkalien wirken in ähnlicher Weise, aber ungleich leichter auf die Benzil-o-carbonsäure ein, wie auf das Benzil und die Diphtalylsäure. Erwärmt man die Säure mit einer etwa 25 procentigen Natron - oder Kalilauge, so scheidet sich unter vorübergehender Rothfärbung das Natrium- oder Kaliumsalz einer Benzhydroldicarbonsäure aus 3). Behufs Reinigung des letzteren Salzes, (C, H, COOK, C, H, COOK) .2H<sub>2</sub>O, löst man dasselbe in siedender 30 procentiger Kalilauge und wäscht die sich beim Erkalten abscheidenden, glänzenden Blättchen mit Alkohol. Salzsäure fällt aus der wässerigen Lösung des Salzes in der Kälte die anfangs gummiartige Benzhydroldicarbonsaure, (C6H4COOH, C6H3)=C=(OH, COOH), welche aus kaltem, verdünntem Alkohol schöne, durchsichtige, prismatische Krystalle bildet, in Aether und Benzol leicht, in Wasser schwer löslich ist, beim Erwärmen auf 100° je 1 Mol. Wasser und Kohlen-

der weißen Krystalle in die gelben, wenn man das die Substanz enthaltende Röhrchen in auf 1250 erhitzte Schwefelsäure taucht; vielleicht handelt es sich hier um ähnliche Isomerieverhältnisse wie bei den beiden Oximen des Benzils; vgl. hierfür diesen JB., S. 88 ff. - 1) Es wäre möglich, dass die gelben Krystalle noch etwas weisse eingeschlossen enthielten; von den beiden Formen des Diphtalsäure-Methyläthers, JB. f. 1887, 2130, ist die eine ebenfalls farblos, die zweite gelb. — 2) In Juillard's Abhandlung ist der Schmelzpunkt zu 137 bis 1380 angegeben. - 3) Das Natriumsalz wird im krystallisirten Zustande nur erhalten, wenn man nicht erwärmt.

säure verliert und in das von Rotering 1) dargestellte, bei 1150 schmelzende Phenylphtalid übergeht; dieses liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung o-Benzoylbenzoësäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(COC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, COOH), vom Schmelzpunkt 85 bis 87°. Die Benzhydroldicarbonsäure schmilzt, wenn man sie in ein auf 80 bis 90° erwärmtes Bad bringt, sofort unter Zersetzung; bei sehr allmählichem Steigern der Temperatur erhöht sich der Schmelzpunkt; nach längerem Erhitzen auf 1000 liegt er bei 1150 (Phenylphtalid). Juillard faste in Seiner ersten Abhandlung<sup>2</sup>) die Benzhydroldicarbonsäure als eine 1 Mol. Krystallwasser enthaltende Phenylphtalidcarbonsäure, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>C(COOH) -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COO, auf und nannte sie, zum Unterschied von der früher beschriebenen isomeren 3), Phenylphtalidmesocarbonsäure 4). - Derselbe hat durch vierstündiges Erhitzen einer Lösung von Desoxybenzoincarbonsäure (2 g) mit Hydroxylamin (1,5 g) in (25 g) 50 procentigem Alkohol am Rückflusskühler, Eingielsen in Wasser und Umkrystallisiren der anfangs öligen Fällung aus siedendem, starkem Alkohol lange, weisse, zwischen 113 bis 1140 schmelzende Nadeln eines Oxims erhalten, dem Er in Anbetracht seines indifferenten Verhaltens gegen kalte Natriumcarbonatlösung und Ammoniak die Constitutionsformel  $C_6H_5-CH_9$ -C-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO-ON beilegt. Von heißer Sodalösung wird dieses stickstoffhaltige Lacton unverändert gelöst.

J. St. Kipping 5) berichtete über Versuche, mit welchen Er die Darstellung isomerer Naphtaline bezweckte. Aehnlich wie Baeyer und Perkin 6) behufs Synthese des Naphtalins vom o-Xylylenbromid ausgingen, bediente Er sich des m-Xylylenbromids 7), welches im Sinne der Gleichung  $C_6H_4(CH_2Br)_2 + 2 CNaCl(COOC_2H_5)_2 = C_6H_4 = [-CH_2-CCl(COOC_2H_5)_2]_2 + 2 NaBr,$ 

JB. f. 1875, 596, wo die Verbindung als β-Benzhydrylbenzoëssure-anhydrid bezeichnet ist. — <sup>2</sup>) Arch. ph. nat. [8] 19, 121. — <sup>3</sup>) JB. f. 1887, 2127. — <sup>4</sup>) Wegen der intermediären Stellung der Carboxylgruppe. — <sup>5</sup>) Ber. 1888, 28. — <sup>6</sup>) JB. f. 1884, 555. — <sup>7</sup>) Dargestellt aus m-Xylol durch Bromiren bei 125°.

zmächst den m - Xylylendichlormalonsäure - Aethyläther, CnH2sCl2O3, übergeführt wurde. Er goss zu einer mit dem zehnfachen Volumen reinen Aethers verdünnten Lösung von 4,4 g Natrium in möglichst wenig Alkohol eine solche von 37,8 g Monochlormalonsäure - Aethyläther in 500 ccm reinem Aether, trug in die gut abgekühlte Mischung 25,5 g fein gepulvertes m-Xylylenbromid ein, schüttelte kräftig, erhitzte zur Vollendung der freiwillig und unter lebhafter Wärmeentwickelung eingetretenen Reaction noch zwei Stunden auf dem Wasserbade, versetzte das Product mit Wasser, wusch und trocknete die ätherische Schicht und destillirte den Aether ab. Er erhielt auf diese Weise den m-Xylylendichlormalonsäure-Aethyläther in fast quantitativer Ausbeute und beinahe ganz rein in Form eines dicken, gelben, auch im Vacuum über Schwefelsäure nicht erstarrenden Oeles. Bei Einwirkung von Zinkstaub auf eine Eisessiglösung des Esters bildet sich ein noch stark chlorhaltiges Oel, welches zwei- bis dreimal in gleicher Weise behandelt, schliesslich zu m-Xylylendimalonsäure-Aethyläther reducirt wird; analysenrein erhält man diese Verbindung, wenn man sie in absolut ätherischer Lösung mit Natriumäthylat behandelt, das ziemlich unbeständige, weiße, hygroskopische Natriumderivat, C22 H28 Na2 O8, wieder zersetzt und dasselbe Versahren nochmals wiederholt. Der reine m-Xylylendimalonsäure-Aethyläther,  $C_6H_4=[-CH_2-CH(COOC_2H_5)_2]_2$ ein dickes, farbloses, nicht erstarrendes Oel, ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Flüssigkeiten. Es gelang Kipping nicht, die vorstehend beschriebene Natriumverbindung durch geeignete Behandlung mit Brom (oder Jod) in ein hydrirtes, dem Tetrahydronaphtalintetracarbonsäure-Aethyläther 1) entsprechendes (Meta-) Naphtalinderivat überzuführen. Als Derselbe den durch Einwirkung des Halogens entstandenen Ester verseifte und die aus dem Kalisalz erhaltene vierbasische Säure mit Wasser (schließlich auf 180°) erhitzte, bis keine Kohlensäureabspaltung mehr stattfand, konnte Er aus dem Röhreninhalte außer einer schwarzen, harzigen Masse nur

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 554 f.

m-Phenylendipropionsäure (siehe S. 2080) isoliren, woraus hervorgeht, dass die Natriumverbindung des Metaxylylendimalonsäure-Aethyläthers durch Halogene wieder in den Ester selbst verwandelt wird. Diese auffallende, wohl überhaupt zum ersten Male beobachtete Rückbildung eines Säureesters aus seinem Natriumderivat durch Brom (oder Jod) lässt sich durch die Annahme erklären, es werde zunächst ein Theil der Substanz unter Bildung von Bromwasserstoff vollständig zerstört und letzterer regenerire dann den ursprünglichen Ester. — Das zur Darstellung des m-Xylylendichlormalonsäure-Aethyläthers benutzte Verfahren hat Derselbe auch zur Gewinnung des isomeren p-Xylylendichlormalonsäure-Aethyläthers aus p-Xylylenbromid angewendet, nur erhitzte Er zur Vollendung der Reaction statt zwei vier Stunden. Der aus der ätherischen Lösung hinterbliebene Rückstand erstarrte nach mehrtägigem Stehen zu Krystallen, die Er nach Entfernung der Mutterlauge aus Alkohol umkrystallisirte. Auf diese Weise wurden schöne, durchsichtige, sechsseitige Tafeln vom Schmelzpunkt 86 bis 87° erhalten, die sich leicht in Aether, Ligroïn und Essigsäure, dagegen nicht in Wasser lösten. Durch wiederholte Behandlung mit Zinkstaub und Eisessig 1) geht der chlorhaltige Ester in den p-Xylylendimalonsäure-Aethyläther, C<sub>22</sub>H<sub>30</sub>O<sub>8</sub>, über; man extrahirt mit Aether, wäscht und trocknet die ätherische Schicht, verjagt den Aether und befreit die sich aus dem zurückbleibenden Oel bei mehrtägigem Stehen über Schwefelsäure abscheidenden farblosen Krystalle durch Waschen mit Alkohol von den ihnen anhaftenden Verunreinigungen. Der reine Ester schmilzt bei 51°, ist in Aether leicht, schwieriger in Alkohol, in Wasser fast nicht löslich. Seine Natriumverbindung, C22H28Na2O8, verhält sich wie die des entsprechenden m-Xylylenderivats; sie zersetzt sich an der Luft schnell, Wasser regenerirt daraus sofort den Ester. Mischt man eine Lösung von p-Xylylendimalonsäure-

<sup>1)</sup> Bei dieser Reduction, sowie jener des entsprechenden Metakörpers, löst man 15 g der Verbindung (nicht mehr!) in Eisessig und fügt, indem man eine Stunde lang fortgesetzt schüttelt, kleine Portionen von Zinkstaub, schliefslich Wasser hinzu und verfährt weiter wie oben angegeben.

Aethyläther (12 g) mit einer ätherischen Lösung von Natriumäthylat (aus 1,4 g Natrium), setzt langsam Brom (5 g), dann Wasser hinzu, destillirt den Aether nach dem Waschen und Trocknen vollständig ab, reinigt die aus dem rückständigen, schweren Oel sich absetzenden Krystalle nach Entfernung der Mutterlauge mittelst kaltem Methylalkohol und krystallisirt sie aus diesem Lösungsmittel, welches die Substanz in der Wärme leicht aufnimmt, um, so erhält man den bei 107 bis 108° schmelzenden p-Xylylendibrommalonsäure-Aethyläther. Der im Sinne der Gleichung  $2 C_6 H_4 = [-C H_2 C Na(COOC_2 H_5)_2]_2 + 2 Br_2 = C_6 H_4$  $=[-CH_2CBr(COOC_2H_3)_2]_2 + 2NaBr + C_6H_4 = [-CH_2-CNa]_2$ (COOC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub> 1) entstehende gebromte Ester wird durch Zinkstaub und Eisessig glatt und leicht zu p-Xylylendimalonsäure-Aethyläther reducirt, welche Reaction bei dem entsprechenden Chlorderivat nur schwierig von statten geht. Jod scheint auf die Natriumverbindung des p-Xylylendimalonsäure-Aethyläthers ebenso einzuwirken wie auf die des m-Xylylendimalonsäureesters. p-Xylylendijodmalonsäure-Aethyläther entsteht bei dieser Reaction gar nicht oder nur in sehr geringer Menge. Aus Kipping's Versuchen ergiebt sich, dass eine Ringbildung in beiden Fällen nicht stattgefunden hat, wonach die Existenzfähigkeit sowohl eines Meta- als auch eines Para-Naphtalinringes mehr als zweiselhast erscheint. — Derselbe?) erhielt durch Verseifen des m- sowie des p-Xylylendimalonsäure-Aethyläthers (siehe oben) in methylresp. äthylalkoholischer Lösung die entsprechenden Säuren C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-CH<sub>2</sub>-CH(COOH)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>, welche Er mit Aether ausschüttelte. Die m-Xylylendimalonsäure ist ein in Wasser, Alkohol und Aether leicht lösliches, nicht krystallisirendes Oel, die p-Xylylendimalonsäure bildet beim Verdunsten ihrer wässerigen mit Thierkohle behandelten Lösung ein weißes, krystallinisches Pulver, welches bei circa 195° unter lebhafter Kohlensäureentwickelung schmilzt, nach deren Beendigung die Masse erstarrt und bei 2230 - dem Schmelzpunkt der p-Phenylendipropionsäure — zum zweiten Male

<sup>1)</sup> Warum nicht  $C_6 H_4 [C H_2 C Na (C O O C_2 H_5)_2]_2 + 2 Br_2 = C_6 H_4 [C H_2 C Br (C O O C_2 H_5)_2]_2 + 2 Na Br? - 2) Ber. 1888, 36.$ 

flüssig wird. Das Silbersals der p-Säure, C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub>Ag<sub>4</sub>, ist ein Niederschlag. Die neutrale Lösung ihres weißer, käsiger Ammoniumsalzes wird durch Bleiacetat, sowie Baryum - und Calciumchlorid gefällt. Um die m- und p-Xylylendimalonsäure in die entsprechenden Phenylendipropionsäuren überzuführen, empfiehlt Kipping, dieselben in etwa 3 Thln. Wasser zu lösen, die Lösung unter jeweiligem Oeffnen des Rohres je eine Stunde auf 100 bis 120° resp. 150°, zuletzt bis zu Aufhören der Kohlensäureentwickelung auf 180° zu erhitzen, das sich beim Erkalten des Röhreninhalts abscheidende feste Product auf Thontellern von der Mutterlauge zu befreien und aus kochendem Wasser resp. Methylalkohol umzukrystallisiren. Die m-Phenylendipropionsäure scheidet sich aus ersterem Lösungsmittel in prachtvollen, glänzenden, farblosen Tafeln ab, schmilzt im ganz reinen Zustande bei 146 bis 147°, löst sich schwer in heißem Wasser, fast nicht in kaltem, ziemlich leicht in Alkohol und Aether, leicht in Ammoniak. Die p-Phenylendipropionsäure schmilzt zwischen 223 bis 224°, wird von Methyl- und Aethylalkohol in der Kälte schwer, von heißem Wasser sehr schwer, von kaltem gar nicht aufgenommen. Die Silbersalze beider Säuren, C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>Ag<sub>2</sub>, sind weiße, amorphe, sehr lichtbeständige Niederschläge. Die Lösung der Ammoniumsalze giebt mit Bleiacetat, Kupfer- und Zinksulfat eine weiße, mit Chlorbaryum keine Fällung; das Calciumsalz der p-Säure ist löslich, das Quecksilbersals unlöslich. Beide Säuren werden bei der Destillation theilweise zersetzt; Anhydridbildung findet dabei jedoch nicht statt. — Aus den Silbersalzen wurden die Methylester, C14 H18 O4, dargestellt; der m - Phenylendipropionsäure - Methyläther bildet aus Methylalkohol farblose, bei 510 schmelzende Blättchen, destillirt in kleinen Mengen fast unzersetzt und löst sich sehr leicht in Aether, Alkohol und Benzol; der p-Phenylendipropionsäure-Methyläther krystallisirt aus heißem Methylalkohol in schönen, farblosen, glänzenden Tafeln vom Schmelzpunkt 115°, der Acthyläther der m Phenylendipropionsäure, C16H22O4, ein farbloses Oel, siedet unter 60 mm Druck unzersetzt zwischen 247 bis 250°.

Derselbe1) hat ferner aus m- und p-Xylylcnbromid die entsprechenden Cyanide, C6H4(CH2CN)2, dargestellt. Er löste die Bromide in Alkohol, fügte eine concentrirte wässerige Lösung von reinem Cyankalium (etwas mehr als die berechnete Menge) hinzu, erhitzte die Mischung auf dem Wasserbade, bis der durchdringende Geruch des Bromids verschwunden war, verjagte den Alkohol und versetzte den Rückstand mit Wasser. Das sich abscheidende rohe m-Xylylencyanid, ein dunkelbraunes Oel, wurde mit Chlorcalcium getrocknet und im Vacuum fractionirt. Das Destillat erstarrte zu einer farblosen, krystallinischen Masse, die bei 28 bis 29° schmolz, zwischen 305 bis 310° (Druck 300 mm) unter theilweiser Zersetetzung destillirte und sich in Aether. Alkohol und Chloroform leicht, dagegen nicht in Wasser und Ligroin löste. Das p-Xylylencyanid fällt nach Zusatz von Wasser (siehe oben) in fester Form aus; man löst es durch Schütteln mit Aether, trocknet die filtrirte, ätherische Lösung, destillirt den Aether ab und reinigt den Rückstand unter Zuhülfenahme von Thierkohle durch wiederholtes Umkrystallisiren aus Aether. Das p-Xylylencyanid bildet prachtvolle, lange, dreiseitige Prismen vom Schmelzpunkt 960; die Ausbeute an dieser Verbindung beträgt höchstens 50 Proc. der Theorie. Durch Verseifen der (rohen) Cyanide mit methyl- resp. äthylalkoholischem Kali gelangte Kipping zur m- und p-Phenylendiëssigsäure, C. H. (CH2-COOH)2, welche Er der angesäuerten Lösung der Kaliumsalze mittelst Aether entzog. Der Rückstand der ätherischen Lösung wurde nach Entfernung der Mutterlaugen mit wenig Aether, die p-Säure in alkoholischer Lösung mit Thierkohle behandelt und jede Säure schliefslich zweimal aus Wasser umkrystallisirt. Die m-Phenylendiessigsäure bildet schöne, concentrisch gruppirte, bei 170° schmelzende Nadeln, löst sich leicht in Wasser, Alkohol und Aether, kaum in Ligroïn und Chloroform; aus der wässerigen Lösung des Ammoniumsalzes fällt Bleiacetat einen weißen, amorphen, Zinksulfat einen krystallinischen, in Salzsäure und Ammoniak leicht löslichen Niederschlag;

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 42.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

durch Baryum- und Calciumchlorid entsteht keine Fällung. Die p-Phenylendiëssigsäure krystallisirt ebenfalls in farblosen Nadeln, sie schmilzt bei 240 bis 2410, löst sich leicht in Alkohol, schwieriger in Wasser und in Aether. Beide Säuren geben weiße, amorphe Silbersalze, C10 H8 O4 Ag2; beim Erhitzen auf 300 bis 3200 und darauf folgender Destillation bilden sie keine Anhydride.

Von C. Graebe und Ch. Aubin 1) ist eine weitere ausführliche Abhandlung über Diphensäureanhydrid und o-Diphenylenketonmonocarbonsäure<sup>2</sup>) erschienen. Dieselben empfehlen für die Darstellung der als Ausgangsmaterial dienenden Diphensäure, etwas mehr Wasser zu nehmen, als Fittig und Schmitz<sup>3</sup>) vorschreiben und halten es für wichtig, das Phenanthrenchinon als Brei anzuwenden. Sie oxydiren es deshalb entweder direct im feuchten Zustande, nachdem in einer Probe der Gehalt bestimmt worden ist, oder befeuchten das trockene Chinon gut mit Alkohol und entfernen diesen wieder durch Erwärmen mit Wasser. 50g Phenanthrenchinon werden mit 200 g Kaliumdichromat, 300 g Schwefelsäure und 500 g Wasser am aufsteigenden Kühler unter zeitweiligem Umschütteln einige Stunden erwärmt und wird die farblose Diphensäure mittelst Natriumcarbonat von unverändertem Chinon getrennt. Diphensäure wird von Phosphortrichlorid in der Kälte nicht verändert, erwärmt man sie damit am Rückflusskühler, so entsteht Diphensäureanhydrid 4); letzteres bildet sich auch, in diesem Falle neben etwas o-Diphenylenketonmonocarbonsäure, beim Erhitzen der Diphensäure mit 1 Mol, Phosphorpentachlorid und etwas Phosphoroxychlorid auf 120 bis 130° oder mit Zinnchlorid bis zum Siedepunkt des letzteren. Zur Darstellung des Diphensäureanhydrids 5) erwärmen Sie gleiche Theile Diphensäure und Essigsäureanhydrid eine Stunde auf 140 bis 150°, oder, bei Anwendung eines offenen Kölbchens, 2 Thle. der Säure mit 3 Thln.

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 247, 257 bis 288. — 2) JB. f. 1887, 2119; über isomere Diphenylenketonmonocarbonsäuren vgl. daselbst, ferner JB. f. 1877, 390; f. 1885, 715 oder Beilstein's Handb. d. organ. Chem. 2. Aufl., Bd. 2, 1103. - 8) In der JB. f. 1878, 637 citirten Abhandlung. - 4) JB. f. 1877, 657, 660, 679; f. 1887, 2120. — <sup>5</sup>) l. c.; die Umwandlung der Diphensäure in das Anhydrid durch Essigsäureanhydrid erfolgt auch schon bei 100°.

Anhydrid auf nur 120°. Die Dampfdichte des Diphensäureanhydrids konnte wegen eintretender Zersetzung nicht bestimmt werden, doch kommt der Verbindung, wie aus der Dampfdichte des unten beschriebenen Imids geschlossen werden darf, die Formel [-CO -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>-CO-\=O zu; gegen eine Verdoppelung der letzteren sprechen die von Paternò und Nasini nach der Raoult'schen Methode 1) der Molekulargewichtsbestimmung gewonnenen, übrigens nicht übereinstimmenden Werthe. In Eisessig und Essigsäureanhydrid löst sich das Anhydrid bei gewöhnlicher Temperatur nur sehr wenig, in Wasser nicht; beim Kochen wird es nur sehr langsam in Diphensäure zurückverwandelt; bei kurzem Erhitzen?) mit Methyl- oder Aethylalkohol bis zum Kochen entstehen die sauren Ester der Diphensäure, beim Erwärmen auf 180 bis 2000 unter Druck dagegen vorwiegend die neutralen Ester dieser Säure, die auch mittelst des Salzsäureverfahrens aus dem Anhydrid dargestellt werden können. Concentrirte Schwefelsäure führt letzteres bei 1200 schon innerhalb einiger Minuten in o-Diphenylenketonmonocarbonsäure über. Löst man das Anhydrid in heißem Benzol und fügt allmählich Aluminiumchlorid hinzu, so entsteht eine bei ca. 148° schmelzende Säure, die nicht in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Aether und Chloroform, sowie in kalter Schwefelsäure — in dieser mit rother Farbe — löslich und der Diphensäure hinsichtlich der Zusammensetzung sehr ähnlich ist 3). Diphensaureanhydrid bleibt beim Erhitzen mit Natriumacetat und Essigsäureanhydrid auf 140 bis 150° unverändert. methyläther der Diphensäure, HOOC-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOCH<sub>3</sub>, krystallisirt aus Wasser oder (besser) verdünntem Methylalkohol in farblosen Tafeln vom Schmelzpunkt 110°, destillirt unzersetzt, ist wenig in Wasser, sehr leicht in Holzgeist und Aethylalkohol, sowie ätzenden und kohlensauren Alkalien löslich, die ihn in der Kälte nicht angreifen; ebenso beständig ist der bei 88° schmelzende Diphensäure-Monoäthyläther, HOOC-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>. Diphensäurechlorid, [Cloc-C, H<sub>4</sub>-], erhält man durch Erhitzen

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 41; f. 1886, 56. — 2) 10 bis 15 Minuten. — 3) Gefunden warden 70, 69,38, 70,14 Proc. Kohlenstoff und 4,11 Proc. Wasserstoff.

gleicher Moleküle Diphensäureanhydrid und Phosphorpentachlorid auf 180°; bei Eintritt der Reaction wird der Kolben aus dem Oelbade entfernt, sobald die Einwirkung nachgelassen, noch einige Zeit auf 130 bis 140° erwärmt und der schliesslich durch einen Luftstrom von Phosphoroxychlorid befreite Rückstand aus Benzol umkrystallisirt, in dem sich das Chlorid, wie in Aether und Eisessig, leicht löst. Diphenchlorid schmilzt bei 93 bis 940, destillirt unzersetzt, liefert beim Erwärmen mit Methylalkohol den gut krystallisirenden Dimethyläther, bei der Reduction mit Zink und Salzsäure 1) Phenanthrenhydrochinon. Diphenaminsäure, NH<sub>2</sub>-CO -C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>-COOH, resp. deren Ammoniumsalz bildet sich, wenn Diphensäureanhydrid 20 bis 30 Minuten mit wässerigem Ammoniak gekocht wird; die Säure krystallisirt aus Alkohol in farblosen, bei 1930 schmelzenden Tafeln und verwandelt sich bei der Destillation oder bei längerem Erhitzen bis zum Sieden in Diphenimid, [-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO-]=NH, welches aus heißem Alkohol umkrystallisirt oder sublimirt, farblose, zwischen 219 bis 220° schmelzende Nadeln bildet, in heißem Wasser, Aether und kaltem Alkohol wenig, in Alkalicarbonaten nicht, in heißem Alkohol ziemlich leicht, sehr leicht in Chloroform und auch in kalter, nicht zu concentrirter Natronlauge unverändert löslich ist<sup>2</sup>). Die Dampfdichte dieses bei der Temperatur des siedenden Schwefels unzersetzt verdampfenden Imids fanden Sie = 7,67. Diphenimid geht bei der Behandlung mit Zinn und Salzsäure in wässeriger Lösung wesentlich in Diphenaminsäure, in alkoholischer Lösung in Diphensäure-Aethyläther, bei gelindem Erwärmen mit concentrirtem Ammoniak in Diphenamid (Diphensäurediamid) über. Letzteres bildet mikroskopische Tafeln, schmilzt bei 208 bis 209°, verwandelt sich beim Sieden wieder in das Imid und löst sich nicht in kalter Natronlauge. Gleiche Moleküle Phenylhydrazin und Diphensäurcanhydrid vereinigen sich unter Wärmeentwickelung,

<sup>1)</sup> Nach dem von Hessert zur Reduction des Phtalylchlorids angegebeuen Verfahren, JB. f. 1877, 621, Anm. 6). — 2) Diphensaures Ammonium liefert bei der Destillation als Hauptproduct Diphenylenketon, ferner Diphenimid und einen bei ca. 165° schmelzenden Körper.

selbst beim Erhitzen auf 200°, ohne Abspaltung von Wasser¹); durch Ausziehen des Rohproductes mit verdünnter Salz- oder Essigsäure, Aufnehmen des Rückstandes in Sodalösung, Ausfällen mit Salzsäure und Umkrystallisiren aus Alkohol erhält man hellgelbe Krystalle, welche aus dem ersten Hydrazid der Diphensäure bestehen. Wegen der Analogie mit der Anilidophtalaminsäure 2) ist die Verbindung als Anilidodiphenaminsäure, (C6 H5 N2 H2)CO-C6 H4 -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-COOH, zu bezeichnen. Sie schmilzt bei 1740 (corr.), erscheint als Pulver fast weiß, ist wenig in Aether und Chloroform, reichlich in Alkohol, sowie in Alkalien und kohlensauren Alkalien, nicht in Wasser löslich; Eisenchlorid färbt ihre Lösung in concentrirter Schwefelsäure violett. Die Säure ist beständiger als das entsprechende Phtalsäurederivat und geht selbst bei einstündigem Erhitzen auf 230 bis 2500 nur unvollständig in das zweite Hydrazid der Diphensäure: Anilidodiphenimid, [-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> -C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO-]=N-NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, Schmelzpunkt 150°, über, welches beim Behandeln des Rückstandes mit warmer Sodalösung hinterbleibt. Zur Darstellung der o-Diphenylenketonmonocarbonsäure empfehlen Graebe und Aubin jetzt, die Diphensäure (10 g) mit concentrirter Schwefelsäure (ca. 25 ccm) während fünf bis zehn Minuten auf 150° (nicht höher!) zu erhitzen und weiter zu verfahren, wie früher3) angegeben. Die Säure ist ziemlich leicht in Aether, kaum in siedendem Wasser löslich; sie destillirt zum größten Theil unverändert. Ihre Salze zeichnen sich durch eine schöne, goldgelbe Farbe aus. Das Ammoniumsalz, C14H7O3NH4.H2O, löst sich leicht in heißem, viel schwieriger in kaltem Wasser und zersetzt sich bei 100°; das Natriumsalz krystallisirt mit 6 Mol. Krystallwasser; hinsichtlich der Löslichkeit verhält es sich ähnlich wie das Ammoniumsalz; das Silbersalz, C14H7O3Ag, ein hellgelber Niederschlag, ist in Wasser etwas löslich. Das destillirbare Chlorid 4) krystallisirt aus Ligroïn in großen, gelben, bei 1280 schmelzenden Krystallen, zersetzt sich nur langsam beim Er-

<sup>1)</sup> Zur Vollendung der Reaction erwärmt man 1/2 bis 1 Stunde auf dem Wasserbade. — 3) JB. f. 1887, 1184. — 3) JB. f. 1887, 2119. — 4) JB. f. 1887, 2120; aus je 1 Mol. der Säure und Phosphorchlorid dargestellt.

wärmen mit Wasser und wird von Alkalien leicht gelöst. Mischt man 1 Thl. o-Diphenylenketonmonocarbonsäure mit 2 Thln. Phosphorpentachlorid, erhitzt die Röhre nach dem Aufhören der Salzsäureentwicklung einige Minuten auf dem Wasserbade, dann zugeschmolzen drei bis vier Stunden auf 150 bis 160°, destillirt im Oelbade und krystallisirt den Rückstand aus Ligroïn. so erhält man farblose, bei 95° schmelzende Krystalle des Trichlorids C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CCl<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(COCl)<sup>1</sup>), welches sich auch in Benzol löst, von Wasser und kohlensauren Alkalien in der Kälte nur äußerst schwer angegriffen und bei längerem Kochen mit Wasser wieder in Diphenylenketonmonocarbonsäure verwandelt wird. Eine bei gewöhnlicher Temperatur bereitete, alkoholische Lösung des Trichlorids scheidet beim Verdampfen über Schwefelsäure farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 73° ab, deren Chlorgehalt einer Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CCl<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) entspricht, beim Kochen des Trichlorids mit 95 procentigem Alkohol entsteht der Aethyläther der Ketonsäure, durch Reduction mit Zink und Essigsäure Fluorenmonocarbonsäure (siehe unten). Das sich bei kurzem Kochen von diphenylenketonsaurem Natrium mit etwas überschüssigem salzsaurem Hydroxylamin in alkoholischer Lösung bildende, durch Wasser fällbare, krystallinische Acetoxim, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C(NOH)-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(COOH), schmilzt bei 263°, zersetzt sich bei etwas höherer Temperatur, ist wenig in Aether, leicht in Alkohol und Eisessig löslich. Aus den hellgelb gefärbten, alkalischen Lösungen wird es durch Säuren unverändert gefällt. Die Lösung des Acetoxims in Ammoniak giebt mit Silbernitrat ein hellgelbes. krystallinisches Silbersalz, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C(NOH)-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>-COOAg. Das Hydrazon der o-Diphenylenketonmonocarbonsäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C(N<sub>2</sub>HC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> (COOH), erhält man am besten durch Erhitzen der Säure mit Phenylhydrazin in geringem Ueberschuss auf 150 bis 160° während 10 bis 15 Minuten, Versetzen der Schmelze mit Wasser, Ansäuern

<sup>1)</sup> Dieselbe Verbindung entsteht auch aus dem vorigen Chlorid beim Erwärmen mit (1 Mol.) Phosphorpentachlorid.

und Umkrystallisiren des Productes aus Alkohol; es bildet sich in Form eines gelben, in Wasser unlöslichen Niederschlages auch beim Vermischen von Lösungen eines Salzes der Diphenylenketoncarbonsäure und salzsaurem Phenylhydrazin in der Kälte. Die Verbindung ist in Aether und Alkohol ziemlich gut löslich, krystallisirt aus letzterem in gelben oder bräunlichgelben Nadeln und Säulen, die bei 2050 schmelzen und sich bei 2100 unter Gasentwickelung zersetzen. Das Hydrazon wird selbst beim Kochen mit verdünnter Natronlauge nicht verändert, seine bräunlichgelbe Lösung in concentrirter Schwefelsäure färbt sich durch Eisenchlorid grün. - Durch Erwärmen des Trichlorids der o-Diphenylenketonmonocarbonsäure (siehe oben) mit Zinkstaub und nicht ganz wasserfreier Essigsäure, Filtriren und Fällen mit Wasser erhält man die aus Aether gut krystallisirende, bei 1750 schmelzende o-Fluorenmonocarbonsäure, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>-CH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> (COOH), die in kaltem Wasser wenig, ziemlich leicht in heißem, reichlich in Aether, Alkohol und Essigsäure löslich ist und sich von der Ketonsäure, wie auch der o-Carbonsäure des Fluorenalkohols (siehe unten) dadurch unterscheidet, dass sie von concentrirter Schwefelsäure ohne Färbung aufgenommen wird. Letztere Säure, ein Isomeres der Diphenylenglycolsäure, kann auch als Mesoxyfluoreno-carbonsäure bezeichnet werden. Um sie darzustellen, fügt man zu einer Auflösung von 10 g o-Diphenylenketonmonocarbonsäure in 80 ccm 10 procentigem Ammoniak allmählich 20 g Zinkstaub, erwärmt schliefslich bis zur Entfärbung auf dem Wasserbade, filtrirt und krystallisirt die mit Salzsäure gefällte Säure aus heißem Wasser oder aus Benzol um. Die Fluorenalkohol-o-carbonsaure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>—CH(OH)—C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> (COOH), ist in kaltem Wasser fast unlöslich, löst sich ziemlich gut in heißem Wasser, Alkohol, Aether, Benzol und Chloroform; sie schmilzt bei 2030; von Essigsäure wird sie nicht, von concentrirter Schwefelsäure in der Kälte intensiv grün gefärbt. Mit Jodwasserstoff und Phosphor reducirt, liefert sie, wie die o-Diphenylenketonmonocarbonsäure, Fluoren 1),

<sup>1)</sup> Der Siedepunkt des Fluorens lag bei 2960 (Druck?); das Pikrat

bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung die Ketonsäure.

Das nach Graebe und Mensching 1) aus dem vermeintlichen Diphensäureanhydrid - der o-Diphenylenketonmonocarbonsäure und Phenol entstehende phtaleïnähnliche Condensationsproduct hat später Chr. Ris?) wiederholt studirt. Man stellt dasselbe genau nach den von A. Baeyer<sup>3</sup>) für das Phenolphtalein gemachten Angaben dar, indem man 15 g der Ketonsäure mit 20 g Phenol und 25 g Zinnchlorid fünf Stunden auf 115 bis 120° erhitzt, den Kolbeninhalt noch warm in Wasser gießt, den Niederschlag durch Auskochen von Phenol befreit, in Natriumcarbonat löst. das Filtrat mit Salzsäure übersättigt und das Rohproduct 1) durch wiederholtes Fällen aus Alkohol oder Essigsäure reinigt. Das auf diese Weise gewonnene krystallinische Pulver schmilzt bei 16505), löst sich kaum in Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig, sowie, mit fuchsinrother Farbe, in Alkalicarbonaten; seine (neutrale) Lösung in Ammoniak giebt mit Silbernitrat ein rothbraunes, in Wasser etwas lösliches Silbersalz, dem unter der Voraussetzung, das Phenolderivat die Constitution C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>-C[C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> O H]<sub>2</sub>-C<sub>6</sub> H<sub>3</sub> (COOH) besitzt, die Formel  $C_6H_4-C[C_6H_4OH]_2-C_6H_3(COOAg)$  zukommt. Das Condensationsproduct liefert bei fünf- bis sechsstündigem Erwärmen mit überschüssigem Essigsäureanhydrid auf 150 bis 160° eine aus Methylalkohol krystallisirende, bei 130° unter Zersetzung unvollständig schmelzende Diacetylverbindung, CasH16O4(CH4CO), beim Erhitzen mit Zinkstaub wesentlich Fluoren. Phenol und Benzol. Die obige Formel findet eine Stütze in der Thatsache, dass auch aus Diphenylenketon 6) unter ähnlichen Umständen ein bei 300° noch nicht schmelzendes, rothgefärbtes Condensationsproduct entsteht 7),

krystallisirte in schönen, goldgelben, nicht in rothen oder rothgelben Nadeln, wie das Pikrat aus Theerfluoren. — 1) JB. f. 1880, 891. — 2) Ann. Chem. 247, 284. — 3) JB. f. 1880, 673. — 4) Die Ausbeute beträgt 20 bis 22 g; bei Anwendung von Schwefelsäure als Condensationsmittel ist sie geringer. — 5) Die genaue Beobachtung des Schmelzpunktes ist schwierig. — 6) JB. f. 1885, 715; f. 1887, 2120. — 7) Vgl. auch Arch. ph. nat. [3] 19,

dem Graebe und Aubin wegen seiner Unlöslichkeit in Alkalicarbonaten unter Vorbehalt die Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C[C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>OH]<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> beilegen. Dasselbe löst sich in ätzenden Alkalien, leicht in Alkohol, Chloroform und Aether, aus welchem es mittelst Ligroïn gefällt werden kann. Das Resorcinderivat der o-Diphenylenketonmonocarbonsäure,  $C_6H_4-C[C_6H_3(OH)_2]_2-C_6H_3(COOH)$ , ein gelbbraunes, krystallinisches Pulver, welches sich in kohlensauren Alkalien mit gelbrother Farbe und starker, grüner Fluorescenz löst, wird wie die Phenolverbindung dargestellt und gereinigt.

J. Gorodetzky und C. Hell 1) stellten fest, dass Anilin auf den Diäthyläther der Dibrombernsteinsäure?) in ganz anderer Weise einwirkt als auf diese selbst 3). Sie erhitzten 1 Mol. des Esters mit 4 Mol. Anilin auf dem Wasserbade, wobei schon nach wenigen Minuten eine reichliche Krystallabscheidung eintrat, versetzten die Masse nach dem Erkalten mit Aether, filtrirten, wuschen den Rückstand mit Aether aus, digerirten ihn mit schwach salzsaurem Wasser und krystallisirten das ungelöst Gebliebene aus heißem Alkohol um. Der so gewonnene Dianilidobernsteinsäure - Aethyläther, [C, H, OOC-CH(NHC, H,)-], bildet feine, weiße, seideglänzende Nädelchen vom Schmelzpunkt 150°, ist unlöslich in Wasser, schwer löslich in Aether, Benzol und Ligroin, leicht löslich in Chloroform und heißem Alkohol. Aus seinen Lösungen in concentrirter Schwefel- oder Salzsäure wird er durch Wasser wieder gefällt. Salpeter-Schwefelsäure führt ihn in ein Nitroderivat über. Beim Erwärmen mit alkoholischem Kali auf 60 bis 70° erhält man daraus das weiße Kalisalz der Dianilidobernsteinsäure, welches durch Lösen in sehr wenig Wasser und Fällen mit Alkohol gereinigt werden kann; noch leichter läßt sich auf diese Weise das in Wasser viel schwieriger lösliche Natriumsalz rein gewinnen. Die aus der verdünnten Lösung der

<sup>567;</sup> die Verbindung wurde dargestellt durch sechsstündiges Erhitzen von <sup>5</sup>g Diphenylenketon, 7,5 g Phenol und 10 ccm Zinnchlorid auf 115 bis 1200, das Rohproduct in Natronlauge gelöst, die alkalische Lösung mit Salzsäure gefällt und der Niederschlag mit Aether behandelt. — 1) Ber. 1888, 1795. - 2) Dieser JB., S. 1803. - 3) Vgl. JB. f. 1886, 1342, 1501; f. 1887, 1951.

Salze durch Mineralsäuren gefällte amorphe Säure löst sich bei weiterem Säurezusatz wieder, um sich bald darauf im krystallinischen Zustande von Neuem abzuscheiden. Die reine Dianilidobernsteinsäure ist ein weißes, sehr leichtes, krystallinisches Pulver ohne Geruch und Geschmack, schmilzt gegen 1900 unter Zersetzung, ist kaum löslich in Wasser, Petroleumäther und Benzol, etwas leichter löslich in Chloroform, Alkohol und warmem Aether; aus heißem Eisessig krystallisirt sie in schönen, glänzenden Blättchen und wird von concentrirter Schwefel- und Salzsäure, wie es scheint, nicht unverändert aufgenommen. Bei ihrer trockenen Destillation entstehen Anilin und harzige Zersetzungs-Die freie Säure und ihre Salze sind im Gegensatz zum Ester leicht veränderlich; sie nehmen beim Trocknen oder Behandeln mit überschüssigem Aetzkali eine bräunliche Farbe an, welche durch die Bildung einer braunen Verbindung bedingt ist, die einen viel weniger sauren Charakter besitzt als die Anilidosäure selbst 1). Von den Salzen ist das Natriumsals am leichtesten rein zu erhalten; es krystallisirt aus heißem Wasser in theils concentrisch strahlig-, theils federförmig gruppirten, glänzenden Spiefsen und ist namentlich in überschüssiger Natronlauge schwer löslich. Das sehr leicht lösliche Kaliumsalz scheidet sich nach Alkoholzusatz in anscheinend würfelförmigen Kryställchen ab. Das Ammoniumsalz löst sich sehr leicht in Wasser. Calcium-, Blei- und Silbersalz sind amorphe, in Wasser unlösliche Niederschläge; letzteres Salz zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser oder im Luftbade schon weit unter 1000 unter Abscheidung von metallischem Silber. In der wässerigen Lösung der Alkalisalze bewirkt Eisenchlorid einen voluminösen, schmutzig grünen, beim Stehen nachdunkelnden, Nickelnitrat einen hellgrünen, Cobaltnitrat einen hellrosarothen, Kupfersulfat einen grünlichblauen, Mangan-, Quecksilberoxydulnitrat und Cadmiumsulfat einen weißen. Quecksilberchlorid dagegen keinen Nieder-

<sup>1)</sup> Bezüglich des auf diese Eigenschaft gegründeten Verfahrens zur Reinigung der gefällten Rohsäure ist die Originalabhandlung zu vergleichen.

schlag. Die durch Zinksulfat 1) entstehende gallertartige Fällung wird auch bei längerem Stehen nicht krystallinisch. — Hexabromdianilidobernsteinsäure-Aethyläther, [COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-CH(NHC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>3</sub>)-]<sub>2</sub>, entsteht, wenn man die Lösung des Dianilidobernsteinsäure-Aethyläthers in Chloroform mit Brom (etwas mehr als 6 Mol.) versetzt, das Product im offenen Gefäs sich selbst überläst, das bromhaltige Chloroform zur Hälfte abdestillirt, den Rückstand in flacher Schale langsam verdunstet, die hinterbleibende klebrige Masse mit Petroleumäther behandelt und nach dem Festwerden mehrmals aus heißem Petroläther umkrystallisirt. Die Verbindung wird auf diese Weise in concentrisch-strahligen Büscheln, aus Alkohol in durchsichtigen, glänzenden Nadeln gewonnen, ist leicht löslich in Chloroform, Aether, Benzol, heißem Petroläther und eben solchem Alkohol, unlöslich in Wasser. Der Schmelzpunkt der aus Petroläther gewonnenen Krystalle liegt zwischen 98 bis 99°, während die aus Alkohol erhaltenen erst bei 103 bis 1040 schmelzen. Durch alkoholisches Kali oder Natron wird der Aether verseift; das Kaliumsalz krystallisirt aus der erkalteten alkoholischen Lösung in schönen, sternförmig gruppirten Formen, aus Wasser in weißen, in der Kälte ziemlich schwer löslichen Nadeln. Das sehr viel schwerer lösliche Natriumsalz -10000 Thle. Wasser lösen bei 200 nur 53 Thle. des Salzes — kann durch doppelte Umsetzung des Kaliumsalzes mit Chlornatrium. Natriumcarbonat oder einem anderen Natriumsalz erhalten und als Reagens auf Natriumverbindungen benutzt werden; aus heißem Wasser krystallisirt es in schönen, perlmutterglänzenden Nadeln. Im Gegensatz zu den entsprechenden Salzen der Dianilidobernsteinsäure sind das Ammonium- und Baryumsalz der Hexabromdianilidobernsteinsäure in Wasser sehr schwer löslich und das Silbersalz sehr beständig. Auch die freie Säure selbst verändert sich viel weniger leicht, schmilzt unter Zersetzung gegen 230°, ist unlöslich in Wasser und wird auch von den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln nur schwer aufgenommen. Die bei der Einwirkung von Anilin auf Dibrombernsteinsäure-Aethyläther

<sup>1)</sup> In der Originalabhandlung heifst es irrthümlich Zinnsulfat (K.),

entstehenden Nebenproducte, worunter ein gelber Körper, der sich aus dem ersten Filtrat nach Entfernung des Aethers bei weiterem Erhitzen den neu entstehenden Ausscheidungen beimengt, sind noch nicht untersucht worden.

A. Landriset¹) gewann durch Erhitzen von Phtalaldchydsäure (o-Aldehydobenzoësäure)²) mit Cyankalium in wässeriger Lösung ein Condensationsproduct von der Zusammensetzung (COOH)C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CHOH-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH)³). Dasselbe ist unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, zersetzt sich, ehe es schmilzt, bei 112° und wird von Kaliumpermanganat zu Diphtalylsäure⁴) oxydirt. Aus dem Aether der Phtalaldehydsäure entsteht bei derselben Reaction (in alkoholischer Lösung) nur Diphtalyl⁵), aus p-Monochlorbenzaldehyd und Cyankalium in wässeriger oder alkoholischer Lösung ein halbfestes, durch Destillation mit Wasserdampf zu reinigendes Product, wahrscheinlich das p-Dichlorbenzoïn, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Cl-CHOH-CO-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Cl, welcher Körper bei der Oxydation mit Salpetersäure p-Dichlorbenzil vom Schmelzpunkt 80 bis 90° (?) liefert; letzteres geht durch kaustisches Kali in p-Dichlorbenzilsäure, [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Cl]<sub>2</sub>=COH-COOH, über.

A. Deninger<sup>6</sup>) unternahm im Anschlus an die Arbeiten von Schmitt und Kretzschmar über Diphenoldicarbonsäure<sup>7</sup>) die Darstellung der homologen Dikresoldicarlonsäure, C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>. Er neutralisirte o-Dikresol<sup>8</sup>) vom Schmelzpunkt 156° mit titrirter, alkoholischer Natronlauge, dampste die Lösung im Wasserstoffstrome ein, erhitzte allmählich auf 180°, dann das hinterbliebene weise, hygroskopische Dikresolnatrium (gepulvert) in einem Autoclaven eine Stunde lang mit flüssiger Kohlensäure auf 160°, löste das Product in Wasser, wusch die mit Salzsäure ausgefällte blaugraue, sehr voluminöse gallertartige Säure nach dem Abfiltriren, Trocknen und Pulverisiren mit heißem Wasser, löste

Arch. ph. nat. [3] 19, 291 (Ausz.). — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 2030. — <sup>3</sup>) Diese Verbindung wäre demnach die Benzo\(\text{indi-o-carbons\(\text{dure}\)}, \text{COOH}\_{[1]} \text{C}\_6 \text{H}\_4\$
 CHOH\_{[2]}-CO[2]-C\_6H\_4COOH\_{[1]}, und isomer mit der Benzo\(\text{indi-p-carbons\(\text{dure}\)} \text{ure von H. Oppenheimer, JB. f. 1886, 1636. — <sup>4</sup>) JB. f. 1887, 2126 ff., 2139. — <sup>5</sup>) JB. f. 1887, 2128. — <sup>6</sup>) Ber. 1888, 1639. — <sup>7</sup>) JB. f. 1887, 2121. — <sup>8</sup>) Dargestellt aus o-Tolidin nach der Methode von Griefs.

sie in 95 procentigem Alkohol und versetzte bis zur beginnenden Trübung mit heißem Wasser. Vortheilhafter ist es, die getrocknete Rohsäure in heißem Pyridin zu lösen, das Pyridinsalz nach zweimaligem Umkrystallisiren aus Pyridin mit Salzsäure zu zerlegen und die gewaschene Säure einmal mit Alkohol aufzunehmen. Die kleinen, weißen Nädelchen der Dikresoldicarbonsäure schmelzen bei 290° noch nicht, sind unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Die Säure giebt als o-Oxycarbonsäure mit Eisenchlorid eine blaue (o-Dikresol eine gelbe) Färbung. Ihre Alkali- und Schwermetallsalze sind amorph, erstere leicht löslich in Wasser. Das Diacetylderivat, C<sub>20</sub> H<sub>18</sub> O<sub>8</sub>, bildet weiße Nadeln, zersetzt sich bei 1630 ohne zu schmelzen, ist unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, löslich in Aether und reagirt gleichfalls mit Eisenchlorid. Fein gepulverte Dikresoldicarbonsäure verwandelt sich, mit Salpetersäure von 1,3 spec. Gewicht bis zum Beginn der Gasentwickelung erwarmt, in ein Dinitrodikresol, C14H10(NO2)2(OH)2. Durch Auflösen des abfiltrirten und gewaschenen Rohproductes in Pyridin erhält man wohl ausgebildete, rothgelbe Nadeln einer Pyridinverbindung, die sich mit Alkohol und Aether auswaschen lassen, aber schon im Exsiccator ohne Veränderung ihrer Form und ferner durch Wasser Zersetzung erleiden. Das aus der Pyridinverbindung mit Salzsäure abgeschiedene Dinitrodikresol erwies sich als identisch mit dem Dinitro-o-dikresol von A. Gerber<sup>1</sup>), der den Schmelzpunkt etwas höher (zu 272 bis 2730 gegen 2700) angiebt; es löst sich in Toluol, nicht in Chloroform und färbt sich mit Eisenchlorid blau. Von Zink und Eisessig wird es sehr leicht zu Diamidodikresol reducirt, dessen schwefelsaures Salz in schönen, weißen Prismen krystallisirt.

A. Jeaurenaud<sup>2</sup>) machte Mittheilung über die Condensation von *Phenylessigaldehyd* mit *Ammoniak* und *Acetessigäther*. Er erhitzte 8 g (1 Mol.) des nach den Angaben von Erlenmeyer<sup>3</sup>) und Glaser<sup>4</sup>) dargestellten Aldehyds, 17 g (2 Mol.) Acetessig-

<sup>1)</sup> Dieser JB., S. 1079. — 2) Ber. 1888, 1783. — 3) JB. f. 1880, 871. — 4) JB. f. 1867, 418; vgl. auch die JB. f. 1879, 712 citirte Abhandlung von Fittig und Binder, S. 140 ff.

äther und 20 g achtprocentigen alkoholischen Ammoniaks (reichlich 1 Mol.) unter dem Druck einer Quecksilbersäule von etwa 20 cm Höhe am Rückflußkühler, krystallisirte den nach dem Erkalten allmählich entstandenen Krystallbrei aus heißem Alkohol um, und erhielt auf diese Weise den bei 115° schmelzenden Bensyllutidinhydrodicarbonsäure-Aethyläther,  $C_{20}H_{25}O_4N = C_5N$   $\{(CH_3)_{2[a]}, C_7H_{7[\gamma]}, (COOC_2H_3)_2, H_2\}$ . Der auch in Aether und Benzol leicht lösliche Hydroäther bildet gelbliche, zu Drusen vereinigte Nadeln. Bei der Oxydation mit Stickstofftrioxyd in alkoholischer Lösung geht er nicht in den erwarteten Benzyllutidindicarbonsäure-Aethyläther, sondern, unter Abspaltung des Benzylradicals in Form von Benzoësäure, in den symmetrischen Lutidindicarbonsäure-Aethyläther,  $C_5HN(CH_3)_2(COOC_2H_5)_2^{-1}$ ), vom Schmelzpunkt 69°, über.

O. Döbner<sup>3</sup>) zeigte, daß das früher<sup>3</sup>) von Ihm zur Synthese von α-Alkylcinchoninsäuren (α-Alkylchinolin-γ-carbonsäuren) angegebene Verfahren in weitem Umfange anwendbar ist. hat mittelst desselben folgende Abkömmlinge der a-Phenylcinchoninsäure dargestellt: 1) Die o-Oxy-a-phenylcinchoninsäure, C16 H10 NO3, welche Er aus je 1 Mol. Salicylaldehyd, Brenstraubensäure und Anilin im Sinne der Gleichung C. H. (OH, CHO)  $+ CH_3-CO-COOH + C_6H_3NH_2 = C_6H_4=[-N=C[C_6H_4OH]-CH]$ =C(COOH)] + 2H<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub> am besten in der Weise erhielt, daß die drei Körper in alkoholischer Lösung unter Abkühlung allmählich zusammengebracht und die Mischung erst später einige Stunden auf dem Wasserbade erwärmt wurde. Die durch Umkrystallisiren aus Eisessig, dann aus heißem Alkohol unter Zuhülfenahme von Thierkohle gereinigte Säure bildet braungelbe, bei 238° schmelzende Nadeln, die leicht in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform, schwieriger in Ligroin und Aether, dagegen fast nicht in Wasser löslich sind. Das Silber-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1885, 1359, wo der Schmelzpunkt zu 73° angegeben ist; derselbe Lutidindicarbonsäure-Aethyläther entsteht auf ähnliche Weise aus dem Isopropyllutidinhydrodicarbonsäure-Aethyläther, wobei das betreffende Radical jedoch zerstört wird. — <sup>2</sup>) Ann. Chem. 249, 98. — <sup>8</sup>) JB. f. 1887, 2095 ff.

salz, C16 H10 NO3 Ag, ist ein hellgelber, in Wasser unlöslicher Niederschlag, das Platindoppelsulz, (C<sub>16</sub> H<sub>11</sub> N O<sub>3</sub> . H Cl)<sub>2</sub> . Pt Cl<sub>4</sub>, scheidet sich aus concentrirter, alkoholischer Lösung in goldgelben Nadeln ab. 2) Die p-Isopropyl-α-phenylcinchoninsäure,  $C_6H_4=-N=C[C_6H_4CH(CH_3)_2]-CH=C(COOH)$ , entsteht aus gleichen Molekülen Cuminol, Brenstraubensäure und Anilin durch Erwärmen der alkoholischen Lösung; man destillirt aus dem Reactionsproduct den Alkohol, dann unverändert gebliebenes Cuminol und Anilin mit Wasserdampf ab und krystallisirt die in Wasser schwer lösliche Säure aus Alkohol oder Eisessig um, woraus sie in hellgelben, bei 2010 schmelzenden Blättchen erhalten wird. Ein ganz anderer, indifferenter Körper bildet sich, wenn Cuminol, Brenztraubensäure und Anilin in kalter, ätherischer Lösung auf einander einwirken:  $C_{10}H_{12}O + C_3H_4O_3 + 2C_6H_7N = C_{25}H_{24}N_2O$ + 3 H<sub>2</sub>O; die sich sofort im reinen Zustande abscheidende Verbindung krystallisirt aus Alkohol, leichter aus Eisessig in schneeweißen Nadeln vom Schmelzpunkt 216°. 3) Die α-Phenylchininsaure, p-(OCH<sub>3</sub>)C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[-N=C(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-CH=C(COOH)] und a-Phenylo-methoxyl-cinchoninsäure, o- $(OCH_3)C_6H_3=[-N=C[C_6H_5]-CH$ =C(COOH)-], wurden erhalten aus äquimolekularen Gewichtsmengen p- resp. o-Anisidin, Brenstraubensäure und Bensaldehyd. Die a-Phenylchininsäure reinigt man vor dem Umkrystallisiren durch Ueberführen in das Ammonium- oder Natriumsalz. Sie krystallisirt aus den schon genannten Lösungsmitteln theils in gelben Krystallen, theils in farblosen, glänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 237°, ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol. Die alkoholische Lösung besitzt, wie die der Chininsäure 1), eine prachtvoll blaue, auf Zusatz von Salzsäure verschwindende, durch Alkalien wieder erscheinende Fluorescenz. Die Ausbeute aus 50g p-Anisidin beträgt etwa 18 g. Das Silbersalz, C<sub>17</sub> H<sub>12</sub> NO<sub>3</sub> Ag, ist wie das der p-Isopropyl-a-phenylcinchonin- und der a-Phenylo-methoxylcinchoninsäure ein weißer, schwer löslicher Niederschlag. Letztere Säure krystallisirt aus Alkohol in citronengelben Nadeln, aus Eisessig in gleich gefärbten, derben Krystallen; sie

<sup>1)</sup> JB. f. 1881, 938.

schmilzt bei 216°, löst sich nicht in Wasser oder Aether, in Mineralsäuren mit intensiv gelber, durch Alkalien verschwindender Die alkoholische Lösung der Säure besitzt schwache grüne Fluorescenz; ihr Bleisalz, (C<sub>17</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>3</sub>), Pb. H<sub>2</sub>O, ist ein weißer, schwer löslicher Niederschlag, das Platindoppelsalz, (C<sub>17</sub> H<sub>15</sub> NO<sub>3</sub> . HCl)<sub>2</sub> . PtCl<sub>4</sub>, scheidet sich aus alkoholischer Lösung in gelben Nadeln, jenes der isomeren α-Phenylchininsäure in orangerothen Krystallen ab. — Beim Erhitzen für sich oder mit Natronkalk (p-Isopropyl-α-phenylcinchoninsäure) gehen die vorstehend beschriebenen Säuren unter Abgabe von Kohlensäure in folgende, bei hoher Temperatur destillirende Basen über. o-Oxy- $\alpha$ -phenylchinolin,  $C_6H_4=[-N=C[C_6H_4(OH)]-CH=CH-]$ , siedet oberhalb 360° als hellgelbes, beim Erkalten erstarrendes Oel, krystallisirt aus Alkohol in schönen, hellgelben Nadeln vom Schmelzpunkt 115° und löst sich sowohl in Säuren wie in Alkalien; das Platinsalz der Base, (C<sub>15</sub>H<sub>11</sub>NO.HCl)<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub>, bildet hellgelbe, das Pikrat, C<sub>15</sub> H<sub>11</sub> NO. C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> (NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> OH, gelbe, bei 184° schmelzende Nadeln. p-Isopropyl- $\alpha$ -phenylchinolin,  $C_6 H_4 = \{-N = C[C_6 H_4 CH(CH_3)_2] - CH$ =CH-}, aus p-Isopropyl-α-phenylcinchoninsäure, krystallisirt aus verdünntem Alkohol in großen, farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 60°. Die Base löst sich wenig in Wasser, leicht in Alkohol und Aether; ihr Chlorhydrat krystallisirt aus heißer Salzsäure in Nadeln, das Platinsalz, (C<sub>18</sub>H<sub>17</sub>N.HCl)<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O, in kleinen, hellgelben, das Dichromat, (C<sub>18</sub>H<sub>17</sub>N)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, in langen orangegelben Nadeln, das Pikrat aus Alkohol in gelben Tafeln 195°. — α - Phenyl - p - methoxylchinolin, Schmelzpunkt  $p-(CH_3O)C_6H_3=[-N=C(C_6H_5)-CH=CH]$ , aus  $\alpha$ -Phenylchininsäure, destillirt erst bei sehr hoher Temperatur und krystallisirt aus verdünntem Alkohol in farblosen, bei 133° schmelzenden Blättchen; das in kaltem Wasser schwer lösliche Chlorhydrat, C<sub>16</sub>N<sub>13</sub>NO .HCl, aus heißem Wasser in langen, farblosen, das normale Platindoppelsalz in sehr kleinen, hellgelben, das bei 205° schmelzende Pikrat in ebenso gefärbten langen, das Chromat in orangegelben Nadeln. — Das α-Phenyl-o-methoxylchinolin, o-(OCH<sub>3</sub>)C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>  $=[-N=C(C_6H_5)-CH=CH-]$ , aus  $\alpha$ -Phenyl-o-methoxyl-cinchonin-

säure, ist ein dickflüssiges, nicht erstarrendes Oel, dessen Zu-

sammensetzung durch die Analyse des aus heißem Wasser in orangegelben Nadeln krystallisirenden *Platinsalzes*, (C<sub>16</sub>H<sub>13</sub>NO .HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O, festgestellt wurde; das *Chromat* bildet orangerothe Nadeln. — Die Cinchoninsäure selbst synthetisch darzustellen, ist bis jetzt nicht gelungen, da *Formaldehyd* resp. *Methylal* sich bei der Reaction zwischen *Brenztraubensäure* und *Anilin* nicht betheiligen, aus letzteren beiden Körpern vielmehr bekanntlich Aniluvitoninsäure <sup>1</sup>) entsteht.

Derselbe und P. Kuntze<sup>2</sup>) machten später die Beobachtung, dass die zur Synthese von a-Alkylcinchoninsäuren geeignete Methode sich mit sehr gutem Erfolg auch auf das α- und 6-Naphtylamin übertragen läst. Beide Basen liefern mit einer Mischung von Benzaldehyd und Brenztraubensäure die entsprechenden a-Phenylnaphtocinchoninsäuren, C20 H13 NO2: C10 H7 N1a oder 31 H2  $+ C_6H_5CHO + CH_5CO-COOH = C_{10}H_6 = [-N_{(\alpha \text{ oder }\beta)} = C(C_6H_6)-CH$ =C(COOH)-] + 2H<sub>2</sub>O + H<sub>2</sub>, und zwar geht die Reaction hier ausnahmsweise auch in kalter, ätherischer Lösung in der angedeuteten Richtung von statten, ohne daß neutrale Körper entstehen, wie solche unter ähnlichen Verhältnissen bei der Wechselwirkung von Aldehyden, Anilin und Brenztraubensäure beobachtet wurden 3). Die beste Ausbeute an a-Phenylnaphtocinchoninsäuren wird in der Weise erzielt, dass man in eine Lösung von je 1 Mol. Brenztraubensäure (60 g) und Benzaldehyd (73 g) in absolutem Alkohol eine kalte, alkoholische Lösung von 1 Mol. des betreffenden Amins (100 g) innerhalb einiger Minuten einfließen läßt und die heiß gewordene Mischung noch vier bis fünf Stunden am Rückfluskühler erwärmt4). Die ausfallende rohe α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäure (aus a-Naphtylamin) wäscht man mit Alkohol, löst sie in verdünnter Natronlauge, kühlt die alkalische Flüssigkeit behufs Abscheidung erheblicher Harzmengen auf 50° ab, filtrirt, krystallisirt das aus der erkalteten Lösung gewonnene, sehr schwer lösliche Natriumsalz wiederholt aus heißem Wasser

<sup>1)</sup> JB. f. 1881, 833 f.; f. 1886, 938. — 2) Ann. Chem. 249, 109. — 3) JB. f. 1887, 2095 ff. — 4) Die alkoholischen Lösungen dürfen wegen des hestigen Verlaufes der Reaction nicht zu concentrirt sein.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

um, zerlegt es mittelst einer Säure, wäscht den voluminösen Niederschlag mit heißem Wasser und krystallisirt ihn aus einer Mischung von Alkohol und Aceton um. In etwas anderer Weise reinigt man die α-Phenyl-β-naphtocinchoninsäure (aus β-Naphtyl-Das in heißem Alkohol sehr schwer lösliche Rohamin). product wird mit solchem gewaschen, mit Aether ausgezogen und die ungelöst bleibende Säure aus einer Mischung von Alkohol und wenig concentrirter Salzsäure umkrystallisirt; zur Reindarstellung größerer Mengen ist es vortheilhafter, die Rohsäure in heißem, verdünntem Ammoniak zu lösen und das sich aus dem Filtrat beim Erkalten in langen, weißen Nadeln scheidende Ammoniumsalz nach wiederholtem Umkrystallisiren aus schwach ammoniakalischem Wasser durch anhaltendes Kochen mit Wasser zu zerlegen. Die Ausbeute an αα-Säure beträgt circa 30, die an a \beta-S\text{\text{\text{aure}}} 53 Proc. der berechneten Menge. Beide Säuren krystallisiren in citronengelben Nadeln, die α-Phenylβ-naphtocinchoninsäure aus einer Mischung von Alkohol und Eisessig in kleinen, farblosen Nadeln; die Eigenschaften der Säuren und ihrer Salze sind aus nachfolgender Tabelle ersichtlich.

α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäure,
$\mathrm{C_{10}H_6\text{=}[-N_\alpha\text{=}C(C_6H_5)\text{-}CH\text{=}C(COOH)]}$

α-Phenyl-β-naphtocinchoninsäure,  $C_{10}H_6=[-N_β=C(C_6\dot{H}_5)-CH=C(COOH)-]$ 

Schmelzpunkt 300°.

Unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren.

Schwer löslich in kaltem Alkohol und Aether, löslich in heißem Alkohol, Aceton, Chloroform, heißem Eisessig, sowie concentrirten, heißen Mineralsäuren.

Scheidet sich aus letzteren beim Erkalten oder Verdünnen mit Wasser unverändert ab. 2960.

Wie nebenstehend.

In den meisten organischen Lösungsmitteln, wie Alkohol, Aether, Aceton, Benzol und Chloroform, sehr schwer löslich.

Wie nebenstehend.

## $\alpha$ -Phenyl- $\alpha$ -naphtocinchoninsäure, $C_{10}H_{\bullet}=[-N_{\alpha}=C(C_{6}H_{5})-CH=C(COOH)-]$

 $\alpha$ -Phenyl- $\beta$ -naphtocinchoninsäure, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>=[-N<sub> $\beta$ </sub>=C(C<sub>6</sub>H<sub> $\delta$ </sub>)-CH=C(OOOH)-]

#### Salze:

Das Natriumsalz, C<sub>20</sub> H<sub>12</sub> NO<sub>2</sub> Na . 1/2 H<sub>2</sub>O, krystallisirt aus heifsem Wasser in asbestähnlichen, seideglänzenden, langen, büschelförmig gruppirten leichten Nadeln. Schmilzt beim Erhitzen mit concentrirter Natronlauge zu einem in der Kälte erstarrenden Oel.

Kaliumsalz: weit kürzere, leichter lösliche Nadeln.

Ammoniumsalz: in Wasser sehr leicht löslich, zersetzt sich schon bei gelindem Erwärmen.

Calciumsalz: (C<sub>20</sub> H<sub>12</sub> NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Ca. 4 H<sub>2</sub> O, weise, in Wasser fast unlösliche Flocken.

Silbersalz: C<sub>20</sub> H<sub>12</sub> NO<sub>2</sub> Ag, weißes, unlösliches Pulver.

Zinksalz: citronengelber Niederschlag.

Bleisalz: orangegelb, flockig.

Kupfersalz: grüne Flocken. Letztere drei Salze haben normale Zusammensetzung und sind wasserfrei.

Acthylather: C<sub>20</sub> H<sub>12</sub> NO<sub>2</sub> (C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>), kann mittelst des Salzsäureverfahrens oder aus dem Silbersalz dargestellt werden. Aus Aether lange, gelbe, zu Büscheln vereinigte Nadeln vom Schmelzpunkt 103°, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

5 Mol. Krystallwasser enthaltende, seideglänzende Nadeln, schwer löslich in kaltem Wasser.

Gleicht in Zusammensetzung und Aussehen dem Natriumsalz.

Farblose, kurze, in kaltem Wasser schwer lösliche Nadeln mit 6 Mol. Wasser.

Weißer, flockiger Niederschlag.

(C<sub>20</sub>H<sub>12</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Zn.2H<sub>2</sub>O, citronengelbe Flocken.

(C<sub>20</sub> H<sub>12</sub> N O<sub>2</sub>)<sub>3</sub> Cu<sub>2</sub> · H<sub>2</sub>O , hellgrüner, flockiger, nach dem Trocknen nahezu farbloser Niederschlag.

Die sehr beständigen α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäuren verhalten sich beim Erhitzen für sich über ihren Schmelzpunkt nicht ganz

gleich, nur die aus  $\beta$ -Naphtylamin dargestellte Säure spaltet sich hierbei glatt, beide zerfallen dagegen leicht bei der Destillation 1) mit 3 Thln. Natronkalk in Kohlensäure und die betreffenden, oberhalb 360° übergehenden  $\alpha$ -Phenylnaphtochinoline:

α-Phenyl-α-naphtochinolin,
$C_{10}H_6 = [-N_a = C(C_6H_5) - CH = CH -]$

α-Phenyl- $\beta$ -naphtochinolin, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>=[-N<sub>β</sub>= $C(C_6H_5)$ -CH=CH-]

Krystallisirt aus Aether-Alkohol in gut ausgebildeten, hellgelben, glänzenden Nadeln. Schmelzpunkt 68°. Weiße, seideglänzende Nadeln, zuweilen perlmutterglänzende Blättehen, schmilzt bei 1880, sublimirt bei gelindem Erhitzen in feinen Nadeln; der Dampf besitzt einen charakteristischen, an Diphenyl erinnernden Geruch.

Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. Diese Lösungen zeigen eine schwach grüne Fluorescenz, die heiße, amylalkoholische Lösung ausgesprochenen Dichroïsmus, u. z. im durchfallenden Licht erscheint dieselbe orangegelb, im reflectirten intensiv laubgrün.

Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, leichter in Aether und Benzol.

Wird von verdünnten Mineralsäuren schwer, von concentrirten, sowie von Eisessig beim Erwärmen leicht aufgenommen und daraus durch Wasser wieder gefällt.

Unlöslich in verdünnten Säuren, löslich in concentrirten in der Wärme, mit blaugrüner Fluorescenz. Aus den Lösungen der Base in heißer, concentrirter Schwefel-, Salz- oder Salpetersäure scheiden sich beim Verdünnen die entsprechenden, nur in Gegenwart freier Säure beständigen Salze in hellgelben Nadeln ab.

¹) Hierbei findet ausserdem, ebenso wie bei der Spaltung der anderen α-Alkyleinehoninsäuren, eine lebhafte Wasserstoffentwickelung statt.

α-Phenyl-α-naphtochinolin,	
C10Hc=[-Nc=C(C0Hc)-CH=CH-]	

# $\alpha$ -Phenyl- $\beta$ -naphtochinolin, $C_{10}H_6$ =[-N<sub> $\beta$ </sub>=C( $C_6H_5$ )-CH=CH-]

### Salze:

Platindoppelsalz: (C<sub>19</sub>H<sub>13</sub>N.HCl)<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O, orangegelber, flockiger, in Wasser fast unlöslicher Niederschlag.

Pikrat: C<sub>10</sub> H<sub>13</sub> N. C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> (N O<sub>2</sub>)<sub>3</sub> O H, krystallisirt aus Alkohol oder Benzol in feinen Nadeln vom Schmelzpunkt 167°.

Dichromat: (C<sub>19</sub> H<sub>13</sub> N)<sub>2</sub> . H<sub>2</sub> Cr<sub>2</sub> O<sub>7</sub>, orangerother, in Wasser sehr schwer, in heißem Eisessig löslicher Niederschlag.

Das Jodmethylat konnte nicht dargestellt werden. Feine, gelbe, in Wasser unlösliche Nadeln, mit nur 1 Mol. Krystallwasser.

Metallisch glänzende, goldgelbe Blättchen, die bei 250° schmelzen, in Aether, Alkohol und Benzol schwer löslich sind.

Feine, orangegelbe, in Wasser schwer lösliche Nadeln.

Das Jodäthylat, erhalten durch Erhitzen der Base mit der äquivalenten Menge Jodäthyl auf 190°, krystallisirt in orangegelben, concentrisch gruppirten Blättchen vom Schmelzpunkt 232°, ist fast unlöslich in Aether, leicht löslich in Alkohol.

Das  $\alpha$ -Phenyl- $\alpha$ -naphtochinolin geht durch Zinn und Salzsäure, schneller durch Reduction mittelst Natrium in siedender, amylalkoholischer Lösung in Tetrahydro- $\alpha$ -phenyl- $\alpha$ -naphtochinolin,  $C_{19}H_{17}N = C_{10}H_6 = [-NH_{\alpha}-CH(C_8H_5)-CH_2-CH_2-]$ , über. — Diese Verbindung ist ein oberhalb  $400^\circ$  siedender, klarer, honiggelber Syrup von sehr schwach basischen Eigenschaften; sie löst sich nicht in verdünnten Säuren, kaum in concentrirter, heißer Salzsäure, leicht in Aether, heißem Alkohol sowie in concentrirter Schwefelsäure, woraus sie durch Wasser als ölige Emulsion abgeschieden wird. Ihre mit Salzsäure angesäuerte, alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid violett bis blutroth gefärbt; in der schwefelsauren Lösung entsteht durch Kaliumdichromat ein tiefblauer, flockiger, allmählich grün, zuletzt farblos werdender

Niederschlag. Platinchlorid oxydirt die Base unter Abscheidung von metallischem Platin, mit salpetriger Säure entsteht eine ölige, die Liebermann'sche Reaction gebende Nitrosoverbindung. Die durch anhaltendes Kochen mit Zinn und Salzsäure aus der α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäure — wenn auch schwieriger — entstehenden syrupösen, noch nicht ganz rein erhaltenen Reductionsproducte färben sich in alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid intensiv roth und liefern mit Kaliumdichromat einen blauen Farbstoff; dieselben sind augenscheinlich identisch mit den sich bei der Darstellung der α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäure bildenden, in der Mutterlauge gelöst bleibenden Nebenproducten.

Döbner und Kuntze unterwarfen sodann, um einen Beweis für die Richtigkeit der von Ihnen aufgestellten Constitutionsformeln

zu erbringen, beide α-Phenylnaphtocinchoninsäuren der Oxydation; die α-Phenyl-β-naphtocinchoninsäure wird, wie die aus ihr gewonnene Base, durch die meisten Oxydationsmittel kaum angegriffen, bei Einwirkung concentrirter, kochender Salpetersäure liefert sie zwei Nitroverbindungen. Aus α-Phenyl-β-naphtochinolin wurde durch Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwefelsaurer Lösung eine sehr geringe Menge einer bei 235° unter Zersetzung schmelzenden Säure gewonnen, die nach ihrer Zusammensetzung eine Diphenylpyridindicarbonsäure gewesen sein dürfte. Bessere Resultate wurden bei der Oxydation der α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäure mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung erzielt. Die Säure ging hierbei unter Aufnahme von vier Atomen Sauerstoff in eine Diphenylpyridintricarbonsäure, C<sub>30</sub>H<sub>13</sub>N O<sub>6</sub>, über ¹):

<sup>1)</sup> Diese Umwandlung entspricht dem Uebergang des Phenanthrens

als weiteres Oxydationsproduct dieser Säure entstand eine Ketonsäure, C19 H11 NO3, neben Benzoësäure 1). Die Oxydation wurde in üblicher Weise ausgeführt, der Manganniederschlag sodann mehrmals ausgekocht und die aus den eingeengten, alkalischen Flüssigkeiten durch Ansäuern erhaltene Fällung wiederholt mit heißem Wasser, oder zweckmäßiger sehr verdünnter Essigsäure ausgezogen, wobei nur die Tricarbonsäure in Lösung ging. Die Ausbeute an Diphenylpyridintricarbonsäure betrug, wenn die Oxydation in sehr verdünnter Lösung bei einer 50° nicht überschreitenden Temperatur vorgenommen wurde, aus 20 g a-Phenylα-naphtocinchoninsäure im günstigsten Fall 5 g, bei Anwendung concentrirter, siedender Lösungen entstand vorwiegend, unter Umständen sogar ausschliefslich, die Ketonsäure (bis zu 2 g aus 20 g) 2). Jene α-α,-Diphenylpyridintricarbonsäure krystallisirt am besten aus alkoholischer, bis zur beginnenden Trübung mit Wasser versetzter Lösung; sie bildet nach mehrmaligem Umkrystallisiren sehr zarte, farblose, bei 250° unter Kohlensäureentwickelung schmelzende Nadeln, ist fast unlöslich in kaltem,

in Diphensäure, vgl. Fittig und Ostermayer, JB. f. 1873, 393, sowie der Bildung von α-Phenylpyridindicarbonsäure aus α-Naphtochinolin, JB. f. 1883, 1328 (Skraup und Cobenzl). — 1) Die in nicht unbeträchtlicher Menge entstandene Benzoësäure fand sich in dem Filtrat von den beiden anderen Säuren. — 2) Geringe Mengen der Ketonsäure entstehen auch bei Oxydation der α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäure mit Chromsäure in eisessigsaurer Lösung; gegen andere Oxydationsmittel ist die Säure dagegen sehr beständig; auch α-Phenylnaphtochinolin wird von alkalischer Permanganatlösung schwer angegriffen, in schwefelsaurer Lösung dagegen leicht oxydirt; es entstehen dabei minimale Mengen einer noch nicht näher untersuchten Säure.

leichter löslich in siedendem, besonders säurehaltigem Wasser; von Aether wird sie schwer, von Amylalkohol leicht, sehr leicht von Aceton aufgenommen. Das Silbersalz, C<sub>20</sub> H<sub>10</sub> NO<sub>6</sub> Ag<sub>3</sub>, sowie die durch Bleinitrat und Quecksilberchlorid in der neutralen Lösung des Ammoniumsalzes entstehenden Niederschläge sind weiß und flockig; Eisenchlorid und -sulfat rufen eine fleischfarbige, Kupfersulfat eine grüne Fällung hervor. Bei der Destillation mit Natronkalk (4 Thln.) zerfällt die Säure in 3 Mol. Kohlensäure und  $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyridin,  $(C_6H_3)_2C_5H_3N = C_{17}H_{13}N$ . Man löst das weit oberhalb 360° destillirende, orangerothe, zimmtartig riechende Oel in verdünnter Salzsäure, fällt aus dem Filtrat das Chromat (siehe unten) und krystallisirt die aus letzterem abgeschiedene Base aus Aether um. Dieselbe schmilzt zwischen 71 bis 73°, verdampft merklich oberhalb 100°, ist unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Aether. Das in kaltem Wasser fast unlösliche Chromat krystallisirt aus heißem in langen, orangerothen, wasserfreien Nadeln von der Zusammensetzung  $(C_{17} H_{13} N)_2 . H_2 Cr_2 O_7 . (C_{17} H_{13} N)_2 . H_2 Cr O_4$ . Außerdem wurden dargestellt ein orangerothes, krystallinisches Platinsalz und ein gelbes Pikrat. Die oben erwähnte Säure C<sub>19</sub> H<sub>11</sub> NO<sub>3</sub>, die α-Phenylpyridinphenylenketonmonocarbonsäure (siehe unten), krystallisirt aus verdünntem Alkohol in leichten, langen, seideartigen, aus Eisessig in kurzen, glänzenden, orangerothen Nadeln vom Schmelzpunkt 226°. Sie ist in Aceton und Aether schon in der Kälte, in verdünnten Säuren dagegen nicht löslich; aus ihrer Lösung in concentrirten Säuren wird sie durch Wasser unverändert gefällt. Das Silbersalz, C<sub>19</sub> H<sub>10</sub> NO<sub>3</sub> Ag, scheidet sich in hellgelben, fast unlöslichen Flocken ab. Das Ammonium - und die Alkalisalze bilden gelbe, wollige, in heißem Wasser leicht lösliche Nadeln; aus der verdünnten Lösung des ersteren fällen Baryum- und Calciumchlorid einen hellgelben, krystallinischen, Bleinitrat einen citronengelben, Kupfersulfat und Eisenchlorid einen hellgrünen resp. dunkelorangerothen, sehr schwer löslichen Niederschlag. Um einen Anhaltspunkt für die Constitution der Säure C<sub>19</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>3</sub> zu gewinnen, wurde dieselbe mit 5 Thlu. Natronkalk destillirt und das oberhalb 400° übergehende Oel, nachdem

es erstarrt war, aus Alkohol umkrystallisirt. Döbner und Kuntze erhielten auf diese Weise feine, schwefelgelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 68°, die sich nicht in Wasser, dagegen leicht in Alkohol und Aether lösten. Die alkoholische Lösung zeigte braune, die in Eisessig grüne Fluorescenz. Aus der Thatsache, das aus der salzsauren Lösung des Körpers durch Kaliumdichromat ein orangerothes, krystallisirbares, neutrales Chromat, (C<sub>18</sub>H<sub>11</sub>NO)<sub>2</sub>CrO<sub>3</sub>, andererseits mittelst salzsauren Hydroxylamins und Natriumcarbonat farblose, gut entwickelte Krystalle einer bei 84° schmelzenden Isonitrosoverbindung erhalten wurden, läst sich der Schluss ziehen, die Base C<sub>18</sub> H<sub>11</sub>NO sei α-Phenylpyridinphenylenketon, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO-C<sub>5</sub>[C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]H<sub>2</sub>N, und die Säure, aus welcher sie entsteht, die a-Phenylpyridinphenylenketonmonocarbonsäure (siehe oben).

S. Kapf und C. Paal 1) gewannen durch Einwirkung von Phenacylbromid 2) auf eine alkoholische Lösung von Natriumbenzoylessigäther 3) und Eingießen der schließlich kurze Zeit erwärmten Mischung in Wasser den Phenacylbenzoylessigäther,  $[C_6H_5-CO]CH[CH_2-CO-C_6H_5]COOC_2H_5 = C_{19}H_{18}O_4$ . Derselbe ist — auch im Vacuum — nicht unzersetzt destillirbar, unlöslich in Wasser, leicht löslich in fast allen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, besonders beim Erwärmen; sehr große, wohl ausgebildete, durchsichtige Krystalle vom Schmelzpunkt 55 bis

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 1485, 3053; vgl. auch C. Paal, JB. f. 1883, 1220, über die Eiuwirkung von Phenacylbromid (Monobromacetophenon) auf Natriumacetessigather. — 2) JB. f. 1883, 982. — 8) JB. f. 1883, 1199; f. 1885, 1446; f. 1886, 1457; f. 1887, 2050.

58° erhält man aus einer ätherischen oder Benzol-Ligroïnlösung. Die Verseifung des Esters durch verdünnte Kalilauge vollzieht sich bei gewöhnlicher Temperatur - rascher in Gegenwart von etwas Alkohol - gleichzeitig nach zwei Richtungen, vorwiegend jedoch im Sinne der ersten der nachstehenden Gleichungen: I.  $[C_aH_sCO]CH[CH_2-CO-C_aH_s]COOC_2H_s + 2 KOH = C_6H_sCOOK$  $+ C_6 H_5 - CO - CH_2 - CH_2 - COOK + C_2 H_5 OH;$  II. [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO]CH [CH<sub>2</sub>-CO-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> + KOH = [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO]CH[CH<sub>2</sub>-CO $-C_6H_3$  COOK +  $C_9H_3$  OH; III. [ $C_6H_3$  CO] CH[ $CH_2$ -CO- $C_6H_3$ ]  $COOK + KOH = [C_6H_5-CO-CH_2-]_2 + K_2CO_3$ . Das nach II. vorübergehend entstehende, sehr unbeständige Kaliumsalz der Diphenacylmonocurbonsäure zerfällt nach III. in Kaliumcarbonat und das Doppelketon Diphenacyl oder Diphenyläthylendiketon 1). Diese Verbindung bleibt ungelöst, wenn man das aus den bei der Verseifung erhaltenen Kalisalzen gefällte Säuregemisch mit verdünnter Sodalösung behandelt. Die nach Gleichung I. entstandene Benzoë- und \(\beta\text{-Benzoyl propionsäure}\) können mittelst Wasserdampf von einander getrennt werden. - Beim Vermischen einer heißen, alkoholischen Lösung des Phenacylbenzoylessigäthers mit überschüssigem, concentrirtem, alkoholischem Kali, bildet sich unter lebhafter Wärmeentwickelung das Kaliumsalz der Phenylacetylenbenzoylessigsäure: [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CO]CH[CH<sub>2</sub>-CO-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]  $COOC_9H_5 + KOH = [C_6H_5CO]CH[C=C-C_6H_5]COOK + C_9H_5OH$ + H<sub>2</sub>O<sup>2</sup>). Aus der heißen, wässerigen Lösung des mit Alkohol und Aether gewaschenen Salzes fällt Salzsäure die zugehörige Säure C<sub>17</sub> H<sub>12</sub> O<sub>3</sub>, welche am besten aus Alkohol oder Eisessig umkrystallisirt wird. Dieselbe ist unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Aether, Benzol, sowie Eisessig, krystallisirt in seideglänzenden, leuchtend gelben Nadeln - aus Benzol in Blättchen - vom Schmelzpunkt 135° und destillirt (in kleinen Mengen) unter geringer Zersetzung. Dieselbe Säure erhält man auch direct bei der Destillation des Phenacylbenzoylessigäthers unter vermindertem Druck (40 mm), als zwischen 270 bis 280° siedende, bald kry-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1432, 2073. — 2) Ausbeute 80 bis 85 Proc. der theoretischen.

stallinisch erstarrende Flüssigkeit 1). Das Kaliumsalz (s. o.) ist vollkommen unlöslich in überschüssigem Alkali, sehr schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, woraus es in gelben, sehr dünnen, langen, biegsamen Nadeln oder Fäden mit 2 Mol. Krystallwasser krystallisirt; aus heißem Alkohol, der es ziemlich leicht aufnimmt, bildet es gelbe, kurze Nadeln. Seine wässerige Lösung giebt mit Calcium - und Baryumchlorid gelbe, flockige, vollkommen unlösliche Niederschläge, mit Mangansulfat und Quecksilberchlorid eine voluminöse, chamoisfarbige, mit Kupfersulfat eine gelbgrüne und mit Silbernitrat eine gelbe, sich rasch schwärzende Fällung. Beim Erwärmen der Säure mit überschüssigem Phenylhydrazin und vorsichtigen Versetzen der erkalteten Masse mit Eisessig, erhielten Sie einen gelben, körnigen, aunähernd bei 100° schmelzenden Körper, der in den meisten gebräuchlichen Lösungsmitteln - mit Ausnahme von Wasser löslich war, sich aber daraus wegen eintretender Verharzung nicht umkrystallisiren ließ; wahrscheinlich kommt demselben die Formel  $[C_6H_5-C(N_2HC_6H_5)]CH(C\equiv CC_6H_5)-CON_2H_2C_6H_5$  zu. Die Phenylacetylenbenzoylessigsäure liefert mit Brom weiße, bei 2006 schmelzende Nadeln eines Substitutionsproductes, wird von Reductionsmitteln in saurer wie in alkalischer Lösung nur schwer angegriffen und giebt mit Hydroxylamin ein Oxim; behandelt man eine Lösung derselben in Chloroform oder Schwefelkohlenstoff mit Phosphorchlorid und trägt die Flüssigkeit in gekühlten Methylalkohol ein, so erhält man orangegelbe Nadeln eines (chlorhaltigen) Methylesters. — Die Phenylacetylenbenzoylessigsäure wird durch Mineralsäuren glatt in  $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylfurfuran- $\beta$ -carbonvaure,  $[C_6H_5]_2C_4HO(COOH) = C_{17}H_{12}O_3$ , übergeführt; man kocht sie zu diesem Zwecke unter Zusatz von etwas Alkohol mit rauchender Salzsäure bis zum Verschwinden der gelben Farbe 2), löst das Reactionsproduct in stark verdünntem Alkali und kry-

<sup>1)</sup> Hier entspricht die Ausbeute nur 20 Proc. der berechneten Menge; wahrscheinlich bildet sich bei der Destillation anfangs der Aethyläther der Phenylacetylenbenzoylessigsäure, der durch das entstandene Wasser verseift wird. — 2) Statt dessen kann man die Säure auch mit absolutem Alkohol übergießen und unter Erwärmen gasförmige Salzsäure einleiten.

stallisirt die aus dem Filtrat gefällte Diphenylfurfurancarbonsäure aus verdünntem Alkohol um. Sie krystallisirt daraus in schönen, weißen, bei 217° schmelzenden Nadeln, destillirt fast unzersetzt, ist ziemlich leicht löslich in warmem Aether, eben solchem Alkohol, Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser und Petroleumäther. Bei ihrer Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung entsteht von aromatischen Körpern nur Benzoesäure. Das in warmem Wasser leicht lösliche Natriumsalz wird durch überschüssiges Alkali in feinen, weißen Nadeln gefällt; in heißem Alkohol ist es leicht löslich; beim Eindampfen einer ammoniakalischen Lösung der Säure tritt vollständige Zersetzung ein. Die wässerige Lösung dieses Natriumsalzes giebt mit Calcium-, Magnesium-, Zink-, Quecksilber-, Manganchlorid und Silbernitrat 1) weiße, flockige, auch in heißem Wasser fast unlösliche Fällungen, mit Baryumchlorid einen gallertartigen Niederschlag; Eisensulfat bewirkt eine hellrothbraune, Eisenchlorid eine schmutzigrothe, Kupfersulfat eine hellgrüne Fällung. Der Acthylüther, C18 H16 O3, bildet aus Aether oder verdünntem Alkohol große, prachtvolle, bei 82° schmelzende Krystalle; er kann auch direct aus Phenacylbenzoylessigäther durch fünf- bis sechsstündiges Kochen mit Alkohol und überschüssiger, mäßig concentrirter Salzsäure dargestellt und durch alkoholisches Kali in die zugehörige Säure (s. o.) übergeführt werden. — Bei zwei- bis dreistündigem Erhitzen der Phenylacetylenbenzoylessigsäure mit rauchender Salzsäure auf 150 bis 160° unter Druck entsteht; neben wenig Diphenylfurfurancarbonsäure, a a<sub>1</sub>-Diphenylfurfuran, C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>O; letzteres bleibt bei Behandlung des krystallinischen Reactionsproductes mit verdünntem Alkali in der Wärme ungelöst und wird durch Destillation etc. gereinigt. Dieselbe Verbindung bildet sich auch bei der Destillation der Phenylacetylenbenzoylessigsäure oder der Diphenylfurfurancarbonsäure über erhitzten Zinkstaub2), und 'quantitativ bei einstündigem Erhitzen von Diphenacyl (s. u.) mit

<sup>1)</sup> Das Silbersalz ist sehr lichtbeständig. — 2) Die Ausbeute beträgt nach diesem Verfahren nur 20 bis 25 Proc., nach dem ersteren dagegen 70 Proc. der berechneten Menge.

concentrirter Salzsäure auf 130 bis 150° im geschlossenen Rohr. Das Diphenylfurfuran ist unlöslich in Wasser, leicht löslich besonders in der Wärme in Aether, Alkohol, Eisessig, Benzol und Ligroin; aus verdünntem Alkohol krystallisirt es in prachtvollen, langgestreckten, stark glänzenden Blättern oder flachen Nadeln vom Schmelzpunkt 91°, destillirt unzersetzt zwischen 343 bis 345°, ist mit Wasserdämpfen nur schwer flüchtig, giebt mit Isatin und Schwefelsäure eine dunkelgraue Färbung, mit concentrirter Schwefelsäure eine grüne Lösung, die beim Erhitzen rothbraun wird und prächtig blaugrün fluorescirt, sowie beim Eingießen in Wasser eine fast farblose, smaragdgrün fluorescirende Flüssigkeit giebt. Auch das unten beschriebene Diphenacyl zeigt die gleiche Farbenreaction. Durch Brom, sowie bei der Einwirkung von Jodwasserstoff und Phosphor geht das Diphenylfurfuran in amorphe Körper, durch Reduction mit metallischem Natrium in heißer, alkoholischer Lösung in  $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenyltetrahydrofurfuran, C<sub>15</sub>H<sub>15</sub>O, über, welches nach dem Verdünnen mit Wasser in Aether aufgenommen, getrocknet und durch fractionirte Destillation gereinigt werden kann. Dieses ist ein farbloses, dickflüssiges, in Wasser unlösliches, zwischen 320 bis 322° siedendes, mit den üblichen organischen Lösungsmitteln in allen Verhältnissen mischbares Oel 1), welches von Phosphortri- und Acetylchlorid, selbst beim Sieden, kaum angegriffen wird und in kleinen Mengen ohne erhebliche Zersetzung über metallischem Natrium destillirt werden kann. — Der Phenacylbenzoylessigäther wird bei zwei- bis dreistündigem Kochen mit überschüssigem Ammonacetat und Eisessig fast quantitativ in den durch Wasser fällbaren \alpha-\alpha\_1-Diphenylpyrrol-β-carbonsäure-Aethyläther, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>), C<sub>4</sub>HNH (COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), übergeführt, welcher aus Essigsäure weiße, bei 1590 schmelzende Nadeln bildet, in kleinen Mengen unzersetzt destillirt, schwer in Ligroin, leicht in Alkohol, Aether, Benzol und Eisessig, nicht in Wasser löslich ist. Die Lösung des Esters in concentrirter Schwefelsäure färbt sich beim Erwärmen zunächst rothbraun, dann rothviolett mit prächtig blauer Fluorescenz; beim Eingießen in

<sup>1)</sup> Die Ausbeute beträgt ca. 50 Proc. der Theorie.

Wasser entsteht eine klare, violette, intensiv blau fluorescirende Flüssigkeit. Bei längerem Stehen von Phenacylbenzoylessigäther mit alkoholischem Ammoniak scheidet sich das Amid der α-α<sub>1</sub>-Diphenylpyrrol-β-carbonsäure ab, welches schon durch Wasser zerlegt wird. Die Säure selbst, C<sub>17</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>2</sub>, schmilzt bei 216°, löst sich ziemlich schwer in heißem Alkohol, leichter in siedendem Eisessig und krystallisirt aus ersterem in orange gefärbten, gegen Mineralsäuren sehr beständigen Nadeln. Weder sie, noch ihr Ester geben die Fichtenspanreaction. - Durch Destillation der α-α<sub>1</sub>-Diphenylpyrrol-β-carbonsäure über erhitzten Kalk<sup>1</sup>) oder beim Kochen des Aethyläthers mit alkoholischem Kali?) oder von Diphenacyl mit Ammonacetat und Eisessig, sowie beim Erhitzen dieses Ketons mit alkoholischem Ammoniak unter Druck auf 150 bis 160° gewannen Kapf und Paal das schon bekannte  $\alpha - \alpha_1 - Diphenylpyrrol$ ,  $[C_6H_3]_2C_4H_2NH_3$ ). Die Verbindung krystallisirt aus Eisessig oder verdünntem Alkohol in schönen, atlasglänzenden Blättern vom Schmelzpunkt 1430 (143,50 nach Baumann4) und giebt mit concentrirter Schwefelsäure dieselbe Farbenreaction wie obiger Ester; die von Baumann b) angegebene blaue Färbung der Eisessiglösung zeigten wohl die Mutterlaugen des aus dem Ester dargestellten Präparates, nicht aber das aus dem Diphenacyl bereitete reine Diphenylpyrrol. - Dieselben erhielten ferner durch halbstündiges Kochen von Phenacylbenzoylessigäther mit Anilin und Eisessig, sowie Umkrystallisiren der Reactionsmasse aus letzterem, feine, schwach gelbe, bei 169 bis 170° schmelzende, in den gebräuchlichen Mitteln ziemlich schwer lösliche Nadeln von α-α<sub>1</sub>-N-Triphenylpyrrol-β-carbonsäure-Aethyl- $\ddot{a}ther$ ,  $[C_6H_5]_2 C_4HNC_6H_5(COOC_2H_5) = C_{25}H_{21}NO_2$ , in quantitativer Ausbeute. Die daraus durch Verseifung gewonnene, ziemlich schwer lösliche, fast unzersetzt sublimirende α-α<sub>1</sub>-N-Triphenylpyrrol- $\beta$ -carbonsäure,  $[C_6H_6]_2C_4HNC_6H_3(COOH) = C_{23}H_{17}NO_2$ , krystallisirt aus Eisessig in weißen, zu Kügelchen vereinigten

Die Ausbeute ist wegen der hierbei eintretenden starken Verkohlung nur gering.
 Die Spaltung wird durch Eingießen in heißes Wasser und darauf folgendes Ansäuern vollendet.
 JB. f. 1887, 1492, 2141.
 JB. f. 1887, 2141 citirte Abhandlung.

Nadeln vom Schmelzpunkt 273°. Weder der Ester noch die Säure geben die Fichtenspanreaction, beim Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure entstehen rothbraune Lösungen. Destillirt man die Säure über erhitzten Kalk und krystallisirt das Destillat aus heißem Eisessig um, so erhält man feine, weiße, bei 228 bis 229° schmelzende, in Aether, Alkohol, Benzol und Eisessig schwer, leichter in Chloroform lösliche Nadeln von  $\alpha - \alpha_1 - N - Triphenyl$ pyrrol,  $[C_6H_5]_2C_4H_2N-C_6H_5^{-1}$ . Aus den ersten Mutterlaugen fällt Wasser einen leichter löslichen Körper, der aus Essigsäure in fast farblosen, flachen Nadeln oder Blättchen krystallisirt, nahezu den Schmelzpunkt des Diphenylpyrrols, aber die Zusammensetzung eines Triphenylpyrrols besitzt. (Isomeres Pyrrolderivat?) — Zur Darstellung des Diphenacyls (Diphenyläthylendiketon, Dibenzoyläthan, Phenacylacetophenon)2) bedeckt man fein gepulverten Phenacylbenzoylessigäther (2 Mol.) eben mit Alkohol, giebt eine achtprocentige, wässerige Lösung von Aetzkali (3 Mol.) hinzu, läst die Mischung unter öfterem Schütteln in einem verschlossenen Gefäs acht bis zehn Tage stehen, filtrirt und trocknet den Rückstand, entfernt unverseift gebliebenen Ester mit wenig Essigäther und krystallisirt das hinterbliebene Diketon aus Alkohol oder Benzol-Ligroïn um. Dasselbe bildet große, weiße, zu Drusen vereinigte Nadeln oder Spieße, schmilzt zwischen 144 bis 1450 (nach Claus und Werner bei 1400, nach Hollemann bei 143°), destillirt in kleinen Mengen unzersetzt, löst sich schwer (nach Claus und Werner leicht) in Aether, Alkohol und in Ligroïn. Die Ausbeute beträgt 20 bis 25 Proc. des angewandten Esters. Diphenacyldihydrazon, [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-C[N<sub>2</sub>HC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>] -CH<sub>2</sub>-], entsteht, wenn man das Diketon mit überschüssigem Phenylhydrazin kurze Zeit zum Sieden erhitzt und nach dem Erkalten etwas Eisessig zusetzt; die Verbindung krystallisirt aus Alkohol in feinen, weißen Nadeln, schmilzt unter vorhergehender Schwärzung gegen 1800, löst sich leicht in Aether, Benzol und heißem Eisessig; im unreinen Zustande verharzt sie,

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2141, wo der Schmelzpunkt zu 2310 angegeben ist. —
1) JB. f. 1887, 1432 (Hollemann), 2073 (Claus und Werner).

besonders im Licht, sehr rasch. — Diphenacyldioxim, C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, bereitet durch halbstündiges Kochen des Diketons mit überschüssigem, freiem Hydroxylamin in verdünnter, alkoholischer Lösung, bildet aus Alkohol glänzende, weiße Nadeln oder langgestreckte Blätter vom Schmelzpunkt 203 bis 2040, löst sich schwer in Benzol und Ligroïn, leicht in Eisessig, Alkohol, Aether. Alkalien und Mineralsäuren. — Schließlich haben Dieselben durch halbstündiges Erhitzen von Diphenacyl (2 Thln.) mit Phosphorpentasulfid (3 Thln.) auf 160 bis 1800 im zugeschmolzenen Rohr, Uebergießen des fein gepulverten Reactionsproductes mit Natronlauge, Umkrystallisiren und Destillation des Rückstandes α-α<sub>1</sub>-Diphenylthiophen, C<sub>4</sub> H<sub>2</sub> S(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, dargestellt 1). Dasselbe löst sich leicht in den meisten gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, krystallisirt aus Alkohol oder Essigsäure in prachtvollen, glänzenden, weißen oder schwach gelblichen Blättern, schmilzt bei 152 bis 1530, destillirt unzersetzt, giebt die Indopheninund Laubenheimer'sche Reaction mit dunkelgrüner Farbe und wird von Salpetersäure erst zwischen 240 bis 250° vollständig oxydirt. - Die beim Erhitzen von Phenacylbenzoylessigäther mit Eisessig und überschüssigem Phosphorpentasulfid auf 150 bis 2000 entstehende Diphenylthiophencarbonsäure haben Sie noch nicht näher untersucht.

J. Montfort's <sup>2</sup>) α-Naphtoyl-o-benzoësäure, C<sub>10</sub> H<sub>7</sub>CO-C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>-COOH, vom Schmelzpunkt 172°, ist offenbar identisch mit der Säure, welche Ador und Crafts <sup>3</sup>) schon früher auf demselben Wege dargestellt haben; dieselbe liefert, mit Natronhydrat geschmolzen, α-Naphtoë-4) und Benzoësäure, bei der Reduction mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor α-Naphtylphenylmethanmonocarbonsäure vom Schmelzpunkt 142°. Das Chlorid der α-Naphtoyl-o-benzoësäure schmilzt bei 134°; einem durch Condensation der Säure mit Resorcin entstehenden, bei 218° schmelzenden Phtaleïn giebt Montfort die Formel [C<sub>10</sub> H<sub>7</sub>, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub>(OH)<sub>2</sub>]C-C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>-CO-O;

<sup>1)</sup> Ausbeute 60 bis 70 Proc. der Theorie. — 2) Arch. ph. nat. [3] 19, 564 (Ausz.). — 3) JB. f. 1879, 732; aus *Phtalsäure-Anhydrid* und *Naphtalin* bei Gegenwart von Aluminiumchlorid; vgl. auch JB. f. 1886, 1681. — 4) JB. f. 1887, 2143 f.; dieser JB., S. 2053.

dasselbe liefert mit Acetylchlorid ein Diacetylderivat vom Schmelzpunkt 205°, mit Brom ein in schönen, klinorhombischen Prismen krystallisirendes Dibromderivat und geht durch Reduction mit Zinkstaub in alkalischer Lösung in Dioxydiphenylnaphtylmethanmonocarbonsäure,  $[C_{10}H_7, C_6H_3(OH)_2]CH-C_6H_4-COOH$ , über. Schwefelsäure verwandelt die  $\alpha$ -Naphtoyl-o-bensoësäure in Naphtanthrachinon 1); dieses giebt mit Phosphorpentachlorid eine bei 145° schmelzende Chlorverbindung,  $C_{18}H_2Cl_3$ .

- Nach J. Kaiser?) vereinigen sich *Phtalsäureanhydrid* und *Diphenyl* in Gegenwart von Aluminiumchlorid zu einer in Wasser sehr schwer, in Aether und Benzol leicht löslichen *Säure*, COOH –C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>–CO–C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>–C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, vom Schmelzpunkt 217 bis 220°. Bis jetzt wurden von den Salzen dieser Säure nur das *Sülber* und das *Calciumsals* dargestellt.
- G. Pellizzaris) erhielt durch eintägiges Erhitzen von Glycocholsäure und alkoholischem Ammoniak auf 160 bis 170° unter Druck, Verdampfen der Flüssigkeit und Umkrystallisiren des mit Wasser gewaschenen, breiigen Rückstandes aus Alkohol lange, seideglänzende, sehr hygroskopische Nadeln von Cholamids), entstanden im Sinne der Gleichung (C23 H39 O3) CONHCH2 COOH + NH3 = (C23 H39 O3) CONH2 + NH2 CH2 COOH. Aehnlich wie Glycocholsäure scheint sich die Iso(Para?)glycocholsäures) gegen Ammoniak zu verhalten, während Dyslysins) mit letzterem ein dunkles, amorphes Product liefert. Aus Hippursäure und alkoholischem Ammoniak gewann Derselbe bei vierstündigem Erhitzen auf 210 bis 220° harte, glänzende Krystalle von Hippursäureamids), Schmelzpunkt 183°; bei achtstündigem Erhitzen auf 260° bildeten sich dagegen in Folge einer Spaltung des Hippursäureamids Benzamid resp. Benzoësäure-Aethyläthers) und Glycocoll-

<sup>1)</sup> Die gleiche Beobachtung hat schon K. Elbs gemacht; vgl. JB. f. 1836, 1681. — 2) Arch. ph. nat. [3] 20, 198 (Ausz.). — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 621; Chem. Centr. 1888, 1350 (Ausz.). — 4) JB. f. 1879, 965, wo der Schmelzpunkt 130° angegeben ist, während Pellizzari denselben bei etwa 125° fand. — 5) JB. f. 1847/48, 898; vgl. auch Monatsh. Chem. 3, 341, welche Abbandlung nicht in den JB. übergegangen zu sein scheint. — 6) JB. f. 1847/48, 909; f. 1863, 653. — 7) JB. f. 1877, 797. — 8) Durch besondere Ver-

amid. Versuche, durch Einwirkung von Cholamid oder Cholsäureäther resp. Benzamid auf Glycocoll Glycochol- resp. Hippursäure darzustellen, blieben erfolglos.

### Sulfosäuren der Fettreihe.

E. Fromm<sup>1</sup>) hat nachgewiesen, dass aus den bromirten Disulfonen der Typen  $(R'-, H-)=C=(SO_2R')$ , und  $H_2C=(SO_2R')$ , das Halogen schon durch Kochen mit wässeriger Kalilauge abgespalten wird, aber nicht unter Bildung von entsprechenden Hydroxylsubstitutionsproducten, sondern unter Regenerirung der Sulfone. So entsteht aus dem Aethylidendiäthylsulfonbromid, (CH<sub>3</sub>-, Br-)=C=(SO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, beim Kochen mit wässeriger Kalilauge nicht der Alkohol, (CH<sub>3</sub>-, OH-)=C=(SO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, sondern es wird das Aethylidendiäthylsulfon, (CH<sub>3</sub>-, H-)=C=(SO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, zurückgebildet, und erklärt sich diese eigenthümliche und seltene Art von Reduction dadurch, dass gleichzeitig ein Oxydationsprocess verläuft, wobei Mangels eines anderen, leichter oxydirbaren Körpers ein Theil des regenerirten Sulfons bis zur Bildung von Schwefelsäure oxydirt wird, welchen Vorgang folgende Gleichungen erläutern: I.  $(CH_3-, Br-)=C=(SO_2C_2H_3)_2 + KOH = KBr$  $+ (CH_3-, OH-)=C=(SO_2C_2H_3)_2$ . II.  $(CH_3-, OH-)=C=(SO_2C_2H_3)_2$  $-0 = (CH_3-, H-)=C=(SO_2C_2H_5)_2$ . Das Aethylidendiäthylsulfon vom Schmelzpunkt 75° bis 78° giebt in Benzollösung mit Natriummetall starke Wasserstoffentwickelung und man erhält als Product sternförmige Aggregate von Diäthylsulfondimethylmethan,  $(CH_3)_2=C=(SO_2C_2H_5)_2$ , welches mit dem von Baumann<sup>2</sup>) aus Dithioäthyldimethylmethan erhaltenen identisch ist. Reaction tritt ein, wenn man eine alkoholische Lösung des Di-

suche wurde festgestellt, daß *Benzamid* bei achtstündigem Erhitzen mit Alkohol auf 260° in *Benzoësäure-Aethyläther* übergeht. — 1) Ber. 1888, 185. — 2) Ber. 1886, 2808.

sulfons mit Jodmethyl und alkoholischer Kalilauge kocht. Das bei diesen Reactionen entstehende Diäthylsulfondimethylmethan giebt in Benzollösung mit Natrium keine Wasserstoffentwickelung mehr. Diese Reaction zeigt die Thatsache, dass zwei Sulfonreste im Stande sind, dem an das benachbarte Kohlenstoffatom geketteten Wasserstoffatom saure Eigenschaften zu ertheilen.

H. Rebs1) stellte methyl- und äthylätherschwefelsaure Baryumsalze dar zur Prüfung der Angaben von Church2) auf ihre Richtigkeit, nach welchen durch Einwirkung von Wasser auf den neutralen, schwefelsauren Methyläther eine Methylschwefelsäure resultiren sollte, deren Baryumsalz bei gleicher chemischer Zusammensetzung bedeutend stabiler sei als dasjenige, welches aus der durch Mischen von Methylalkohol mit concentrirter Schwefelsäure gebildeten Methylschwefelsäure erhalten wird. Das erstere, von Church als das Baryumsalz der  $\beta$ -Sulfomethylsäure bezeichnete Salz, sollte sich von dem Baryumsalz der a-Sulfomethylsäure dadurch unterscheiden, dass die Krystalle des β-Salzes sich ohne Zersetzung bis über 100° erhitzen lassen, während das α-Salz sich bei dieser Temperatur zersetzt; dass ferner, während das α-Salz beim Kochen seiner wässerigen Lösung sich zersetzt, die wässerige Lösung des  $\beta$ -Salzes, ohne sich zu zersetzen, siedet und sich selbst unverändert zur Trockne abdampfen lässt; daß endlich Quecksilberoxydulnitrat mit dem α-Salz einen graulichen, mit dem \(\beta\)-Salz einen weißen Niederschlag erzeugt. Das a-methylätherschwefelsaure Baryum wurde durch Mischen von Methylalkohol (50 g) mit concentrirter Schwefelsäure (100 g), Eintragen der Mischung in das 10fache Volum Wasser und Neutralisiren mit Baryumcarbonat in großen, wasserhellen Tafeln krystallisirt erhalten. Zur Gewinnung des β-methylätherschwefelsauren Baryums wurde neutraler, schwefelsaurer Methyläther durch Destillation eines Gemisches von Methylalkohol (1 Thl.) mit concentrirter Schwefelsäure (6 Thle.) dargestellt, dieser bei 184 bis 1860 siedende Ester durch Erhitzen mit dem 20 fachen Gewicht Wassers im geschlossenen Rohre auf 35° zersetzt und

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 246, 370. — 2) JB. f. 1855, 598 f.

die so erhaltene Methylätherschwefelsäure mit Baryumcarbonat neutralisirt. Auch hier krystallisirten die gleichen tafelförmigen Krystalle aus der Lösung aus wie bei dem α-Salze, und dieselben wurden ebenfalls erhalten, wenn die Zersetzung des schwefelsauren Methyläthers mit Wasser ganz in der Kälte oder auch direct mit Barytwasser vorgenommen wurde. Eine Vergleichung beider Salze ergab ihre vollständige Identität, indem beide Salze auf 100° erhitzt, sich in kurzer Zeit vollständig zersetzten, beim Kochen ihrer wässerigen Lösungen unter Abscheidung von Baryumsulfat in gleicher Weise eine theilweise Zersetzung erlitten, und beide mit Quecksilberoxydulnitrat einen weissen Niederschlag gaben. Hieraus ergiebt sich, dass das aus dem Schwefelsäuremethyläther gewonnene Baryumsalz sich von dem durch Mischen von Methylalkohol und concentrirter Schwefelsäure erhaltenen in seinem Verhalten unter allen Umständen nicht unterscheidet. Die auf analoge Weise dargestellten α- und β-äthylätherschwefelsauren Baryumsalze ergaben bei ihrer Vergleichung das gleiche Resultat, auch sie zersetzten sich beide beim Erhitzen auf 100°, erlitten beide theilweise Zersetzung beim Kochen ihrer wässerigen Lösungen und gaben beide mit Quecksilberoxydulnitrat völlig identische, weisse Niederschläge. Nur erwies sich das Baryumsalz der Aethylätherschwefelsäure in der Wärme für sich und in wässeriger Lösung beständiger als dasjenige der Methylätherschwefelsäure. Die gegentheiligen Angaben von Church sind hiernach unrichtig.

A. Fock 1) hat die von Gabriel 2) dargestellte Amidoäthylschwefelsäure,  $(CH_2-O-SO_2)-(CH_2-NH_3-O)$ , krystallographisch untersucht. Die Säure bildet kleine, glänzende, farblose, meist nach der Basis tafelförmige, dem monosymmetrischen System angehörige Krystalle von 2 bis 3 mm Grösse. Das Axenverhältniss ist a:b:c=1,2327:1:1,6311; der Winkel  $\beta=86^{\circ}39'$ . Beobachtete Formen: (001) OP, (111)-P und  $(\bar{1}11)+P$ . Die Spaltbarkeit ist vollkommen nach der Basis.

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 15, 265. - 2) Siehe diesen JB., S. 986.

Nach Untersuchungen von L. Scholvien<sup>1</sup>) schmilzt das Sulfonal (Diäthylsulfondimethylmethan) bei 125,5°, löst sich in 15 Thln. siedendem und in 500 Thln. Wasser von 15°, in 133 Thln. Aether von 15°, in 2 Thln. siedenden Alkohols, in 65 Thln. Alkohol von 15° und in 910 Thln. 50 procentigem Alkohol von 15°.

E. Baumann<sup>2</sup>) beobachtete den Schmelzpunkt des Sulfonals zu 124 bis 125°, resp. 125 bis 126°; Er meint, dass für pharmaceutische Zwecke Schwankungen des Schmelzpunktes zwischen 124° und 126° zulässig, aber niedriger schmelzende Präparate zu verwerfen seien. — Dagegen bemerkt J. D. Riedel<sup>3</sup>), dass es beim Sulfonal möglich sei, ein Präparat von chemischer Reinheit zu erhalten und dass daher für medicinische Zwecke auch ein Sulfonal mit dem Schmelzpunkt 125,5° verlangt werden müsse.

B. Rathke<sup>4</sup>) hat nachgewiesen, das das durch die Einwirkung des Sonnenlichtes polymerisirte und in einen festen, farblosen, bei 116° schmelzenden Körper verwandelte Thiocarbonylchlorid als Chlorthioameisensäure-Methyläther, C, S, Cl, = Cl-CS -S-CCl<sub>2</sub>, d. i. als Ameisensäuremethyläther aufzufassen sei, in welchem der Wasserstoff durch Chlor, der Sauerstoff durch Schwefel ersetzt ist. Beim Behandeln nämlich mit 3 Mol. Anilin in Benzollösung geht das polymere Thiocarbonylchlorid nach der Gleichung  $C_2S_2Cl_4 + 3NH_2C_6H_5 = C_2S_2Cl_2(NC_6H_5) + 2NH_2$ -C. H. H.Cl in eine in farblosen, glänzenden, rhombischen, bei 69,50 schmelzenden Blättchen krystallisirende Verbindung über, für welche die Constitutionsformel CCl<sub>2</sub>=(-S-, -NC<sub>6</sub> H<sub>5</sub>-)=CS festgestellt wurde. Die Verbindung zersetzt sich nämlich bei der Destillation, ebenso beim Kochen mit Alkohol, in Phenylsenföl und Thiocarbonylchlorid, bei der Destillation mit Wasserdampf tritt ebenfalls Thiocarbonylchlorid auf. Durch alkoholische Kalilange wird die Verbindung zerstört. Wird die Verbindung nochmals mit 3 Mol. Anilin erhitzt, so entstehen nach den Gleichun-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 981. — 2) Daselbst. — 8) Daselbst, S. 982. — 4) Ber. 1888, 2539.

gen  $C_2S_2Cl_2NC_6H_5 + 3NH_2C_6H_5 = 2CSNC_6H_3 + 2NH_2C_6H_5$ . HCl und  $C_2S_2Cl_2NC_6H_5 + 3NH_2C_6H_5 = CS_2 + C(NC_6H_5)(NHC_6H_5)_2$ .HCl + NH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.HCl als Reactionsproducte: Phenylsenföl, Diphenylschwefelharnstoff, salzsaures Anilin, salzsaures Triphenylguanidin, und ist die Bildung des letzteren Salzes nur erklärlich, wenn die Verbindung C<sub>2</sub>S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>NC<sub>6</sub>H<sub>5</sub> derart, wie oben angenommen, Hieraus ergiebt sich dann auch die Constitution constituirt ist. des polymerisirten Thiocarbonylchlorids selbst. Die Verbindung C<sub>2</sub>S<sub>2</sub>Cl<sub>4</sub> zersetzt sich beim Erwärmen mit concentrirtem, wässerigen Ammoniak, wie das Thiocarbonylchlorid, in Rhodanammonium und Chlorammonium, ebenso entstehen bei der Einwirkung von alkoholischem Ammoniak Rhodanammonium, Chlorammonium und reichliche schwarzbraune Massen. Beim Erwärmen mit concentrirter Salpetersäure scheint etwas Trichlormethylsulfonchlorid, CCl, SO, Cl, zu entstehen. Beim Erwärmen mit Alkohol wurde neben Kohlenoxysulfid, Kohlensäure, Schwefelwasserstoff, Chlorwasserstoff ein gelbes, stinkendes, Chlor und Schwefel enthaltendes Oel erhalten. Beim Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge konnten als Producte nur Chlorkalium, Schwefelkalium und Kaliumcarbonat, aber kein xanthogensaures Salz nachgewiesen werden.

A. P. N. Franchimont<sup>1</sup>) untersuchte die Sulfoëssigsäure bezüglich ihres Verhaltens gegen Hitze, Salpetersäure, alkoholisches Natron im Hinblick auf ihre Analogie mit der Malonsäure. Bezüglich der schon früher erwähnten Methode<sup>2</sup>) zur Darstellung der Sulfoëssigsäure durch Erhitzen von 2 Thln. Essigsäureanhydrid mit 1 Thl. Schwefelsäure wurde festgestellt, dass dieselbe sich ebenfalls zur Darstellung von Sulfopropionsäure und Sulfobuttersäure anwenden lässt. Was die Einwirkung der Hitze auf die Sulfoëssigsäure anlangt, so schmilzt dieselbe gegen 75°, verliert gegen 160° Wasser und zerfällt gegen 230° unter Entwickelung von Kohlensäure und Essigsäure. Da die Menge der gebildeten Kohlensäure 1 Mol. auf 2 Mol. angewandte Sulfoëssigsäure durch Hitze

<sup>1)</sup> Rec. Trav. chim. Pays-Bas 7, 25. - 2) JB. f. 1881, 859.

darin zu bestehen, dass Schwefelsäureanhydrid abgespalten und Essigsäure gebildet wird, wobei das Schwefelsäureanhydrid dann weiter auf ein zweites Molekül Sulfoëssigsäure einwirkt unter Bildung von Kohlensäure und Methylendisulfosäure oder der Zersetzungsproducte der letzteren nach den Gleichungen CH2  $=(-80_3 H, -C00 H) = 80_3 + CH_3 C00 H$  und  $80_3 + CH_2$  $=(-S0_3H, -C00H) = C0_2 + CH_2 = (-S0_3H, -S0_3H)$ . Bei der Einwirkung von Salpetersäure sowohl auf die freie Sulfoëssigsäure als auch auf deren Baryumsalz konnte kein Nitroderivat derselben erhalten werden. Schliefslich wurde die Darstellung des Aethyläthers der Sulfoëssigsäure versucht. Die Darstellung desselben gelang nicht beim Behandeln der alkoholischen Lösung der Säure oder der in Alkohol aufgeschlemmten Baryum- und Bleisalze der Säure mit Chlorwasserstoffgas oder Schwefelsäure, auch nicht durch Einwirkung von Jodäthyl auf das Bleisalz der Säure und nicht durch Behandeln von Sulfoëssigsäure mit Phosphorpentachlorid und Alkohol. Dagegen führte die Einwirkung von Jodäthyl auf das Silbersalz der Säure zum Ziel. krystallisirt entweder in kleinen, glänzenden Platten oder in bunten Prismen, und erfolgt die Einwirkung des Jodäthyls auf ersteres viel energischer als wie auf letzteres, das Product ist aber in beiden Fällen das gleiche. Der so erhaltene Sulfoëssigsäure-Aethyläther stellt eine in Wasser wenig lösliche Flüssigkeit dar, welche schwerer als Wasser ist und bei gewöhnlichem Druck sich nicht ohne Zersetzung destilliren lässt. Auch bei der Destillation im luftleeren Raume tritt partielle Zersetzung ein, weilder Siedepunkt sehr hoch liegt. Dem bei der Reaction gebildeten Jodsilber wurde durch Behandeln mit Wasser noch ein sehr gut krystallisirendes Salz von der Formel C<sub>6</sub> H<sub>14</sub> Ag<sub>2</sub> S<sub>3</sub> O<sub>16</sub> entzogen, eine Verbindung von 1 Mol. des neutralen Silbersalzes mit 2 Mol. Säure und 1 Mol. Wasser. Beim Lösen dieses Salzes in Wasser zersetzt es sich und es krystallisirt wieder das neutrale Silbersalz aus. Bei der Einwirkung einer Lösung von zwei Atomen Natrium in dem 15 fachen Gewicht absoluten Alkohols auf den mit 2 Mol. Jodäthyl gemischten Sulfoëssigsäureäther blieb ein großer Theil des Jodäthyls unangegriffen, es bildete sich gewöhnlicher Aethyläther und bei der Destillation des Productes wurde ein in Wasser löslicher Rückstand erhalten, welcher beim Behandeln mit Basen ein Gemenge schwer zu trennender Salze ergab, worunter ein neutrales sulfobuttersaures Natrium nachgewiesen werden konnte. Durch dies Verhalten zeigt der Sulfoëssigsäureäther gewisse Analogie mit dem Malonsäureäther.

R. Mauzelius<sup>1</sup>) berichtete über die Darstellung der Aethylester der Sulfoëssigsäure und der Aethylidendisulfosäure. Der Sulfoëssigsäure-Diäthyläther, C6H12SO6, wurde in derselben Weise wie von Franchimont<sup>2</sup>), durch Einwirkung von Aethyljodid auf sulfoëssigsaures Silber als fast farblose oder schwach gelb gefärbte Flüssigkeit erhalten, welche sich bei gewöhnlichem Druck nicht ohne Zersetzung destilliren lässt. In gleicher Weise wurde auch durch Einwirkung von Aethyljodid auf das in feinen Nädelchen krystallisirende äthylidendisulfosaure Silber, C. H. S. O. Ag. 'H<sub>2</sub>O, der Aethylidendisulfosäureäther, C<sub>6</sub>H<sub>14</sub>S<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, dargestellt, welcher ein schwach röthliches Oel von eigenthümlichem Geruch bildet. Derselbe ist in Wasser und kalter Natronlauge unlöslich, in Aether und Alkohol leicht löslich. Beim Vermischen gleicher Moleküle des Esters und von Natriumalkoholat in ätherischer Lösung erhält man einen Niederschlag von zu kugeligen Krystallen vereinigten kleinen Nädelchen, welche wahrscheinlich die Natriumverbindung NaC=(-CH<sub>3</sub>, -SO<sub>2</sub>OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, -SO<sub>2</sub>OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) vorstellen. Wird diese Verbindung mit Alkohol und Aethyljodid gekocht, und nach dem Verdunsten des überschüssigen Methyljodids der in Wasser gelöste Rückstand mit Natronlauge neutralisirt und mit Alkohol gefällt, so erhält man das Natriumsalz einer Butandisulfosäure, (CH<sub>3</sub>-, C<sub>3</sub>H<sub>5</sub>-)=C=(-SO<sub>2</sub>OH, -SO<sub>2</sub>OH), in langen, platt gedrückten, farblosen Nadeln. Es ist mithin möglich, alkylsubstituirte Methansulfosäuren nach derselben Methode, wie alkylsubstituirte Malonsäuren zu erhalten, obgleich man wegen der Leichtigkeit, mit welcher die Gruppe SO, OC, H, verseift wird, nicht in erster Hand die entsprechenden Aethylester erhält.

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 1550. — 2) Siehe diesen JB., S. 2118.

R. Otto und W. Otto1) haben festgestellt, dass die von R Otto<sup>2</sup>) nachgewiesene Analogie zwischen Ketonsäuren und (mit aromatischen Alkylen) alkylsulfonirten Säuren auch für die alkylsulfonirten Fettsäuren ihre Gültigkeit hat. Aethylsulfonacetsaure, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-COOH, welche früher schon von P. Claesson3) dargestellt ist, wurde aus ihrem durch Einwirkung von Chloressigäther auf äthylsulfinsaures Natrium erhaltenen Aethyläther, ein dickliches, schwach gelblich gefärbtes Oel, durch Verseisen desselben mit Kalilauge als dicker, farb- und geruchloser Syrup erhalten, welcher beim Erhitzen auf 1800 bis 1900 sich in Kohlendioxyd und ein Sulfon zerlegte, welches mit dem von E. Beckmann4) durch Oxydation des Methyläthylsulfids dargestellten, bei 36° schmelzenden Methyläthylsulfon, CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, Auch das äthylsulfonacetsaure Natrium, welches in dünnen, perlmutterglänzenden Blättchen krystallisirt, zersetzt sich beim Erhitzen auf 130° unter Bildung von Natriumcarbonat in Methyläthylsulfon. Auch gegen Brom verhält sich die Aethylsulfonacetsäure ganz analog der Phenylsulfonessigsäure 3), indem wie diese unter Abspaltung von Kohlendioxyd in das Dibromsubstitut des Methylphenylsulfons, so erstere in Kohlendioxyd und das Dibromsubstitut des Methyläthylsulfons, C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>SO<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-COOH  $+4Br = 2HBr + CO_2 + C_2H_5 - SO_2 - CHBr_2$ , übergeführt wird. Dasselbe krystallisirt in bei 540 schmelzenden Nadeln. Zink und Salzsäure wird die Aethylsulfonacetsäure unter Bildung von Aethylmercaptan reducirt, zum Unterschiede von den alkylsulfonirten Säuren mit aromatischen Alkylen, welche durch dieses Agens keine Veränderung erleiden, sondern nur durch nascirenden Wasserstoff in alkalischer Lösung (Natriumamalgam) unter Abspaltung der Gruppe RSO, schliesslich als Mercaptid zerlegt werden. — α-Aethylsulfonpropionsäure, C, H, SO,-CH(CH,)COOH, verhält sich ebenfalls analog den der Reihe der β-Ketonsäuren entsprechenden β-α-alkylsulfonirten Fettsäuren mit aromatischen Alkylen. Ihr Aethyläther, aus a-Chlorpropionsäureäther und äthyl-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 992. — 2) Siehe diesen JB., 2145 f. — 3) Siehe die JB. f. 1875, 511 ausgezogene Abhandlung; JB. f. 1877, 815. — 4) JB. f. 1878, 582.

sulfinsaurem Natrium dargestellt, bildet ein ganz schwach ätherisch riechendes, gelbliches, dickflüssiges Oel, welches durch Kalilauge verseift, die freie Säure liefert, die ein dickliches. geruchloses, schwach gelb gefärbtes Oel vorstellt. Bei etwa 2000 zersetzt sich die a-Aethylsulfonpropionsäure in Kohlendioxyd und das bei 70° schmelzende Diäthylsulfon, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>-CH(CH<sub>3</sub>)COOH = CO<sub>2</sub> + C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>3</sub>. Die gleiche Spaltung erfährt die Säure beim Erhitzen mit Kalilauge im geschlossenen Rohr auf 150°. Das α-äthylsulfonpropionsaure Natrium bildet eine in Wasser und Weingeist leicht lösliche, gummiartige Masse. Brom wirkt auf die α-Aethylsulfonpropionsäure, wenn überhaupt, lediglich substituirend, aber nicht gleichzeitig auch spaltend (unter Bildung von gebromtem Sulfon und Kohlendioxyd) ein. B-Aethylsulfonpropionsäure, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>-SO<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-COOH, wurde aus β-Jodpropionsäure und äthylsulfinsaurem Natrium als faserigkrystallinische Masse erhalten, welche aus Wasser umkrystallisirt, kleine, lebhaft glasglänzende, in Alkohol und Aether leicht lösliche, bei 1120 schmelzende Blättchen bildet. Das Natriumsalz krystallisirt in kleinen, glasglänzenden Blättchen. Beim Erhitzen mit Aetzkali auf 150° blieb die Säure unverändert, erst bei 200° trat tiefere Zersetzung ein unter Bildung von propionsaurem und schwefelsaurem Salz. Auch beim Destilliren für sich zersetzt sich die Säure zum Theil tiefer unter Bildung von Mercaptan, schwefliger Säure und anderen Producten. Hiernach scheint die der einfachsten v-Ketonsäure, der Lävulinsäure, vergleichbare äthylsulfonirte Fettsäure, in welcher die Gruppen SO, und COOH durch zwei Methylengruppen getrennt sind, ebenso wenig wie die β-Phenylsulfonpropionsäure der Sulfonspaltung zugänglich zu sein. —  $\alpha$  - Phenylsulfon(normal) buttersäure,  $C_6 H_3 - SO_2 - CH(C_2 H_3)$ -COOH, aus α-Monobromnormalbuttersäure und Benzolsulfinsäure dargestellt, bildet stark glänzende, nach Beobachtungen von Kloos wahrscheinlich rhombische, bei 123 bis 124° schmelzende, in Aether und Alkohol leicht, in Wasser weniger lösliche Das Baryumsalz ist eine in Wasser sehr leicht, in Nadeln. Alkohol unlösliche, gummiartige Masse. Das Natriumsals ist amorph. Bei der Destillation zerlegt sich die a-Phenylsulfonbuttersäure nach der Gleichung C<sub>6</sub> H<sub>3</sub>S O<sub>2</sub>-CH(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)COOH = CO<sub>2</sub> + C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>S O<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-C<sub>2</sub>H<sub>3</sub> in Kohlendioxyd und das in Aggregaten von perlmutterglänzenden, bei 44° schmelzenden, in Alkohol und Benzol leicht, in Wasser schwer löslichen Blättchen oder Schüppehen krystallisirende (normal-)Propylphenylsulfon. Noch leichter, schon bei 100°, erleidet die Phenylsulfonbuttersäure die Sulfonspaltung bei Gegenwart von überschüssigem Aetzkali. Brom wirkt auf die Säure nicht ein. Nach den hier entwickelten Thatsachen erlangt das Gesetz der Sulfonspaltung ausnahmslos für alle Kategorien der den Ketonsäuren entsprechenden schwefelhaltigen Säuren Gültigkeit.

G. de Varda<sup>1</sup>) erhielt eine Isovaleriansulfosäure durch Erhitzen von Isovaleriansäure mit Chlorsulfonsäure gegen 150°. Die durch das Bleisalz gereinigte und aus demselben mittelst Schwefelwasserstoff abgeschiedene Isovaleriansulfosäure, C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>SO<sub>5</sub>, erstarrte über Schwefelsäure zu einer Krystallmasse. Das Bleisalz, C<sub>3</sub> H<sub>8</sub> Pb SO<sub>5</sub>. 2 H<sub>9</sub>O, bildet kleine, farb- und geruchlose, süß schmeckende, in Wasser schwer, in Alkohol, Aether und Chloroform unlösliche, unschmelzbare Krystalltäfelchen, welche, ohne Zersetzung zu erleiden, auf 180° erhitzt werden können. Salz krystallisirt mit 2 Mol. Wasser, die wässerige Lösung desselben wird durch Alkohol nicht gefällt und besitzt nicht sehr ausgesprochene saure Reaction. Das Baryumsalz, C, H, PbSO, .H.O., durch Sättigen der wässerigen Lösung der Säure mit Baryumcarbonat erhalten, krystallisirt mit 1 Mol. Wasser in farbund geruchlosen Täfelchen von bitterlichem und adstringirendem Geschmack, welche in Wasser leicht, in Alkohol, Aether, Chloroform unlöslich sind, nicht schmelzen, auf 350° erhitzt werden können, ohne sich zu zersetzen, und saure Reaction besitzen. Während für die von Hemilians) auf gleiche Weise erhaltene Sulfobuttersäure die a-Stellung der Sulfogruppe feststeht, ist dieselbe für die Isovaleriansulfosäure noch nicht festgestellt, da hier die Möglichkeit auch der  $\beta$ -Stellung für die Sulfogruppe nicht ausgeschlossen ist.

<sup>1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 91. — 2) JB. f. 1873, 655; f. 1875, 617.

B. Rathke 1) hat das von Ihm früher beschriebene Aethylenthiammelin<sup>2</sup>) durch Behandeln der Lösung des chlorwasserstoffsauren Salzes mit Chlorgas in ein inneres Anhydrid des Tauroammelins, C, H, N, SO, übergeführt, welches silberglänzende Krystallschuppen bildet, Lackmus röthet, in Alkalien und auch in Ammoniak sich löst, wobei das Anhydrid vermuthlich zuerst Wasser aufnimmt, um in die Sulfosäure überzugehen, und durch Säuren, selbst durch Essigsäure, aus den alkalischen Lösungen wieder gefällt wird. Kupfervitriol scheidet aus der ammoniakalischen Lösung kein schwer lösliches Salz ab. saures Silber giebt einen weißen, in Ammoniak schwer löslichen Niederschlag. Neben dieser Substanz tritt in geringerer Menge eine weniger schwer lösliche Säure auf, welche als einziges Product erhalten wird, wenn die Oxydation des Aethylenthiammelins statt durch Chlor, durch Salpetersäure bewirkt wird. Verbindung, für welche die Analyse die Formel C10 H15 N9 S2 O8 ergab, sind 2 Mol. Tauroammelin unter Ausscheidung von 1 Mol. Ammoniak zusammengetreten zu einer Verbindung, welche zu dem Tauroammelin in derselben Beziehung steht, wie das Melam zu dem Melamin. Derselben wird der Name Taurodiammelin beigelegt. Dasselbe krystallisirt in feinen, durchsichtigen Prismen, welche bei 270° sich zu bräunen beginnen, aber bei 290° noch nicht schmelzen. Die Verbindung ist eine ausgesprochene Säure, röthet Lackmus, treibt Kohlensäure aus ihren Salzen aus und giebt mit Ammoniak, Kali, Natron, Kalk, Baryt leicht lösliche Salze. Säuren, auch Essigsäure, fällen die Säure aus ihren Salzen wieder aus. Silbernitrat giebt mit der ammoniakalischen Lösung der Säure einen in mikroskopischen Nädelchen krystallisirenden weißen Niederschlag. Kupfervitriol bildet damit ein in tiefblauen, großen Blättern krystallisirendes Cuprammoniumsalz. Durch Kochen mit Barytwasser wird das Taurodiammelin in Tauroammelia, C, H, N, SO, d. i. Tauroammelin, in welchem ein Imid durch Sauerstoff ersetzt ist, übergeführt. Dasselbe schmilzt bei 265 bis 270° unter Gasentwickelung; mit ammoniakalischer

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 874. — 2) JB. f. 1877, 665.

Kupferlösung giebt es eine ähnliche Reaction wie die Cyanursäure: amethystfarbene, platte, anscheinend monokline, zu Drusen vereinigte Nädelchen, aber stets nur in geringer Menge.

H. B. Hill und A. W. Palmer 1) stellten Sulfobrenzschleimsaure und Derivate dar. 8 - Sulfobrenzschleimsäure, C, H, SO, wurde dargestellt durch Lösen von Brenzschleimsäure (1 Mol.) in rauchender Schwefelsäure (3 Mol.), Verdünnen mit Wasser und Neutralisiren mit Baryumcarbonat. Die Säure ist äusserst leicht löslich in Wasser und krystallisirt in großen, durchsichtigen, an feuchter Luft zerfliesslichen Prismen. Das Baryumsuls, BaC3H2SO6.4H2O, krystallisirt in dünnen, flachen, zu halbkugeligen Massen aggregirten, in heißem Wasser sehr leicht, in kaltem Wasser weniger löslichen Prismen. Die wässerige Lösung wird durch Alkohol gefällt. Das saure Baryumsale, Ba(C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>SO<sub>6</sub>). .4 H<sub>2</sub>O resp. .6 H<sub>2</sub>O, aus äquivalenten Mengen der freien Säure und des neutralen Salzes dargestellt, krystallisirt in langen, dünnen Prismen mit 6 Mol. Wasser oder in wohl ausgebildeten rhombischen Tafeln mit 4 Mol. Wasser. Das Calciumsals, CaC<sub>3</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>6</sub>. 3H<sub>2</sub>O, ist leicht löslich in kaltem Wasser und krystallisirt in flachen, concentrisch gruppirten Prismen. Das Bleisalz, PbC, H, SO, . 2 H, O, bildet in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser weniger lösliche Nadeln. Das Silbersals, Ag<sub>2</sub>C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>6</sub>, wird in kurzen, dicken, in heißem Wasser etwas, in kaltem Wasser schwer löslichen Prismen erhalten. Das Kaliumsalz, K. C. H. SO. .4H<sub>2</sub>O, krystallisirt in langen, dünnen, in kaltem Wasser äusserst leicht löslichen Prismen. Das saure Kaliumsalz, KC, H, SO, bildet in Wasser sehr leicht lösliche, große, wasserfreie Prismen. Das Natriumsale, Na. C. H. SO. . 5 H. O. krystallisirt in langen, seinen, in Wasser äusserst löslichen Nadeln. Das saure Natriumsals, NaC3H3SO6. H4O, erscheint in langen, feinen Prismen. 8-Sulfobrenzschleimsäureamid, C, H, SO4(NH2)2, aus dem durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf d-Sulfobrenzschleimsäure erhaltenen Chlorid durch Behandeln mit Ammoniak gegewonnen, bildet lange, flache, in heißem Wasser leicht, in kal-

<sup>1)</sup> Am. Acad. Proc. 23 (N. S. 15), 188; siehe auch JB. f. 1886, 1574.

tem Wasser wenig lösliche, bei 213° schmelzende Prismen. Brom wirkt bei gewöhnlicher Temperatur auf &-Sulfobrenzschleimsäure wenig oder gar nicht ein. Bei 100° im geschlossenen Rohr wirkt es in complicirter Weise, wobei Dibrombernsteinsäure, Mucobromylbromid und eine schwer krystallisirende, in Alkohol schwer lösliche Substanz entsteht, welche Schwefel, aber kein Brom enthält und noch nicht näher untersucht ist. In wässeriger Lösung oxydirt Brom die &-Sulfobrenzschleimsäure schon in der Kälte zu Fumarsäure:  $C_5 H_4 SO_6 + 3 Br_2 + 4 H_2 O = C_4 H_4 O_4 + CO_7$ + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 6 HBr. Durch Kochen mit Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,2 wird die ö-Sulfobrenzschleimsäure zu Fumarsäure oxydirt, unter gleichzeitiger Bildung kleiner Mengen Durch concentrirte Salpetersäure wird die Sulfogruppe durch NO, ersetzt, und es entsteht die schon von Klinkhardt<sup>1</sup>) beschriebene **o-Mononitrobrensschleimsäure**, C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>(NO<sub>2</sub>)O<sub>3</sub>, welche in rectangulären, bei 182 bis 183° schmelzenden Tafeln krystallisirt. Der Aethyläther erscheint in breiten, glänzenden, in kaltem Alkohol schwer löslichen, bei 99 bis 100° schmelzenden Tafeln. Neben der δ-Nitrobrenzschleimsäure entsteht in geringer Menge eine neutrale, stickstoffhaltige, in Prismen krystallisirende, bei 100 bis 101° schmelzende Substanz, wahrscheinlich αα-Dinitrofurfuran. Schmelzendes Kalihydrat verwandelt die 8-Sulfobrenzschleimsäure in Bernsteinsäure, unter gleichzeitiger Bildung von mehr oder weniger Oxalsäure. β-Monobrom-δ-sulfobrenzschleimsäure, C<sub>3</sub>H<sub>3</sub>BrSO<sub>6</sub>, wird erhalten durch Lösen von β-Brombrenzschleimsäure in dem dreifachen Gewichte rauchender Schwefelsäure, sie ist auch in kaltem Wasser äusserst leicht löslich und krystallisirt in strahligen, sehr zerfliesslichen Nadeln. Das Baryumsalz, BaC, HBrSO, . 4 H, O, bildet flache, in heißem Wasser leicht, weniger in kaltem Wasser lösliche Prismen. Alkohol schlägt es aus der wässerigen Lösung in Form feiner Nadeln nieder. Das Calciumsals, CaC, HBrSO<sub>6</sub>. 6 H<sub>2</sub>O, krystallisirt in langen, strahligen, in Wasser äusserst leicht löslichen Nadeln. Das Bleisalz, PbC<sub>5</sub> HBrSO<sub>6</sub>. 4 H<sub>2</sub>O, bildet flache, in heißem Wasser leicht, in

<sup>1)</sup> JB. f. 1882, 879.

kaltem Wasser weniger lösliche Prismen oder Nadeln. Kaliumsalz, (K<sub>2</sub>C<sub>3</sub>HBrSO<sub>6</sub>)<sub>2</sub>. 3H<sub>2</sub>O (?), krystallisirt in kleinen, sechsseitigen, in Wasser äusserst leicht, weniger in verdünntem Alkohol löslichen Tafeln. Durch Reduction mit Zinkstaub in ammoniakalischer Lösung wurde das β-brom-δ-sulfobrenzschleimsaure Baryum unter Elimination des Broms in das entsprechende Baryumsalz der 3-Sulfobrenzschleimsäure übergeführt. oxydirt die β-Brom-δ-sulfobrenzschleimsäure in wässeriger Lösung zu Monobromfumarsäure,  $C_5 H_3 BrSO_6 + 3 Br_2 + 4 H_2 O = C_4 H_3 BrO_4$ + CO<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 6 HBr. Durch Behandeln mit dem dreifachen Gewichte rauchender Salpetersäure wird die  $\beta$ -Brom- $\delta$ -sulfobrenzschleimsäure in  $\beta$ -Monobrom- $\delta$ -nitrobrenzschleimsäure, C<sub>3</sub>H<sub>2</sub>Br(NO<sub>2</sub>)O<sub>3</sub>, übergeführt, welche in langen, flachen, in Alkohol, Aether und in heißem Benzol leicht, in kaltem Benzol schwer löslichen, bei 159 bis 160° schmelzenden Nadeln krystallisirt. —  $\beta \gamma$ -Dibrom- $\delta$ -sulfobrenzschleimsäure,  $C_5H_2Br_2SO_6$ , entsteht beim Lösen von  $\beta\delta$ -Dibrombrenzschleimsäure in rauchender Schwefelsäure; sie ist sehr leicht in Wasser, weniger löslich in concentrirter Schwefelsäure und krystallisirt in breiten, flachen Prismen oder Nadeln. Ihr Baryumsalz, BaC, Br, SO, 5H, O, krystallisirt in langen, seideglänzenden, in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser weniger löslichen Nadeln. Das Bleisalz, PbC, Br, SO, . 4 H, O, erscheint in feinen, in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser weniger löslichen verfilzten Nadeln. Das Silbersalz, Ag<sub>2</sub>C<sub>5</sub>Br<sub>2</sub>SO<sub>6</sub>.H<sub>2</sub>O, bildet große, rhombische, in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwer lösliche Tafeln. Das Kaliumsalz, K<sub>2</sub>C<sub>5</sub> Br<sub>2</sub>SO<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O, krystallisirt in flachen, in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwerer löslichen, schief zugespitzten Prismen. Durch Reduction mit Zinkstaub in ammoniakalischer Lösung wurde die  $\beta\gamma$ -Dibrom- $\delta$ -sulfobrenzschleimsäure in &-Sulfobrenzschleimsäure übergeführt und damit die Constitution dieser Säure als  $\beta \gamma$ -Dibrom- $\delta$ -sulfobrenzschleimsäure festgestellt. — Brom in wässeriger Lösung oxydirt diese letztere Säure zu Dibrommaleïnsäure, auch verdünnte Salpetersäure oxydirt dieselbe gleichfalls zu Dibrommaleïnsäure; durch rauchende Salpetersäure wird sie dagegen zu

 $\beta \gamma$  - Dibrom -  $\delta$  - nitrobrenzschleimsäure,  $C_5 H Br_2(NO_2)O_3$ , welche feine, verfilzte, gelbe, in heißem Wasser, Alkohol, Aether, Benzol leicht, in kaltem Wasser schwer lösliche, bei 204 bis 205° schmelzende Nadeln bildet. Daneben wurde eine neutrale Substanz erhalten, welche in heißem Wasser und Alkohol schwer löslich war, in derben Prismen oder verfilzten Nadeln krystallisirte, sich in Benzol leicht löslich erwies, und daraus in großen, durchsichtigen, gelben, bei 150 bis 1516 schmelzenden Prismen ausfiel, welche 1 Mol. Krystallbenzol enthielten und sich αα-Dinitro-ββ-dibromfurfuran erwiesen. — β-Sulfo-δ-brombrenzschleimsäure, C, H, BrSO, wurde durch Lösen von d-Brombrenzschleimsäure in rauchender Schwefelsäure dargestellt; sie bildet schiefe, flache, an der Luft zerfliessliche Prismen oder Tafeln. Das Baryumsalz, BaC, HBrSO, 5 H, O, krystallisirt in sechsseitigen, in Wasser schwer löslichen Prismen; seine wässerige Lösung wird durch Alkohol gefällt. Das saure Baryumsalz, Ba(C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>BrSO<sub>6</sub>)<sub>2</sub>.4H<sub>2</sub>O, entsteht am leichtesten durch Lösen des neutralen Salzes in verdünnter Chlorwasserstoffsäure; es ist in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwer löslich und bildet große, wohl ausgebildete, anscheinend trikline Prismen. Das Calciumsals, CaC, HBrSO, . 2 H, O, krystallisirt in schiefen, in Wasser äusserst leicht löslichen Prismen. Das Bleisalz. (PbC<sub>5</sub> HBrSO<sub>6</sub>)<sub>2</sub>.3 H<sub>2</sub>O, ist in Wasser ziemlich löslich. Silbersalz, Ag<sub>2</sub>C<sub>5</sub>HBrSO<sub>6</sub>.2H<sub>2</sub>O, bildet in Wasser schwer lös-Das Kaliumsalz, K2C5 HBrSO6, krystallisirt in liche Tafeln. dicken, rhombischen, in Wasser sehr leicht löslichen Tafeln. -Brom in wässeriger Lösung wirkt mit Leichtigkeit auf β-Sulfoδ-brombrenzschleimsäure und ihre Salze ein und es entstehen unter verschiedenen Bedingungen dabei verschiedene Verbindungen. Wird  $\beta$ -sulfo- $\delta$ -brombrenzschleimsaures Baryum in wenig Wasser suspendirt und Brom (1 Mol.) langsam zugefügt, so löst sich anfangs das Salz und danach fällt aa-dibromfurfuranβ-sulfosaures Baryum, Ba(C<sub>4</sub>HBr<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O, aus. Dasselbe ist in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwer löslich und krystallisirt in perlmutterglänzenden Schuppen oder Tafeln. aa-dibromfurfuran-β-sulfosaures Kalium, KC4 HBr2 SO4, entsteht

leicht bei der Einwirkung von Brom auf eine schwach alkalische Lösung von β-sulfo-δ-brombrenzschleimsaurem Kalium; es krystallisirt in wasserfreien, wohl ausgebildeten Prismen. Brom in wässeriger Lösung wirkt ferner mit Leichtigkeit auf die Salze der αα-Dibromfurfuran-β-sulfosäure ein, und es entsteht bei der Einwirkung von Brom im Ueberschusse auf aa-dibromfurfuranβ-sulfosaures Salz als Endproduct der Reaction Sulfofumarsäure resp. ein Salz derselben. Die Sulfofumarsäure, C. H. SO, ist in Wasser äußerst leicht löslich und konnte daher nur als zähe, nicht krystallisirende Masse erhalten werden. Das Baryum-, Blei- und Silbersalz der Sulfofumarsäure sind in Wasser sehr schwer, dagegen das Calcium- und Kaliumsalz in diesem sehr leicht löslich, so dass sie nicht in krystallinischer Form erhalten werden Das sulfofumarsaure Baryum, Ba<sub>3</sub> (C<sub>4</sub>HSO<sub>7</sub>)<sub>2</sub>.xH<sub>2</sub>O, bildet eine leichte, hygroskopische Masse, deren Wassergehalt nicht festgestellt werden konnte. Das sulfofumarsaure Silber, Ag, C4HSO7.xH2O, fällt beim Zufügen einer Lösung von sulfofumarsaurem Ammon zu einem Ueberschuss von Silbernitrat als schwerer, beim Stehen krystallinisch werdender Niederschlag nieder, der in kaltem Wasser äußerst schwer, in heißem jedoch etwas leichter löslich ist. Das sulfofumarsaure Blei ist in Wasser fast unlöslich. — Die Einwirkung von Brom in wässeriger Lösung auf β-Sulfo-δ-brombrenzschleimsäure läst sich demnach durch die Gleichungen ausdrücken: I. C<sub>3</sub> H<sub>2</sub> Br SO<sub>6</sub> + Br<sub>2</sub> = C<sub>4</sub> H<sub>2</sub> Br<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>  $+ CO_2 + HBr$  und II.  $C_4H_2Br_2SO_4 + Br_3 + 3H_2O = C_4H_4SO_7$ + 4 HBr. — Bei der Einwirkung von Salpetersäure auf β-Sulfod-brombrenzschleimsäure gelang ein Ersatz der Sulfogruppe, wie bei den &-Sulfosäuren nicht, es konnte nur die Bildung einer in ihrem Verhalten mit Sulfofumarsäure identischen Säure nachgewiesen werden und ging die Oxydation nicht selten weiter bis zur Bildung von Oxalsäure und Schwefelsäure. Bei der Einwirkung von schmelzendem Kali auf β-Sulfo-d-brombrenzschleimsäure ließ sich nur die Bildung von Oxalsäure nachweisen. β-Sulfobrenzschleimsäure, C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>SO<sub>6</sub>, wurde durch Reduction von β-Sulfo-δ-brombrenzschleimsäure in ammoniakalischer Lösung mit Zinkstaub erhalten. Ihr Baryumsalz, BaC, H, SO, . 3 H, O,

bildet schief begrenzte, in heißem Wasser schwer lösliche Tafeln. Das saure Baryumsalz, Ba(C<sub>5</sub>H<sub>3</sub>SO<sub>6</sub>)<sub>2</sub>.3H<sub>2</sub>O, entsteht beim Lösen des neutralen Salzes in Chlorwasserstoffsäure oder beim Mischen äquivalenter Mengen des neutralen Baryumsalzes und freier Säure; es ist in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwer löslich und krystallisirt in kleinen, schief abgestumpften Prismen. Das Calciumsalz, CaC, H, SO, 2 H, O, wird aus wässeriger Lösung in Krusten erhalten, aus wässeriger Lösung mittelst Alkohol in kleinen Prismen gefällt. Das Kaliumsalz, (K<sub>2</sub>C<sub>3</sub>H<sub>2</sub>SO<sub>6</sub>), .5 H<sub>2</sub>O, krystallisirt in langen, in Wasser äußerst leicht löslichen Prismen. Durch Alkohol wird es aus der wässerigen Lösung in Gestalt feiner Nadeln gefällt. — Die Einwirkung von Brom in wässeriger Lösung auf  $\beta$ -Sulfobrenzschleimsäure ist bis jetzt nur insoweit studirt, als nachgewiesen ist, daß auch hier die Oxydation denselben Verlauf nimmt, wie bei den anderen Derivaten der Brenzschleimsäure, bei denen das &-Wasserstoffatom noch nicht ersetzt ist. Zuerst entstehen Producte, welche Silber in ammoniakalischer Lösung energisch reduciren, und schliesslich bei Einwirkung von überschüssigem Brom in der Wärme entsteht eine in ihrem Verhalten der Sulfosäure ähnliche Säure. — Bei der Einwirkung von rauchender Schwefelsäure auf βδ-Dibrombrensschleimsäure wurde keine Sulfosäure als Product erhalten, sondern es konnte hierbei nur die Bildung von Monobrommaleinsäure, C4 H3 BrO4, nachgewiesen werden, welche in farblosen, bei 129 bis 1300 schmelzenden Prismen krystallisirte sowie durch ihren Schmelzpunkt und ihr Verhalten als solche erkannt wurde. Ebenso wurde bei der Einwirkung rauchender Schwefelsäure auf Tribrombrenzschleimsäure als einziges Reactionsproduct bei 114 bis 115° schmelzende Dibrommaleïnsäure nachgewiesen.

Die Untersuchung von W. Spring und C. Winssinger<sup>1</sup>) über die Wirkung des *Chlors* auf *Heptylsulfoverbindungen* und *Heptyloxysulfide* ist auch an einem anderen Orte<sup>2</sup>) erschienen.

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1863. — 2) Bull. soc. chim. [2] 49, 68.

#### Sulfosäuren der aromatischen Reihe.

T. H. Norton und J. H. Westenhoff 1) stellten Aminsalze der Benzolsulfosäure dar. Die hierzu verwendete Benzolsulfosäure wurde nach der Methode von Michael und Adair<sup>2</sup>) dargestellt, durch Ueberführung in das Baryumsalz und Zersetzen desselben mit Schwefelsäure gereinigt und übereinstimmend mit den Angaben von Otto 3) in sehr zerfliesslichen Nadeln mit 11/2 Mol. Krystallwasser erhalten, welche bei 43 bis 44° und im wasserfreien Zustande bei 50 bis 51° schmelzen. Die Angaben von Hübner4), welcher die Säure als bei 40 bis 42° schmelzende. große Tafeln mit 2 Mol. Krystallwasser beschreibt, findet damit keine Bestätigung. Die Bestimmung des Schwefels der in Folgendem beschriebenen Verbindungen geschah nach der Methode von Pearson 5) durch Oxydation desselben mit Kaliumchlorat und Salpetersäure. — Benzolsulfosaures Monomethylamin, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub> H .NH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, wurde durch Einwirkung einer 33 procentigen wässerigen Lösung von Methylamin auf Benzolsulfosäure erhalten; es bildet feine, weise, zu Rosetten vereinigte, sehr zerfließliche, bei 147° schmelzende, in Benzol, Aether, Schwefelkohlenstoff unlösliche, in dem gleichen Gewicht Alkohol und Wasser, und in noch weniger heißem Wasser lösliche Nadeln. Nicht allein das Methylaminsalz, sondern auch alle anderen Aminderivate der Benzolsulfosäure krystallisiren wie die meisten Ammoniumsalze der Sulfosäuren ohne Krystallwasser, während die sulfosauren Salze mit Metallbasen fast immer mit einem oder mehreren Molekülen Krystallwasser krystallisiren. — Benzolsulfosaures Dimethylamin, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>H.NH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, in analoger Weise wie das Monomethylaminsalz erhalten, krystallisirt in sehr zerfliefslichen, weißen, wasserfreien, bei 110° schmelzenden, in Aether, Benzol,

<sup>1)</sup> Am. Chem. J. 10, 129. — 2) JB. f. 1877, 559. — 3) JB. f. 1866, 569. — 4) Ann. Chem. 223, 240, in den JB. nicht übergegangen. — 5) Zeitschr. anal. Chem. 9, 271, in den JB. nicht übergegangen.

Schwefelkohlenstoff unlöslichen, in 2½ Thln. Alkohol, in 2 Thln. kalten Wassers löslichen und in heißem Wasser äußerst leicht löslichen Tafeln. — Benzolsulfosaures Trimethylamin, C. H. SO, H . N(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, wurde in entsprechender Weise in Gestalt weißer, faseriger, wasserfreier, bei 88 bis 89° schmelzender, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlöslicher, in Alkohol und Wasser leicht löslicher Krystalle erhalten. — Bensolsulfosaures Aethylamin, C. H. -SO<sub>3</sub> H. NH<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, bildet eine faserige, weiße, bei 92° schmelzende, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlösliche, in Alkohol und Wasser, besonders in heißem Wasser, leicht lösliche, wasserfreie Krystallmasse. — Benzolsulfosaures Diäthylamin, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>-SO<sub>3</sub>H . NH(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, krystallisirt in langen, farblosen, nicht sehr zerfliesslichen, bei 1390 schmelzenden, in Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff unlöslichen, in 41/2 Thln. Alkohol und in 11/2 Thin. kalten Wassers löslichen, in heißem Wasser noch leichter löslichen Prismen. — Benzolsulfosaures Triäthylamin, C. H. -SO<sub>3</sub>H.N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>, bildet sehr zerfliessliche, wasserfreie, rhombische, bei 120 bis 121° schmelzende, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlösliche, in 1½ Thln. Alkohol oder kalten Wassers lösliche, in heißem Wasser sehr leicht lösliche Tafeln. — Benzolsulfosaures Isobutylamin, C<sub>6</sub> H<sub>6</sub>-SO<sub>3</sub> H. NH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, wurde in dünnen, weißen, sehr zerfließlichen, bei 132° schmelzenden, wasserfreien, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlöslichen, in 1 Thl. Alkohol und heißen Wassers sowie in 2 Thln. kalten Wassers löslichen Prismen erhalten. — Benzolsulfosaures Isoamylamin, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>H.NH<sub>2</sub>C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>, zeigte dünne, weise, sehr zerfliessliche, bei 107° schmelzende, wasserfreie, in Aether, Benzol und Schwefelkohlenstoff unlösliche, in Alkohol und Wasser leicht lösliche Tafeln. — Benzolsulfosaures Anilin, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>H. NH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, schon früher von Gericke<sup>1</sup>) dargestellt, krystallisirt in nicht zerfliefslichen, sehr feinen, seideglänzenden, weißen, bei 235 bis 237° schmelzenden, wasserfreien, in Benzol, Schwefelkohlenstoff und kaltem Aether unlöslichen, in heißem Aether, in 8 Thln. Alkohol oder kalten Wassers und in 5 Thln. heißen Wassers

<sup>1)</sup> JB, f. 1856, 613,

löslichen Nadeln. — Benzolsulfosaures Diphenylamin, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>H .NH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, wurde durch Hinzufügen einer concentrirten Lösung der Säure zu einer alkoholischen Diphenylaminlösung als eine faserige Masse von leicht bläulichgrau gefärbten, wasserfreien, bei 115° bis 117° schmelzenden, in Aether und Schwefelkohlenstoff unlöslichen, in 65 Thln. Benzol sowie in 4 Thln. Alkohol löslichen Nadeln erhalten. Durch Wasser wird das Salz zersetzt. — Benzolsulfosaures o-Toluidin, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>-SO<sub>3</sub>H.NH<sub>2</sub>C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>, in analoger Weise dargestellt, bildete einen wollähnlichen Filz von leicht röthlich gefärbten, wasserfreien, bei 137° schmelzenden, in Schwefelkohlenstoff und kaltem Benzol unlöslichen, in 30 Thln. kalten Wassers, in 2 Thln. heißen Wassers, in 11/2 Thln. Alkohol und in 40 Thln. heißen Benzols löslichen, in Aether sehr leicht löslichen Fasern. — Benzolsulfosaures α-Naphtylamin, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>H .NH<sub>2</sub>C<sub>18</sub>H<sub>7</sub>, krystallisirt in sehr feinen Nadeln von radial faseriger Structur, welche schwach grau gefärbt und wasserfrei, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff und kaltem Wasser unlöslich, in 30 Thln. Alkohol und 5 Thln. heißen Wassers löslich sind und bei 225° mit geringer Zersetzung schmelzen. — Mit Dimethylanilin und Methyldiphenylamin konnten keine krystallisirten benzolsulfosauren Salze erhalten werden.

T. H. Norton und T. W. Schmidt<sup>1</sup>) haben einige neue Metallsalze der Benzolsulfosäure dargestellt. Benzolsulfosaures Cadmium, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cd.7 H<sub>2</sub>O, wurde durch Wechselzersetzung von benzolsulfosaurem Baryum und Cadmiumsulfat erhalten; es bildet weiße, in 2 Thln. heissen Wassers, in 4<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Thln. kalten Wassers, in 8 Thln. Alkohol und in 25 Thln. Aether lösliche Blättchen, welche schon unter 100° ihr Krystallwasser verlieren, undurchsichtig werden und bei 110° Zersetzung erleiden. — Benzolsulfosaures Mangan, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Mn.6 H<sub>2</sub>O, analog dargestellt, krystallisirt in dünnen, weißen, perlmutterglänzenden, in 20 Thln. Aether, 6 Thln. Alkohol und <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Thl. Wasser löslichen Schuppen, welche unter 100° ihr Krystallwasser verlieren, undurchsichtig werden und bei 130° sich zersetzen. — Benzolsulfosaures Nickel,

<sup>1)</sup> Am. Chem. J. 10, 136.

(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ni . 6 H<sub>2</sub>O, bildet große, gut ausgebildete, achteckige, im durchfallenden Lichte farblose, im auffallenden Lichte zart grün gefärbte Tafeln, welche bei 100° ihr Krystallwasser verlieren, wobei sie schmutziggelbe Farbe annehmen, bei 165° sich zersetzen und in 2 Thln. heißen Wassers, 8 Thln. kalten Wassers, 17 Thln. Alkohol und 22 Thln. Aether löslich sind. — Bensolsulfosaures Kobalt, (C, H, .SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Co.6 H<sub>2</sub>O, wurde in Form von achteckigen, bei durchfallendem Lichte farblosen, bei auffallendem Lichte schwach rothen Tafeln erhalten, welche bei 100° ihr Krystallwasser verlieren, wobei sie pupurrothe Farbe annehmen, bei 1850 sich zersetzen und in 3 Thln. heifsen Wassers, in 11 Thln. kalten Wassers, in 22 Thln. Alkohol und in 34 Thln. Aether löslich sind. — Benzolsulfosaures Quecksilber, C6 H5 SO3 Hg, wurde beim Zusatz einer Quecksilbernitratlösung zu einer Lösung von benzolsulfosaurem Baryum als amorphes, wasserfreies Pulver von gelblich weißer Farbe gefällt, welches sich bei 185° zersetzt, in Wasser und Alkohol unlöslich, in Aether sehr wenig löslich ist.

Mat. Weibull<sup>1</sup>) veröffentlichte krystallographische Untersuchungen über Benzol- und Toluolmonosulfosäuren nebst Derivaten, welche von K. Wallin<sup>2</sup>), P. Klason<sup>3</sup>) und Ihm dargestellt waren. Benzolsulfonamid, C6H5SO2NH2, bildet dünne, vierseitige, wasserhelle, nach (001) spaltbare, monosymmetrische Tafeln mit dem Axenverhältniss a:b:c=1,4759:1:? und dem Winkel  $\beta = 56^{\circ} 28^{\circ}/2'$ . Beobachtete Formen: (001) 0 P und (110)  $\infty$  P, gemessene Winkel: (001):(110) = 69037', (110):(110) = 101048'. Benzolsulfosaures Kalium, C6 H5 SO2 OK. 1 H2O, krystallisirt in dünnen, sehr leicht löslichen, monosymmetrischen Nadeln mit dem Axenverhältnis a:b:c=1:?:1,2306 und dem Winkel Beobachtete Formen: (001) 0 P, (100)  $\infty P \infty$ ,  $\beta = 86^{\circ} 48'$ . (101)  $P \infty$ , (102)  $1/2 P \infty$ , gemessene Winkel: (001): (010) = 90° 7′,  $(001):(100) = 86^{\circ}48', (001):(102) = 31^{1}/4^{\circ}, (001):(101) = 48^{\circ}59'.$ Benzolsulfosaures Natrium, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>ONa.1H<sub>2</sub>O, welches ebenfalls in dünnen, monosymmetrischen Nadeln krystallisirt, hat das

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. **15**, 234. — <sup>2)</sup> JB. f. 1879, 752; f. 1886, 1550. — <sup>3)</sup> JB. f. 1886, 1552.

Axenverhältnis a:b:c=0.407:1:0.50 und den Winkel  $\beta=90^\circ$ . Beobachtete Formen: (110) und (010), gemessene Winkel: (001)  $:(100) = 90^{\circ}0^{\circ}, (001):(101) = 51^{\circ}0', (110):(1\overline{1}0) = 44^{\circ}21'$ Benzolsulfosaures Ammonium, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>SO<sub>2</sub>ONH<sub>4</sub>, krystallisirt in schlecht ausgebildeten, dünnen, rhombischen Tafeln mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.962:1:1.942. Beobachtete Formen: (001) 0 P, (101)  $P \infty$ , (111) P; gemessene Winkel: (101): ( $\bar{1}$ 01)  $= 127^{\circ} 32', (111) : (1\overline{1}1) = 81^{\circ} 32', (111) : \overline{11}1) = 139^{\circ} 38'$  $-142^{\circ} 14'$ , (111): (111) = 84° 54. Benzolsulfosaures Baryum, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Ba.1 H<sub>2</sub>O, bildet dünne, vierseitige, rhombische, hauptsächlich von Pyramiden begrenzte Tafeln mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.978:1:1,227, die Tafelfläche ist gekrümmt. Beobachtete Formen: (001) 0 P, (111) P, (112) 1/2 P, (332) 8/2 P, (101)  $\bar{P} \infty$ , (301)  $\frac{1}{3} \bar{P} \infty$ , (032)  $\frac{3}{3} \bar{P} \infty$ . Die Krystalle sind gut spaltbar nach (001). Benzolsulfosaures Calcium, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>O), Ca .1H<sub>2</sub>O, bildet dem Baryumsalz isomorphe, rhombische Krystalle mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.998:1:1,217. Beobachtete Formen: (001) 0 P und (111) P; gemessene Winkel: (111):  $(\overline{11}1)$  $= 119^{\circ} 44'$ ,  $(111) : (\overline{1}11) = 75^{\circ} 30'$ . Benzolsulfosaures Blei, (C<sub>4</sub>H<sub>6</sub>SO<sub>2</sub>O), Pb. 1 H<sub>2</sub>O, krystallisirt ebenfalls rhombisch mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.994:1:1.508. Beobachtete Formen: (001) 0 P, (111) P und eine spitze Pyramide, vielleicht (332); gemessene Winkel:  $(111):(\overline{11}1) = 129^{\circ}54'$ ,  $(111):(\overline{11}1) = 79^{\circ}22'$ , (111):  $(\bar{1}11) = 79^{\circ}51'$ . Benzolsulfosaures Zink,  $(C_6H_5SO_2O)_2Zn$ .6H<sub>2</sub>O, krystallisirt monosymmetrisch mit dem Axenverhältniss a:b:c=3.546:1:1.108 und dem Winkel  $\beta=8606'$ . Die Verbindungen der Metalle der Magnesiumreihe sind isomorph und krystallisiren in wohl ausgebildeten, vier- bis achtseitigen Tafeln; vorherrschend sind mehrere Prismen und Querflächen, und nach einer von diesen, (100) sind die Krystalle meist tafelförmig. Am Zinksalz beobachtete Formen:  $(100) \propto P \propto$ ,  $(110) \propto P$ ,  $(310) \propto P 3$ ,  $(101) - P \infty$ ,  $(\bar{1}01) + P \infty$ ,  $(301) - 3 P \infty$ ,  $(\bar{3}01) + 3 P \infty$ , (011) P∞. Es finden sich auch symmetrisch angeordnete Juxtapositionszwillinge mit (100) gemeinsam. Die Spaltbarkeit erfolgt nach (100). Bensolsulfosaures Mangan, (C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Mn.6H<sub>2</sub>O, bildet rosagefärbte, monosymmetrische Tafeln mit dem Axenver-

hältnifs a:b:c=3,602:1:1,1142 und dem Winkel  $\beta=86^{\circ}24^{1/2}$ , deren Formen, Habitus und optische Orientirung genau denen des Zinksalzes correspondiren. Benzolsulfosaures Magnesium, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>Mg.6H<sub>2</sub>O, krystallisirt, wie die vorhergehenden Salze, monosymmetrisch mit dem Axenverhältnis a:b:c = 3,538:1:1,099 und dem Winkel  $\beta = 86^{\circ}38'$ , doch sind noch zwei Flächen, die Pyramiden (331) — 3 P und ( $\bar{3}31$ ) + 3 P beobachtet. Benzolsulfosaures Cadmium, (C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Cd. 6 H<sub>2</sub>O, ist ebenfalls monosymmetrisch, mit dem Axenverhältniss a:b:c=3.645:1: 1,123 und dem Winkel  $\beta = 86^{\circ} 20^{1/2}$ . Von den Querflächen sind nur (100)  $\infty P \infty$ , (301)  $-3 P \infty$  und (301)  $+3 P \infty$  beobachtet. Gemessene Winkel:  $(100):(011) = 87^{\circ}34', (100):(301)$  $=44^{\circ}50', (\bar{1}00): (\bar{3}01)=49^{\circ}15', (110): (1\bar{1}0)=149^{\circ}3', (310)$  $:(3\bar{1}0) = 100^{\circ} 44', (011) : (0\bar{1}1) = 96^{\circ} 30'.$  Benzolsulfosaures Kupfer, (C, H, SO, O), Cu. 6 H, O, bildet dünne, hellblaue, monosymmetrische Tafeln mit dem Axenverhältniß a:b:c=3,653:1:1,114 und dem Winkel  $\beta = 86^{\circ}38'$ , an welchen von den gewöhnlichen Formen nur (310)  $\infty P3$  fehlt. Gemessene Winkel:  $(100): (011) = 87^{\circ}45', (100): (301) = 45^{\circ}43', (\bar{1}00): (\bar{3}01)$  $=49^{\circ}18'$ ,  $(011):(0\overline{1}1)=96^{\circ}4'$ ,  $(110):(1\overline{1}0)=149^{\circ}1'$ , (011):(301) = 59°16'. Benzolsulfosaures Zink-Kupfer, (4/9 Zn, 5/9 Cu) (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>.6H<sub>2</sub>O, bildet dem Zinksalz sehr ähnliche monosymmetrische Krystalle mit dem Axenverhältnis a:b:c=3,558: 1: 1,113 und dem Winkel  $\beta = 86^{\circ}5^{1/2}$ . Gemessene Winkel:  $(100): (011) = 87^{\circ} 23', (100): 301) = 44^{\circ} 27', (\bar{1}00): (\bar{3}01)$  $=48^{\circ}55'$ ,  $(110):(1\bar{1}0)=148^{\circ}50'$ ,  $(310):(3\bar{1}0)=99^{\circ}32'$ , (011) $: (0\bar{1}1) = 95^{\circ} 58'. - p - Toluol sulfamid, C_6 H_4 CH_3 SO_2 NH_2, kry$ stallisirt in vier- bis sechsseitigen, monosymmetrischen Blättern mit dem Axenverhältnis a:b:c=1,0035:1:0,4011 und dem Winkel  $\beta = 68^{\circ} 58^{1/2}$ , die häufig nach der Symmetrieebene verwachsen sind. Beobachtete Formen:  $(010) \propto P \propto$ ,  $(110) \propto P$ , (111) - P,  $(\bar{1}11) + P$ ,  $(\bar{3}01) 3 P \infty$ , Tafeln nach (010). p-Toluolsulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>OH. 1/2 H<sub>2</sub>O(?), bildet dicke, monosymmetrische Tafeln mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.782:1:2,665 und dem Winkel  $\beta = 82^{\circ}5'$ . Beobachtete Formen: (011) 0P, (110)  $\infty P$ , (011)  $P \infty$ , Basis und Prisma treten stets

suf. Gemessene Winkel:  $(110): (\overline{110}) = 75\frac{1}{2}$ ,  $(011): (0\overline{11})$ =  $138^{1}/_{2}^{0}$ , (001):(110) =  $83^{3}/_{4}^{0}$ , (011):(110) =  $51^{1}/_{2}^{0}$ . p-Toluolsulfosaures Kalium, C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>OK.H<sub>2</sub>O, krystallisirt in langen, rhombischen Prismen mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.8650Beobachtete Formen: (001) 0 P, (010)  $\infty \check{P} \infty$ , (110)  $\infty P$ , (011)  $\check{P} \infty$ , (114)  $^{1}/_{4} P$ . Spaltbarkeit findet statt nach (001), (011) und (100). Gemessene Winkel:  $(110):(1\overline{1}0) = 81^{\circ}43'$ ,  $(011): (0\bar{1}1) = 146^{\circ} 16', (110): (011) = 51^{\circ} 6^{1/2}, (114): (\bar{1}\bar{1}4)$ = 102° 40′, (114): (011) = 47° 44′. Messungen dieses Salzes sind früher von Koebig 1) veröffentlicht. p-Toluolsulfosaures Natrium, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>ONa.4H<sub>2</sub>O, bildet vierseitige, rhombische Tafeln mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.340:1:1.329. schtete Formen: (001) 0P, (011)  $P_{\infty}$ , (101) =  $P_{\infty}$ . Die Krystalle spalten nach (001). Gemessene Winkel: (101): (101) =  $151^{\circ}20'$ ,  $(011): (0\bar{1}1) = 106^{\circ}6'$ . p-Toluolsulfosaures Ammonium, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>ONH<sub>4</sub>, krystallisirt in kleinen, rectangulären, rhombischen Tafeln mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.8922:1:1,4505. Beobachtete Formen: (001) 0 P,  $(101) P \infty$ ,  $(201) 2 P \infty$ , (011) P∞, (110) ∞ P. Die Krystalle sind tafelförmig nach (001) und spalten nach (001). Gemessene Winkel: (110):  $(1\bar{1}0)$  $= 83^{\circ}54'$ ,  $(101):(\bar{1}01) = 117^{\circ}14'$ ,  $(201):(\bar{2}01) = 145^{\circ}48'$ , (011) $:(0\overline{1}1) = 110^{\circ}50', (101):(011) = 72^{\circ}42', (110):(101) = 50^{\circ}36'.$ p-Toluolsulfosaures Silber, C6H4CH3SO2OAg, krystallisirt monosymmetrisch mit dem Axenverhältnis a:b:c = 1,4329:1:2,5286and dem Winkel  $\beta = 87^{\circ} 14^{1/4}$ . Beobachtete Formen: (001) 0 P.  $(100) \propto P \propto$ ,  $(201) - 2 P \propto$ ,  $(\bar{2}01) + 2 P \propto$ ,  $(110) \propto P$ ,  $(011) P \propto$ und zwei nicht bestimmbare Pyramiden (negativ und positiv). Gewöhnlich bilden die Krystalle sechsseitige Tafeln nach (001). Genessene Winkel:  $(100):(001) = 87^{\circ}20, (100):201) = 15^{\circ}38',$  $(\bar{1}00):(\bar{2}01)=16^3/4^0$ ,  $(110):(1\bar{1}0)=110^07'$   $(011):(0\bar{1}1)=136^048'$ ,  $(100): (011) = 88^{\circ} 59'$ . p - Toluolsulfosaures Magnesium,  $(C_6H_4CH_3)$ 80,0), Mg. 6 H2O, krystallisirt monosymmetrisch mit dem Axenverhältnis a:b:c=4.035:1:1.1055 und dem Winkel  $\beta=88^{\circ}27^{1/2}$ . Beobachtete Formen: (100)  $\infty P \infty$ , (101)  $-P \infty$ , (101)  $+P \infty$ ,

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1546,

 $(301) - 3 \mathcal{P} \infty$ ,  $(\bar{3}01) + 3 \mathcal{P} \infty$ ,  $(011) \mathcal{P} \infty$ ,  $(110) \infty \mathcal{P}$ ,  $(210) \infty \mathcal{P} 2$ , (010)  $\infty \mathcal{P} \infty$ . Die Krystalle ähneln rhombischen Tafeln, sie spalten nach (100); Zwillinge nach (100) sind selten. p-Toluolsulfosaures Mangan, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Mn.6H<sub>2</sub>O, krystallisirt ebenfalls monosymmetrisch mit dem Axenverhältniss a:b:c=4,0780:1:1,1131 und dem Winkel  $\beta = 88^{\circ} 18^{1/2}$ . Ausser denen am vorhergehenden Salz beobachteten Formen findet sich hier noch das Prisma (310)  $\infty P$  3. p-Toluolsulfosaures Zink, (C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>4</sub>SO<sub>4</sub>O)<sub>4</sub>Zn . 6 H<sub>2</sub>O, krystallisirt monosymmetrisch, isomorph mit den vorherhergehenden Salzen, dem Axenverhältnis a:b:c=4,0200:1:1,1081 und dem Winkel  $\beta = 88^{\circ}26'$ , in Tafeln nach (100) oder Prismen nach der b-Axe. Beobachtete Formen: (100), (301), (301), (011). p-Toluolsulfosaures Cadmium, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Cd . 6 H<sub>2</sub>O, bildet lange, vierseitige, monosymmetrische Prismen nach der b-Axe oder Tafeln nach (100) mit dem Axenverhältnis a:b:c=3,9608:1:2,2650 und dem Winkel  $\beta=79^{\circ}49^{1}/2$ . Die Krystalle spalten nach (100). Beobachtete Formen. (100) ∞ P ∞,  $(101) - P \infty$ ,  $(301) - 3 P \infty$ , (111) - P. Gemessene Winkel:  $(100): (101) = 52^{\circ} 45', (100): (301) = 27^{\circ} 29', (111): (1\overline{1}1)$  $= 121^{\circ}58', (100):(111) = 72^{\circ}58', (301):(111) = 63^{\circ}43'.$  p-Toluolsulfosaures Kupfer, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Cu. 6 H<sub>2</sub>O, krystallisirt monosymmetrisch, ist isomorph mit den vorhergehenden Salzen von gleichem Wassergehalt, zeigt das Axenverhältnis a:b:c=0.9324: 1:0,5724 und den Winkel  $\beta = 69^{\circ} 14^{1/2}$ . Beobachtete Formen: (010)  $\infty P \infty$ , (100)  $\infty P \infty$ , (111) -P, ( $\overline{2}12$ ) +P 2, ( $\overline{2}32$ ) + 3/2 P 3/2,  $(\bar{1}21) + 2P2$ , (410)  $\infty P4$ . Die Krystalle bilden Tafeln nach (010), zuweilen auch nach (100). p-Toluolsulfosaures Magnesium-Cadmium, (6/7 Mg, 1/7 Cd) (C6 H4 CH3 SO2 O)2.6 H2 O, bildet hauptsächlich Krystalle von der Form des Magnesiumsalzes, solche von der Form des Cadmiumsalzes wurden erst bei einer vierten Krystallisation erhalten. — m-Toluolsulfamid, C6H4CH3SO2NH2, krystallisirt in monosymmetrischen, dicken Tafeln nach (100) oder Prismen nach der c-Axe mit dem Axenverhältnis: a:b:c = 1,0453:1:0,5165 und dem Winkel  $\beta$  = 88°271/2, welche nach (111) spalten. Beobachtete Formen: (100)  $\infty P \infty$ , (111) — P,

 $(\bar{1}11) + P$ , (121) - 2P2,  $(210) \times P2$ ,  $(010) \times P\infty$ . m-Toluol-

sulfosaures Natrium, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>ONa.1H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> krystallisirt in gekrümmten, rhombischen Tafeln mit dem Axenverhältnis a:b:c = 0,501:1:2,877. Beobachtete Formen: (001) 0 P,  $(011) \check{P} \infty$ , (101)  $\bar{P}_{\infty}$ . Gemessene Winkel: (011): (011) = 141° 40′, (101)  $:(\bar{1}01) = 160^{\circ} 14', (101) : (011) = 87^{\circ} 17', m-Toluolsulfosaures$ Silber, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>OAg, bildet monosymmetrische Prismen nach der b-Axe mit dem Axenverhältniss a:b:c=1,4138:1:2,5403und dem Winkel  $\beta = 79^{\circ}32'$ , welche nach (001) spalten. Beobachtete Formen: (001) 0 P,  $(100) \infty P \infty$ ,  $(\bar{1}01) + P \infty$ ,  $(\bar{2}03)$  $\pm \frac{2}{3} P \infty$ , (011)  $P \infty$ . Gemessene Winkel: (100):(001) = 79°32′,  $(001):(\bar{1}01) = 69^{\circ}8', (001):(\bar{2}03) = 56^{\circ}10', (011):(0\bar{1}1) = 136^{\circ}22',$  $(100):(011) = 85^{\circ}55', (\bar{1}01):(011) = 82^{\circ}25', m-Toluolsulfosaure$ Magnesia, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Mg.8H<sub>2</sub>O, krystallisirt in monosymmetrischen Prismen nach (110) mit dem Axenverhältnis a:b:c=2,4804:1:1,9706 und dem Winkel  $\beta = 69^{\circ}17'$ , welche nach (001) und (101) spalten und Juxtapositionszwillinge nach (001) bilden. Beobachtete Formen: (001) 0 P,  $(\bar{1}01) + \mathcal{P} \infty$ ,  $(\bar{2}01) + 2 \mathcal{P} \infty$ ,  $(110) \infty P$ ,  $(011) P \infty$ , (111) - P,  $(\bar{1}11) + P$ ,  $(\bar{1}12) + \frac{1}{2} P$ ,  $(\bar{2}11) + 2 P 2$ ,  $(\bar{3}11) + 3 P 3$ . m - Toluolsulfosaure Magnesia, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>O), Mg. 6 H<sub>2</sub>O, krystallisirt monosymmetrisch, isomorph mit den Zink- und Cadmiumsalzen, zeigt das Axenverhältnis a:b:c=3.546:1:1.123 und den Winkel  $\beta=83^{1}/2^{0}$ . Beobachtete Formen: (110)  $\infty P$ , (310)  $\infty P3$ , (100)  $\infty P\infty$ , (101)  $-P\infty$ , (301)  $-3P\infty$ , (301)  $-3P\infty$ ; gemessener Winkel: (110) :(110)=148°16'. m-Toluolsulfosaures Cadmium, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>)O<sub>2</sub> Cd.6 H, O, bildet monosymmetrische Prismen oder Tafeln nach (100) mit dem Axenverhältnis a:b:c=3,6432:1:1,1466 und dem Winkel  $\beta = 85^{\circ} 13^{1/2}$ , welche nach (100) spalten. Beobachtete Formen:  $(100) \propto P \propto$ ,  $(101) - P \propto$ ,  $(\overline{3}01) + 3 P \propto$ ,  $(\overline{3}02)$  $+ \frac{3}{4} P \infty$ , (110)  $\infty P$ , (301)  $\infty P 3$ . m - Toluolsulfosaures Zink, (C, H, CH, SO, O), Zn. 6 H, O, bildet monosymmetrische Prismen nach der c-Axe mit dem Axenverhältniss a:b:c=3,6633:1: 1,1445 und dem Winkel  $\beta = 84^{\circ} 57^{1/2}$ , welche nach (100) spaltbar sind. Beobachtete Formen: (100)  $\infty P \infty$ , (101) —  $P \infty$ ,  $(101) + P \infty$ ,  $(301) - 3 P \infty$ ,  $(301) + 3 P \infty$ ,  $(110) \propto P$ ,  $(310) \propto P 3$ ,  $(010) \propto P \propto$ . Gemessene Winkel:  $(100):(301) = 44^{\circ}11'$ ,  $(\bar{1}00)$ 

: (301) = 49° 33′, (110): (110) = 149° 21′, (310): (310) = 101° 26′. — o - Toluolsulfamid,  $C_6H_4CH_3SO_2NH_2$ , krystallisirt tetragonal, pyramidal-hemiëdrisch mit dem Axenverhältnifs a:c=1:0,3444.

Beobachtete Formen:  $(110) \propto P$ , (111) P, (331) 3 P,  $(311) \frac{3 P 3}{2}$ . o-Toluolsulfosaures Kalium, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>OK.H<sub>2</sub>O, krystallisirt in rhombischen, dünnen Tafeln nach (001) mit dem Axenverhältnis

rhombischen, dünnen Tafeln nach (001) mit dem Axenverhältniss a:b:c=0.938:1:1,643, welche nach (001) spalten. Beobachtete Formen: (001) 0P, (111) -P, (011)  $\check{P}\infty$ . Gemessene Winkel: (111): ( $1\bar{1}\bar{1}$ ) =  $134^{\circ}48'$ , (111): ( $\bar{1}\bar{1}1$ ) =  $84^{\circ}40'$ , (111): ( $1\bar{1}1$ ) =  $78^{\circ}52'$ , (001): (011) =  $58^{\circ}27'$ . o-Tuluolsulfosaures Natrium,  $C_6H_4CH_3SO_2ONa.1H_2O$ , ist dimorph. Erstlich krystallisirt es bei einer über  $+25^{\circ}$  liegenden Temperatur rhombisch mit dem Axenverhältniss a:b:c=0.8992:1:1.5765. Beobachtete Formen: (001) 0P, (111) P, (223)  $^2/_3P$ , (011)  $\check{P}\infty$ . Zweitens krystallisirt

es bei einer unter  $+12^{\circ}$  liegenden Temperatur in monosymmetrischen, dünnen, biegsamen, schief vierseitigen Tafeln nach (001) mit dem Axenverhältniss a:b:c=1,8870:1:2,9587 und dem Winkel  $\beta=81^{\circ}85'$ , welche nach (001) spalten. Beobachtete Formen: (001) 0P, (110)  $\infty P$ , (111) -P, ( $\overline{101}$ )  $+P\infty$ . o-Toluolsulfosaures Ammonium bildet monosymmetrische, nach (001) spaltbare Krystalle mit dem Axenverhältniss a:b:c=1,7085:1:, und dem Winkel  $\beta=81^{\circ}13'$ . Beobachtete Formen:

(001) spaltbare Krystalle mit dem Axenverhältnifs a:b:c=1,7085:1:?, und dem Winkel  $\beta=81^{\circ}13'$ . Beobachtete Formen: (001) 0P, (100)  $\infty P \infty$ , (110)  $\infty P$ . Gemessene Winkel: (110): (1\overline{10}) = 118° 39', (001): (110) = 85° 32', (001): (100) = 80° 57'. o-Toluolsulfosaures Blei, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>O), Pb. 3 H<sub>2</sub>O, zeigt dicke, rhombische, nach (001) spaltbare Tafeln mit dem Axenverhältnifs a:b:c=0,9309:1:1,1325. Beobachtete Formen: (001) 0P, (111) P, (101)  $P \infty$ , (301)  $3P \infty$ . Gemessene Winkel: (111): (11)

 $= 117^{\circ}56', (111):(\bar{1}11) = 77^{\circ}41', (111):(1\bar{1}1) = 71^{\circ}20', (001)$ 

:(101) = 50° 0′, (001):(301) = 74° 45′, (111):(301) = 41° 53′. o-Toluolsulfosaures Magnesium, ( $C_6H_4CH_3SO_2O)_2Mg.7H_2O$ , bildet monosymmetrische, nach (301) spaltbare Prismen nach der: b-Axe mit dem Axenverhältnis a:b:c=1,3786:1:0,4822 und dem Winkel  $\beta=82°28'$ . Beobachtete Formen: (001) 0 P, ( $\bar{1}01$ ) +  $P\infty$ , (301) - 3  $P\infty$ , ( $\bar{3}01$ ) + 3  $P\infty$ , (302) - 3/3  $P\infty$ , (110)

x P. Gemessene Winkel:  $(110):(1\bar{1}0) = 107^{\circ} 37', (\bar{1}01):(301)$  $= 62^{\circ} 35', (\bar{3}01):(301) = 92^{\circ} 47', (110):(301) = 63^{\circ} 7', (110)$  $:(\bar{1}01) = 97^{\circ} 10', (110) : (\bar{3}01) = 114^{\circ} 20'.$  o-Toluolsulfosaures Zink, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>Zn.8H<sub>2</sub>O, krystallisirt in monosymmetrischen, nach (001) spaltbaren Tafeln mit dem Axenverhältnifs a:b:c=0.7263:1:0.9149 und dem Winkel  $\beta=72^{\circ}11'$ . Beobachtete Formen:  $(001) \circ P$ ,  $(011) \mathcal{P} \circ \circ$ ,  $(010) \circ \mathcal{P} \circ \circ$ , (111) - P. Gemessene Winkel:  $(111):(1\bar{1}1) = 51^{\circ}29', (011):(0\bar{1}1) = 84^{\circ}6',$  $(001):(111) = 47^{\circ}39', (111):(011) = 38^{\circ}6', (111):(0\overline{1}1) = 78^{\circ}28'.$ o-Toluolsulfosaures Cadmium, (C6H4CH3SO4O)2Cd.8H4O, krystallisirt in monosymmetrischen, dem Zinksalz isomorphen Tafeln mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.718:1:0.929 und dem Winkel  $\beta = 72^{\circ} 37'$ . Gemessene Winkel: (111): (111) = 51°3', (011)  $(0\overline{11}) = 83^{\circ} 8', (001) : (111) = 47^{\circ} 38', (001) : (110) = 75^{\circ} 22'$  $(001): (\overline{111}) = 67^{\circ} 15', (011): (111) = 38^{\circ} 0^{1/2}.$  o-Toluolsulfosaures Cadmium, (C6H4CH3SO2O)2Cd.2H2O, krystallisirt in monosymmetrischen Tafeln nach (001) mit dem Axenverhältnis a:b:c = 1,261:1:2,514 und dem Winkel  $\beta = 88^{\circ}33^{\circ}/2$ . Beobachtete Formen: (001) 0 P, (101) —  $P \infty$ , ( $\bar{3}01$ ) —  $3 P \infty$ , ( $\bar{4}07$ )  $\Psi_1 P \infty$ , (011)  $P \infty$ , (021)  $2 P \infty$ . — p-Toluidin-o-sulfosäure,  $C_8 H_3$ -CH<sub>2[1]</sub>-NH<sub>2[4]</sub>-SO<sub>2</sub> OH<sub>[2]</sub>, bildet monosymmetrische, braune, rhomboëderähnliche Krystalle, gebildet von dem Prisma (110)  $\infty$  P und der Basis (001) 0 P mit dem Axenverhältnis a:b:c=1,2455:1:? und dem Winkel  $\beta = 82^{\circ}15'$ . Gemessene Winkel: (110)  $(1\bar{1}0) = 101^{\circ}58', (001):(110) = 85^{\circ}8'.$  Die Säure ist auch von v. Zepharovich 1) krystallographisch untersucht. — p-Toluolthiosulfosaures Natrium, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>SNa.2H<sub>2</sub>O, bildet monosymmetrische, spröde, vierseitige, nach (001) spaltbare Tafeln, mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.8869:1:2.774 und dem Winkel  $\beta=76^{\circ}8'$ . Beobachtete Formen: (001) 0 P, (111) -P, (111) +P. messene Winkel;  $(001): (\bar{1}11) = 86^{\circ}28', (001): (111) = 66^{\circ}41',$  $(111):(1\overline{1}1) = 75^{\circ}5', (1\overline{1}1):(\overline{1}\overline{1}1) = 82^{\circ}53', (111):(\overline{1}11) = 95^{\circ}0'.$ R. Otto und W. Otto<sup>2</sup>) untersuchten die Einwirkung von sulfinsauren Alkalisalzen auf trihalogensubstituirte Kohlenwasser-

<sup>1)</sup> Siehe diesen JB., S. 2168. — 2) Ber. 1888, 1691.

stoffe. Chloroform und benzolsulfinsaures Natrium wirken weder unter gewöhnlichem Druck noch im geschlossenen Rohr auf einander ein. Methylchloroform und benzolsulfinsaures Natrium reagiren ebenfalls unter gewöhnlichem Druck nicht auf einander, dagegen tritt Reaction ein, wenn sie im Verhältniss von 1 Mol. zu 3 Mol. in alkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr auf 130° bis 140° erhitzt werden. Das Reactionsproduct ist das bei 179 bis 180° schmelzende, in kleinen, glänzenden Nadeln krystallisirende Aethylendiphenylsulfon, (CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>) (CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>), welches sich als identisch erwies mit dem früher von R. Otto und H. Damköhler 1) durch Einwirkung von benzolsulfinsaurem Natrium auf Aethylenbromid erhaltenen Sulfon. Neben dem Aethylenphenylsulfon fanden sich noch Chlornatrium, kleine Mengen Natriumsulfat, freie Benzolsulfosäure und benzolsulfosaures Natrium, so dass die Reaction im Wesentlichen nach der Gleichung CH, CCl,  $+3C_{6}H_{5}NaSO_{2}+H_{2}O=C_{2}H_{4}(SO_{2}C_{6}H_{5})_{2}+3NaCl+C_{6}H_{6}SO_{2}$ verlaufen ist. Aus dem Methylchloroform entsteht somit bei Wechselwirkung mit sulfosaurem Alkali ein substituirtes Diphenylsulfon, in dem für zwei Chloratome des Methylchloroforms zwei Alkylsulfonradicale, für das dritte Chloratom ein Wasserstoffatom eingetauscht wird; es ist aber zu bemerken, dass nur das eine Alkylsulfonradical an diejenige Stelle tritt, welche das ersetzt werdende Chloratom in der Muttersubstanz einnimmt, dass das andere dagegen in die Methylengruppe eintritt. resultirt denn in Folge einer Atomwanderung ein Sulfon, welches als Substitut der Verbindung CH2Cl-CHCl2 oder directer des Aethylenchlorids, CH2Cl-CH2Cl, angesehen werden kann, das symmetrische Aethylendiphenylsulfon. — Bei der Einwirkung von Benzotrichlorid (1 Mol.) auf benzolsulfinsaures Natrium (3 Mol.) in alkoholischer Lösung entstand neben Chlornatrium, schwefelsaurem, benzolsulfinsaurem, benzolsulfonsaurem, benzoësaurem Thiophenol und Benzaldehyd, Benzylphenylsulfon, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>, in glasglänzenden, wahrscheinlich rhombischen, bei 146 bis 147° schmelzenden Nadeln und erwies sich

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 1315.

dasselbe als identisch mit dem von R. Otto 1) früher durch Einwirkung von Benzylchlorid auf benzolsulfinsaures Natrium erhaltenen Sulfon. Daneben entstanden noch Mono- und Dihalogensubstitute des Benzylphenylsulfons. Die Einwirkung von Benzotrichlorid auf benzolsulfinsaures Natrium erfolgt demnach nach der Gleichung  $C_6 H_6 CCl_3 + 3 C_6 H_6 NaSO_2 + 2 H_2 O = 3 NaCl$  $+ C_6 H_5 - C H_2 - S O_2 C_6 H_3 + 2 C_6 H_6 S O_3$ . Aus diesen Thatsachen ist zu entnehmen, dass das von R. Otto<sup>2</sup>) entwickelte Gesetz, wonach Dihalogensubstitute von Kohlenwasserstoffen, Fettsäuren und deren Ester, welche die Halogenatome an ein Kohlenwasserstoffatom gebunden enthalten, bei Einwirkung von sulfinsaurem Alkali nur das eine Halogenatom gegen RSO2, das zweite aber bei Gegenwart von Wasser gegen Wasserstoff austauschen, auch für die Trihalogensubstitute Platz greift. Es ist unmöglich, aus trihalogensubstituirten Kohlenwasserstoffen, welche die Halogenatome an ein Kohlenstoffatom gelagert enthalten, durch Einwirkung von sulfinsaurem Alkali Trisulfone zu erhalten, es tritt vielmehr nur an die Stelle des einen Halogenatoms die Gruppe RSO<sub>2</sub>, die beiden anderen werden durch Wasserstoff ersetzt, im Fall eine Atomwanderung wie beim Benzotrichlorid unmöglich ist. Kann eine solche stattfinden, wie beim Methylchloroform, so entsteht ein Disulfon, in diesem Falle Aethylendiphenylsulfon.

R. Otto<sup>3</sup>) hat gemeinsam mit Engelhardt die Vorgänge bei der Bildung von Monosulfonen aus deren Monohalogensubstituten und sulfinsauren Salsen sowie Alkoholaten untersucht. Beim Erhitzen äquimolecularer Mengen von Methylenjodphenylsulfon und benzolsulfinsaurem Natrium in alkoholischer Lösung im geschlossenen Rohr auf 200° fanden sich als Reactionsproducte Methylphenylsulfon, Thiophenol, Aethylphenylsulfid, Phenyldisulfid, freies Jod, Jodwasserstoffsäure, Jodnatrium, jodsaures Salz, Aethyläther, Benzolsulfosäure, benzolsulfosaures Natrium und schwefelsaures Salz. Hiernach wird bei der Wechselwirkung von Methylenjodphenylsulfon und sulfinsaurem Natrium ersteres wahrscheinlich nach der Gleichung CH<sub>2</sub>JC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub>Na + H<sub>2</sub>O

<sup>1)</sup> JB. f. 1880, 935. - 2) Siehe diesen JB., S. 2145. - 3) Ber. 1888, 652.

 $= CH_3C_6H_5SO_2 + NaJ + C_6H_6SO_3 + O$  zu Methylphenylsulfon reducirt und wirkt der hierbei frei werdende Sauerstoff theils auf die Sulfinsäure und theils auf das Jodnatrium unter Bildung von Oxydationsproducten ein. Das Thiophenol und Aethylphenylsulfid sind wohl als Producte der Reduction der freien Sulfinsäure resp. des Aethyläthers derselben durch Jodwasserstoffsäure anzusehen, während das Phenyldisulfid sich theils durch Wechselwirkung von Thiophenol und Sulfinsäure, theils aus dem neben Benzolsulfosäure aus der freien Sulfinsäure hervorgehenden Thiobenzolsulfosäurephenyläther bilden kann. Die Bildung Aethyläthers erklärt sich derart, dass durch Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf Alkohol Jodäthyl entsteht, welches unter Regenerirung von Jodwasserstoffsäure mit Alkohol Aethyläther bildet. Methylenjod-p-tolylsulfon und p-tolylsulfinsaures Natrium scheinen beim Erhitzen auf 2000 im geschlossenen Rohr in alkoholischer Lösung ganz analog auf einander einzuwirken unter Bildung von Methyl-p-tolylsulfon, welches in bei 84° schmelzenden Nadeln krystallisirte und mit dem aus toluolsulfinsaurem Natrium und Jodmethyl entstehendem Sulfon identisch war. — Durch Natriumäthylat in alkoholischer Lösung wird Methylenjodphenylsulfon schon bei gewöhnlichem Druck und bei 70 bis 80° in Methylphenylsulfon verwandelt. Der sich hierbei abspaltende Sauerstoff scheint größtentheils zur Ueberführung des Natriumjodids in Jodat verwerthet zu werden. Auch Oxydationsproducte des Alkohols und Spuren von Jodoform entstehen bei dem Process. Ebenso leicht lassen sich in alkoholischer Lösung Methylenchlorphenylsulfon und Methylenchlor-p-tolylsulfon durch Natriumäthylat zu Methylphenylsulfon resp. Methyltolylsulfon reduciren. - Versuche über die Einwirkung von Natriumäthylat (2 Mol.) in alkoholischer Lösung auf Dichlormethylphenylsulfon (1 Mol.) zeigten, dass durch dieses Agens auch die Dihalogensubstitute der Monosulfone zu Sulfonen, zunächst zu Monosubstituten derselben, reducirt werden. Hiernach scheint die von A. Michael und G. M. Palmer 1) früher nachgewiesene Thatsache, dass durch

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1884, 1332.

Einwirkung äquimolecularer Mengen von sulfinsaurem Alkali und Methylenjodid nur das eine von dessen Jodatomen durch RSO<sub>2</sub> ersetzbar ist, und dass bei weiterer Einwirkung des sulfinsauren Salzes auf das zunächst entstehende Monoalkylsulfonsubstitut des Methylenjodids, CHJ-RSO<sub>2</sub>, für das Jodatom desselben ein Wasserstoffatom eintritt, einem allgemeinen Gesetze zu entsprechen, wonach Dihalogensubstitute von Kohlenwasserstoffen, Fettsäuren und deren Estern, welche die Halogenatome an ein Kohlenstoffatom gebunden enthalten, bei Einwirkung von sulfinsaurem Alkali nur das eine derselben gegen RSO<sub>2</sub> austauschen, für das zweite Halogenatom aber bei Gegenwart von Wasser Wasserstoff eintauschen.

R. Otto 1) hat nachgewiesen, dass die alkylsulfonirten Fettsauren mit aromatischen Alkylen, worin die Gruppen SO, und COOH direct mit einander verbunden, oder durch zwei Methylenradicale getrennt sind, sich insofern analog den der Ketonspaltung schwer oder nicht zugänglichen a- bezw. y-Ketonsäuren verhalten, als sie sich schwer oder nicht in Kohlendioxyd und Sulfinsäuren beziehungsweise Sulfone spalten lassen; wogegen sich diejenigen jener Säuren, worin die Gruppen SO, und COOH durch ein Metylen oder ein monoalkylirtes Methylen getrennt werden, den \( \beta \)-Ketonsäuren an die Seite stellen, weil sie, wie diese leicht in Kohlendioxyd und Ketone zerfallen, sich ebenso leicht in Kohlendioxyd und Sulfone zerlegen lassen. Die einfachste α-Ketonsäure ist die Acetylameisensäure, Brenztraubensäure, CH, COCOOH, und dieser entspricht als einfachste, schwefelhaltige Verbindung, die Phenylsulfonameisensäure, C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>SO<sub>2</sub>COOH<sup>2</sup>). Wie R. Otto und A. Roessing s) schon früher gezeigt, wird bei der Einwirkung von Chlorkohlensäureäther auf benzolsulfinsaures Natrium der Hauptsache nach unter Kohlensäureabspaltung Benzolsulfinsäureäther, und nur daneben zum geringen Theile Phenylsulfonameisensäureäther Das Gemisch beider Ester wird nun beim Erhitzen mit Wasser unter Druck bei 1100 verseift, ohne eine Spur von Kohlensäure dabei zu liefern, woraus sich schließen läßt, daß

Ber. 1888, 89. — <sup>2</sup>) JB. f. 1885, 1585. — <sup>3</sup>) Daselbst.
 Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

die Phenylsulfonameisensäure sich zum mindesten nicht leicht in ihre Componenten Kohlensäure und Benzolsulfinsäure spalten läfst, wie auch die Brenztraubensäure sich unter Umständen analog in Kohlendioxyd und Acetaldehyd spaltet. - Der einfachsten B-Ketonsäure, der Acetylessigsäure, CH, COCH, COOH, welche leicht in Kohlendioxyd und Dimethylketon gespalten wird, entspricht die Phenylsulfonessigsäure, C.H. SO, CH, COOH 1), und diese spaltet sich bei der trockenen Destillation analog fast glatt in Kohlendioxyd und Methylphenylsulfon. Ebenso zersetzen sich die krystallwasserhaltigen Salze dieser Säure beim Erhitzen über 100° in Carbonat und Sulfon. In gleicher Weise spaltet sich auch die α-Phenylsulfonpropionsäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>(CHCH<sub>3</sub>)COOH 2). worin SO, und COOH durch ein methylirtes Methylen getrennt sind, beim Erhitzen mit Kali leicht in Carbonat und Aethyl-Diese Neigung der alkylsulfonirten Säuren der phenylsulfon. β-Reihe, sich in Kohlendioxyd und Sulfon zu zerlegen, zeigt sich auch in ihrem Verhalten gegen Halogene. So giebt Phenylsulfonessigsäure bei der Einwirkung von Chlor nach der Gleichung  $C_{5}H_{5}SO_{2}CH_{2}COOH + Cl_{2} = HCl + CO_{2} + C_{5}H_{5}SO_{2}CH_{2}Cl_{2}$ das Monochlorsubstitut des Methylphenylsulfons, die α-Phenylsulfonpropionsäure nach der Gleichung C6H5SO2(CHCH2)COOH  $+ Cl_2 = HCl + CO_2 + C_6H_5SO_2CHClCH_3$  eine Verbindung, welche als Aethylidenchlorid aufgefasst werden kann, worin ein Chloratom durch C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>2</sub> ersetzt ist. In analoger Weise spaltet sich die Acetylessigsäure beim Behandeln mit Chlor in Kohlendioxyd und Monochloraceton, beim Behandeln mit Brom in Kohlendioxyd und Monobromaceton. Schliefslich ist als Beweis für die Analogie zwischen β-Ketonsäuren und den β-alkylsulfonirten Säuren noch darauf hinzuweisen, daß, wie A. Michael, G. Palmer und A. Comey 3) gezeigt haben, in dem Phenylsulfonessigsäureäther successive beide Wasserstoffatome Methylengruppe sich wie die der gleichen Gruppe in dem Acetessigsäureäther durch Natrium ersetzen lassen. - Im Gegensatz zu den  $\beta$ -Ketonsäuren sind die  $\gamma$ -Ketonsäuren äußerst beständige

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1884, 1321. — <sup>2</sup>) JB. f. 1885, 1589. — <sup>3</sup>) JB. f. 1885, 1599.

Verbindungen, z. B. läst sich die einfachste y-Ketonsäure, die β-Acetylpropionsäure ohne Zersetzung destilliren. Ihr entspricht als einfachste schwefelhaltige Säure die β-Phenylsulfonpropionsaure, C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>-SO<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-COOH. Dieselbe, aus β-Jodpropionsäure und Benzolsulfinsäure dargestellt, bildet glasglänzende, dem monoklinen oder triklinen System angehörige, bei 123 bis 1240 schmelzende, in kaltem Wasser wenig, in heißem Wasser, heißem Alkohol und Aether leicht lösliche Tafeln mit schräger Endfläche. Beim Erhitzen der Säure bis zur Destillation tritt Geruch nach schwefliger Säure und Mercaptan auf und es hinterbleibt eine schmierige Masse, welche zwar in Aether sich löst, aber keine krystallinische Substanz hinterläßt. Das Kaliumsalz krystallisirt in langen, stark glasglänzenden, hygroskopischen, durchsichtigen, farblosen Nadeln mit 11/2 Mol. Krystallwasser; das Baryumsalz bildet eine gummiartige, in Wasser leicht lösliche Masse; das Ammoniumsalz eine leicht lösliche, strahlig-krystallinische Masse; der Aethyläther ein dickes, gelbliches, geruchloses, mit Alkohol und Aether mischbares, in Wasser unlösliches Oel; das Amid in heißem Wasser und Alkohol leicht lösliche, bei 123 bis 1240 schmelzende, perlmutterglänzende Tafeln oder Säulen. Chlor und Brom wirken auf die  $\beta$ -Phenylsulfonpropionsäure nicht ein, im Gegensatz zu ihrem Verhalten gegen die α-Phenylsulfonpropion-Auch gegen Kali zeigt die  $\beta$ -Phenylsulfonpropionsäure große Beständigkeit, Sulfonbildung findet nicht statt. nascirenden Wasserstoff verhält sich die β-Phenylsulfonpropionsaure wie die a-Verbindung und die anderen derselben Reihe angehörenden β-alkylsulfonirten Fettsäuren. Zink- und Salzsäure verändern die Säure nicht, wogegen Natriumamalgam sie unter Abspaltung der Gruppe C, H, SO, zu sulfinsaurem Salz reducirt.

P. T. Cleve<sup>1</sup>) berichtigte die von Ihm gemachte Annahme<sup>2</sup>) über die Bildung der von Ihm als *Sulfimidoverbindungen* beschriebenen Producte der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf die Chloride der Nitrosulfosäuren von Benzol und Naphtalin,

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 1039. — 2) JB. f. 1887, 1870.

dass nämlich bei dieser Reaction die Jodwasserstoffsäure die Nitrogruppe zur Amidogruppe reducire und dass das an SO, gebundene Chlor auf die Amidogruppe unter Bildung von Chlorwasserstoff reagire, so dass sich die Reste NH und SO, mit einander vereinigen. Neuere Versuche haben vielmehr gezeigt, dass bei der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf die Chloride der Nitrosulfosäuren die Gruppe SO. Cl angegriffen wird und dass die Nitrogruppe intact bleibt. Bei der Einwirkung von Brom auf die vom m-Nitrobenzolsulfosäurechlorid derivirende Verbindung wurde nämlich ein Product erhalten, welches bei derjenigen von Ammoniak das Amid der m-Nitrobenzolsulfosäure und bei der Einwirkung von verdünntem Alkohol m-Nitrobenzolsulfosäure gab. Bei der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf Benzolsulfosäurechlorid wurde schon in gewöhnlicher Temperatur bei 61° schmelzendes Diphenyldisulfid, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub>, und aus β-Naphtalinsulfosäurechlorid ebenso bei 139° schmelzendes β-Dinaphtyldisulfid erhalten. Danach sind die sogenannten Sulfimidoverbindungen Dinitrodiphenyldisulfide oder Dinitrodinaphtyldisulfide und haben dieselben die Formeln (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub> resp. (C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>S<sub>2</sub> nicht aber C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NHSO<sub>2</sub> und C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NHSO<sub>2</sub>, wie früher angenommen wurde.

E. Eger¹) stellte in Veranlassung von Witt eine p-Mononitro-m-amidobenzolsulfosäure dar, durch Nitrirung von Acetyl-m-amidobenzolsulfosäure nach dem Vorgang von R. Nietzki und Ph. Benckiser²). Den Ausgangspunkt bildet das ein weißes, krystallinisches Pulver bildende m-amidobenzolsulfosaure Baryum, welches durch Behandeln mit Essigsäureanhydrid in acetylamidobenzolsulfosaures Baryum übergeführt wurde. Dasselbe krystallisirt in seideartigen Nadeln. Es wurde in der fünffachen Menge concentrirter Schwefelsäure gelöst und mit der berechneten, mit 4 Thln. concentrirter Schwefelsäure vermischten Menge Salpetersäure versetzt, das Product auf Eis gegossen und die so erhaltene Nitrosäure aus Wasser umkrystallisirt. Die p-Mononitro-m-amidobenzolsulfosäure krystallisirt in schönen, blaßgelben, feinen, in

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2579. — 2) JB. f. 1885, 1595.

kaltem Wasser mäßig, in siedendem Wasser ziemlich leicht, in Alkohol schwer löslichen und in Aether unlöslichen Nädelchen. Ihr Kaliumsalz, C. H. (NH., NO., SO. K), bildet glänzende, goldgelbe Blättchen; das Natriumsalz hellgelbe, glänzende Nadeln. Beim Erhitzen der Säure mit der zehnfachen Menge concentrirter Salzsäure vom spec. Gewicht 1,19 auf 200° in der von Nietzki und Benckiser 1) angegebenen Weise, trat die erwartete Zersetzung in ein Nitranilin unter Abspaltung der Sulfogruppe nicht ein. Aufschluss über die Constitution der p-Nitro-m-amidobenzolsulfosäure gab die Reduction derselben mit Zinkstaub und Salzsäure, wobei eine Phenylendiaminsulfosäure erhalten wurde. Auf Zusatz einer Lösung von Phenanthrenchinon zu dieser Phenylendiaminsulfosäure ergab sich keine Azinbildung, auf Zusatz von Kaliumnitrit keine Gelbfärbung, wodurch im ersteren Falle die Orthostellung, im letzteren Falle die Metastellung der beiden Amidogruppen ausgeschlossen war. So blieb nur die Parastellung der beiden Amidogruppen übrig, welche auch durch die Indaminbildung beim Zusatz von m-Toluylendiamin und Eisenchlorid bewiesen wurde. Somit ist auch die Nitrosäure als p-Nitrom-amidobenzolsulfosäure constituirt.

G. T. Hartshorn und C. Loring Jackson<sup>2</sup>) erhielten in analoger Weise, wie die von C. Loring Jackson und J. F. Wing<sup>3</sup>) dargestellte Benzoltrisulfosäure, eine Anilintrisulfosäure durch Erhitzen von β-anilin-m-disulfosaurem Kali mit Schwefelsäure oder von Anilin mit Schwefelsäure und der berechneten Menge Kaliumsulfat, bis die Mischung zu verkohlen beginnt. Die freie Säure krystallisirt aus Wasser in glänzenden, flachen Prismen, welche beim Erhitzen sich schwärzen und decrepitiren ohne zu schmelzen, sowie unter häufigen kleinen Explosionen verbrennen. Ihr Kaliumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[NH<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>H, (SO<sub>3</sub>K)<sub>2</sub>]. 3 H<sub>2</sub>O, bildet dünne Nadeln. Die Thatsache, daß dieses Salz nur zwei Atome Kalium im Molekül enthält, wird durch die Annahme erklärt, daß einer der drei Sulfonsäurereste mit der Amidogruppe zu einem Salz vereinigt ist, welches solche Beständigkeit zeigt, daß es selbst

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1885, 1596. — <sup>2</sup>) Ber. 1888, 2032. — <sup>8</sup>) JB. f. 1887, 1868,

beim Behandeln der Substanz mit Kalihydrat nicht gespalten wird. Das *Baryumsalz*, {C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> [N H<sub>2</sub>, S O<sub>3</sub> H, (S O<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Ba]}<sub>2</sub>.7 H<sub>2</sub> O, krystallisirt in strahlenförmigen Prismen. Das *Bleisalz*, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub> [N H<sub>2</sub>, S O<sub>3</sub>H, (S O<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Pb], bildet seideartige Nadeln.

R. Nietzki und Zd. Lerch 1) haben die früher von R. Nietzki und Th. Benckiser<sup>2</sup>) dargestellte o-Mononitroandinp-sulfosäure, welche wahrscheinlich mit der von Goslich 3) durch Behandeln von Bromnitrobenzolsulfosäure mit alkoholischem Ammoniak erhaltenen Säure identisch ist, besonders im Hinblick auf ihre Reductionsproducte weiter untersucht. Die Darstellung der o-Nitranilin - p-sulfosäure wurde derart abgeändert, dass Sie Acetanilid (1 Thl.) mit rauchender Schwefelsäure (3 Thln.) von 18 bis 20 procentigem Anhydridgehalt bis zur völligen Löslichkeit in Alkali auf dem Wasserbade behandelten. Dann wurden 2 Thle. gewöhnliche Schwefelsäure zugegeben und die berechnete, mit dem gleichen Volum concentrirter Schwefelsäure gemischte Menge Salpetersäure eingetropft, wobei die Flüssigkeit stets auf 0° zu Die Masse wurde auf Eis gegossen und die halten war. o-Nitranilin-p-sulfosäure so als Brei von gelben Nadeln erhalten. Diese, d. h. die freie Sulfosäure ist äußerst löslich in Wasser, schwieriger in Alkohol, in verdünnter Schwefelsäure und concentrirter Salzsäure. Sie kann durch Einleiten von Salzsäuregas aus der wässerigen Lösung abgeschieden werden. Mit Kalilauge liefert sie das schon beschriebene Kaliumsalz; beim längeren Kochen aber mit überschüssiger Kalilauge wird die Amidogruppe durch Hydroxyl ersetzt und es entsteht das Kaliumsalz einer Mononitrophenolsulfosäure, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub>(OK)SO<sub>3</sub> KNO<sub>2</sub>, und erwies sich diese Nitrophenolsulfosäure als identisch mit der von Kolbe und Gauhe durch Nitriren der p-Phenolsulfosaure erhaltenen Nitrophenolsulfosäure. — Beim Behandeln der o-Nitranilinsulfosäure in wässeriger Lösung mit Salzsäure und Natriumnitrit entsteht eine

Mononitrodiasobenzolsulfosäure,  $C_6H_3(NO_2)=(-N=N,-SO_3)$  in feinen, hellgelben Nadeln, welche beim Erhitzen verpuffen. Bei

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 3220. — 2) JB. f. 1885, 1595. — 3) JB. f. 1875, 626; f. 1876, 632. — 4) JB. f. 1868, 601 f.

der Reduction mittelst Zinnchlorur wird diese in o-Mononitrophenylhydrazin-p-sulfosäure, HSO<sub>3</sub>C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>NHNH<sub>2</sub>, übergeführt, welche kleine, hellgelbe, in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser leicht lösliche Nadeln bildet, sich mit gelbrother Farbe in freien und kohlensauren Alkalien löst und mit Dioxyweinsäure einen Tartrazinfarbstoff liefert, welcher sich von dem gewöhnlichen Tartrazin durch eine rothstichigere Nuance unterscheidet. Erwärmen mit saurer Zinnchlorürlösung und überschüssigem Zinn geht die Nitrohydrazinsulfosäure in die entsprechende Monoamidophenylhydrazinsulfosäure über, welche sich in Gestalt ihres einsäurigen Chlorhydrates, C. H. (HSO., NH., NH-NH.). HCl .H<sub>2</sub>O, in in Wasser leicht, in concentrirter Salzsäure schwer löslichen Blättchen, abscheidet. Mit Dioxyweinsäure liefert diese Amidophenylhydrazinsulfosäure keinen Tartrazinfarbstoff. — Mit Naphtol und anderen Phenolen condensirt sich die Nitrodiazobenzolsulfosäure zu Azofarbstoffen, deren Nuance von den aus Diazobenzolsulfosäure dargestellten nur wenig abweicht. — Mit Zinnchlorür und Salzsäure erwärmt, giebt obige o-Nitranilinsulfosaure eine o-Phenylendiaminsulfosaure, Co Ho=[=(NH2)2, -HSO3], deren Chlorhydrat sich in Gestalt feiner, farbloser, schwer löslicher Nadeln abscheidet. Dieses Salz zersetzt sich schon beim Kochen mit Wasser und erhält man dann die freie Säure, welche leicht an der Luft eine grünlichblaue Färbung annimmt. Ihre Lösung wird durch Eisenchlorid rothbraun gefärbt, wobei aber die für das o-Phenylendiamin charakteristische Krystallausscheidung nicht stattfindet. Mit o-Chinonen, Krokonsäure und Rhodizonsäure entstehen Azine, von denen das aus letzterer Säure erhaltene schon von Nietzki und A. Schmidt<sup>1</sup>) beschrieben ist. Das Krokronsäureazin bildet schöne, grünglänzende Nädelchen. Mit Alkalimetallen bildet die Sulfosäure Salze, von denen das Natriumsalz 1 Mol. Krystallwasser enthält. Mit der von Sachse 2) o - Dinitrobenzolsulfosäure durch Reduction von erhaltenen o-Phenylendiaminsulfosäure, scheint die hier beschriebene o-Phenylendiaminsulfosäure nicht, eher scheint sie noch mit der

<sup>1)</sup> Siehe diesen JB., S. 1329. - 2) JB. f. 1877, 841 f.

von Post und Hartung 1) beschriebenen und durch Sulfoniren von o-Phenylendiamin erhaltenen Säure identisch zu sein.

E. Nölting<sup>2</sup>) wies nach, dass die von W. Hentschel<sup>3</sup>) durch Einwirkung rauchender Schwefelsäure auf Phenylcarbaminsäure-Methyläther erhaltene Verbindung, C. H. NSO, welche Dieser zuerst als Sulfosäure des Amidobenzoësäure-Methyläthers, C. H. ≡(-SOOCH<sub>3</sub>, -NH<sub>2</sub>, -SO<sub>3</sub>H), und später als Sulfosäure des Phenylcarbaminsäure-Methyläthers, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-NHCOOCH<sub>3</sub>, -SO<sub>3</sub>H), aufgefasst hatte, wirklich Phenylcarbaminsulfosäure-Methyläther ist, u. z. weil die Verbindung sich nicht diazotiren lässt, was sie thun müßte, wenn sie Amidosulfobenzoësäuremethyläther wäre. Dagegen gelingt ihre Darstellung auch durch Einwirkung von Chlorkohlensäure-Methyläther auf Sulfanilsäure (als Natriumsalz) und ist diese Bildungsweise ganz analog der der Acetylsulfanilsäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-NHC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O, SO<sub>3</sub>H), was für eine analoge Constitution beider Verbindungen spricht. Die Amidosulfobenzoësäure von Hentschel4) muß hiernach als Phenylcarbaminsulfosäure, CaH. =(-NHCOOH, -SO<sub>2</sub>H), aufgefast werden. Schliesslich versuchte Er den Phenylcarbaminsäure-Methyläther durch Erhitzen mit dem zweifachen Gewicht an Kalk auf 260° nach der Gleichung  $CO = (-OCH_3, -NHC_6H_5) + CaO = CaCO_3 + N = (-C_6H_5, -CH_3, -H)$ glatt in Kohlensäure und Monomethylanilin zu spalten, was Ihm aber nicht gelang, da sich unter den Reactionsproducten Anilin, Mono- und Dimethylanilin, sowie Carbanilid nachweisen ließen.

E. Nölting <sup>3</sup>) hat festgestellt, daß der von W. Hentschel <sup>6</sup>) durch Einwirkung von rauchender Schwefelsäure auf Phenylcarbaminsäure-Methyläther erhaltenen Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>NSO<sub>5</sub>, welche Letzterer anfangs für Amidosulfobenzoësäure-Methyläther, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> ≡(-COOCH<sub>3</sub>, -NH<sub>2</sub>, -SO<sub>3</sub>H), und später <sup>7</sup>) für die Sulfosäure des Phenylcarbaminsäure-Methyläthers hielt, in der That die letztere Formel entspricht. Denn einmal läßt die Verbindung sich unter keinen Umständen diazotiren, was der Fall sein müßte, wenn die Verbindung das Derivat einer Amidosulfobenzoësäure wäre,

<sup>1)</sup> JB. f. 1880, 907 f. — 2) Bull. soc. chim. [2] 50, 621. — 8) JB. f. 1885, 1452; f. 1886, 1900 f. — 4) JB. f. 1884, 508. — 5) Ber. 1888, 3154. — 6) JB. f. 1884, 508; f. 1885, 1452. — 7) JB. f. 1886, 1900 f.

und ferner lässt sie sich leicht aus Sulfanilsäure erhalten. Beim Behandeln von sulfanilsaurem Natron mit Methylchlorformiat erhält man nämlich das Natriumsalz der Carbomethoxylsulfanilsäure oder des Sulfocarbanilsäure-Methyläthers, C. H. = (-NHCOOCH3, -80, Na), und ist diese Bildungsweise ganz analog derjenigen der Acetylsulfanilsäure,  $C_6H_4=(-NHC_2H_3O, -SO_3H)$ , welche Thatsache auch für eine ähnliche Constitution der beiden Verbindungen spricht. Die *Amidosulfobenzoësäure* von Hentschel<sup>1</sup>) scheint demnach wahrscheinlich als Phenylcarbaminsäuresulfosäure (Sulfophenylcarbaminsoure), C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-NHCOOH, -SO<sub>3</sub>H), aufgefast werden zu müssen. Schliesslich berichtet Er noch über einen Versuch, Monomethylandin durch Erhitzen von Carbanilsäure-Methyläther mit Kalk nach der Gleichung  $CO=[-OCH_3, -N=(-H, -C_6H_5)] + CaO$  $= \text{CaCO}_3 + \text{N} \equiv (-\text{C}_6 \text{H}_5, -\text{CH}_3, -\text{H})$  zu erhalten. Der Versuch hat diese Erwartung nur theilweise bestätigt, da sich als Destillationsproducte Anilin, Mono- und Dimethylanilin nachweisen ließen, während sich im Rückstand beträchtliche Mengen von Carbanilid fanden 2).

H. Limpricht<sup>3</sup>) veröffentlichte Untersuchungen über *Hydra*zinsulfosäuren und Triazoverbindungen. W. Jaworowicz hat m-Hydrasinbenzolsulfosäure und Derivate dargestellt. Die m-Hydrazinbenzolsulfosäure, C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> (N<sub>2</sub> H<sub>3[1]</sub>, SO<sub>3</sub> H<sub>[8]</sub>). 2 H<sub>2</sub>O, entsteht beim Behandeln der Diazoverbindung der m-Amidobenzolsulfosäure mit Zinnchlorür und Salzsäure und bildet farblose, rhombische Tafeln oder weiße Nadeln, welche bei 1000 das Krystallwasser verlieren, bei 200° sich noch nicht zersetzen, in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser schwer, in Alkohol und Aether fast unlöslich sind. In der Wärme entwickelt die Säure mit Eisenchlorid allen Stickstoff und reducirt Fehling'sche Lösung und Silberlösung. Ihre Salze sind in Wasser leicht löslich und werden aus der concentrirten Lösung durch Alkohol krystallinisch gefällt. Natriumsalz vereinigt sich mit Benzaldehyd zu der Verbindung  $C_6H_4=(-SO_3Na_3-N_2H=CH-C_6H_5).2H_2O_5$  welche in weißen, regel-

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 508. - 2) Die Identität dieser und der vorigen Abhandlung wurde leider zu spät (erst beim Druck) erkannt (F.). — 8) Ber. 1888, 3409.

mässigen, in heisem Wasser leicht, in kaltem Wasser, Alkohol und Aether schwer löslichen Tafeln krystallisirt. handeln mit salpetriger Säure in alkoholischer Lösung wird die m-Hydrazinbenzolsulfosäure in m-Triasobensolsulfosäure, C. H. =(-N<sub>3</sub>,-SO<sub>3</sub>H), übergeführt, welche feine, etwas gelblich gefärbte Krystalle bildet, die sauer reagiren, sich in Wasser leicht lösen und beim Erwärmen der Lösung sich unter Stickstoffentwickelung zersetzen. Beim Erwärmen der Säure mit Alkalien tritt ebenfalls Zersetzung ein. Wird bei der Darstellung der Diazobenzolsulfosäure nicht lange genug salpetrige Säure eingeleitet, und die sich abscheidende Krystallmasse mit Wasser gekocht, so geht sie unter starker Stickstoffentwickelung in Lösung, aus der sich dann m-Amidobenzolsulfosäure abscheidet. Eine Nitrosoverbindung von der Formel C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-SO<sub>5</sub>H<sub>1</sub>-N(NO)NH<sub>2</sub>] konnte nicht mit Sicherheit nachgewiesen werden, jedenfalls ist sie sehr wenig beständig und zersetzt sich nach der Gleichung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-SO<sub>3</sub>H<sub>7</sub>  $-N(NO)NH_2$  =  $C_6H_4=(-SO_3H_1-N_2)+H_2O$  sofort in die Triazobenzolsulfosäure. m-Hydrazinbenzoldisulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> (N<sub>2</sub>H<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>H<sub>4</sub> SO, H), entsteht aus der m-Hydrazinbenzolsulfosäure mittelst Schwefelsäurechlorhydrin in feinen, seideglänzenden, in Wasser und Alkohol leicht löslichen Nadeln, welche mit Eisenchlorid und Fehling'scher Lösung die Hydrazinreaction geben. Die m-Hydrazinbenzoldisulfosäure entsteht ebenfalls u. z. leichter aus der m-Amidobenzolsulfosäure, welche durch Behandeln mit Schwefelsäurechlorhydrin in die Disulfosäure, diese in die Diazosäure und letztere mittelst Zinnchlorür und Salzsäure in die m-Hydrazinbenzoldisulfosäure übergeführt wird. Ihr neutrales Baryumsalz, C, H, =[=(SO<sub>3</sub>), Ba, -N, H<sub>3</sub>], bildet röthliche Warzen, das saure Baryumsalz,  $[C_6H_3\equiv(-N_2H_3, -SO_3H, -SO_3)]_2$  Ba, dicke, weiße, in Wasser schwer lösliche Nadeln. — p-Hydrasinbenzoldisulfosäure wurde in analoger Weise, wie die m-Säure, aus der aus Sulfanilsäure mittelst Schwefelsäurechlorhydrin erhaltenen p-Amidobenzoldisulfosäure dargestellt. Sie bildet dünne, glänzende, in Wasser und Alkohol leicht lösliche, bei 120° sich zersetzende Blättchen. Ihr neutrales Baryumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>=[=(SO<sub>3</sub>), Ba, -N<sub>2</sub>H<sub>3</sub>], ist ein gelblicher, sich leicht zersetzender, krystallinischer

Niederschlag; das saure Baryumsalz bildet weiße, rhombische Versuche, Verbindungen der beiden Hydrazindisulfosäuren mit Aldehyden darzustellen, blieben resultatios, da sofort Zersetzung eintrat. — E. Raab stellte noch einige Derivate der von Ihm schon beschriebenen Hydrazinnitrobenzolsulfosäure 1),  $C_6H_2(NH_{2(1)}, NO_{2(3)}, SO_3H_{(6)}), dar.$ Triazonitrobenzolsulfosaures Kalium, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(N<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub>K), durch Behandeln der Hydrazinnitrobenzolsulfosäure mit Kaliumnitrit erhalten, bildet schöne, hellbraune, glänzende, beim Erhitzen auf 1300 lebhaft verpuffende, in heißem Wasser ohne Zersetzung leicht lösliche Blättchen, welche mit Eisenchlorid kein Stickgas entwickeln, Fehling'sche Lösung nicht reduciren, und durch die Liebermann'sche Reaction keinen Nitrosokörper anzeigen. Das Salz erleidet Zersetzung beim Kochen mit Kalilauge, ist dagegen nicht sehr concentrirten Säuren gegenüber beständig. Beim Behandeln mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht daraus ein sehr unbeständiger Körper, der schon in der Kälte mit Eisenchlorid Stickstoff entwickelt. Diazotriasobenzolsulfosäure bildet sich beim Behandeln von salzsaurer Hydrazinamidobenzolsulfosäure in alkoholischer Lösung mit gasförmiger salpetriger Säure. Sie ist in hohem Grade explosiv, zersetzt sich mit Wasser unter Gasentwickelung, wird von Alkohol nicht verändert, reducirt Fehling'sche Lösung nicht, und giebt mit Phenol und Schwefelsäure keine Reaction. Mit Zinnchlorür giebt diese Diazoverbindung eine äußerst leicht zersetzliche Hydrazinverbindung. — M. Neumann hat die von Griess) entdeckte, und später auch von Fischer3) beobachtete Bildungsweise der Triazoverbindungen zur Darstellung einiger Triazoverbindungen benutzt. m - Triazobenzolsulfosäure,  $C_6 H_4 = (-N_3)$ -SO<sub>3</sub>H), die Jaworowicz aus m-Hydrazinbenzolsulfosäure mit salpetriger Säure (siehe oben) erhalten, wurde durch Einwirkung von m-Hydrazinbenzolsulfosäure auf m-Diazobenzolsulfosäure dar-Sie bildet zerfliessliche, weise Nadeln, welche mit Wasser ohne Zersetzung gekocht werden können, mit Salzsäure

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1885, 1090. — <sup>2</sup>) JB. f. 1876, 717; f. 1887, 1067. — <sup>8</sup>) JB. f. 1877, 494 ff.

erhitzt, Stickgas entwickeln und von Zink in essigsaurer Lösung in m-Amidobenzolsulfosäure verwandelt werden. Das Baryumsalz,  $[C_6H_4=(-N_3,-SO_3)]_2$ Ba, bildet feine, weise, bei 130° verpuffende Nadeln. p-Triaso-o-toluolsulfosäure, CaH2 (CH3111, SO3H121), N<sub>3(41)</sub>, durch Vereinigung der Hydrazin - und Diazoverbindung erhalten, krystallisirt in weißen, zerfließlichen Nadeln und bildet ein in weißen Nadeln krystallisirendes Baryumsals, [C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>=(-N<sub>3</sub>, -SO<sub>3</sub>)], Ba. 3H, O. Die o-Triaso-p-toluolsulfosäure wird analog dargestellt und gleicht in ihren Eigenschaften der vorigen Verbindung. — Ferner wurde die Einwirkung von m-Diazobenzolsulfosäure auf Hydrazindibrombenzolsulfosäure untersucht. amidobenzolsulfosäure, C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> (SO<sub>3</sub> H<sub>(1)</sub>, NH<sub>2(8)</sub>, Br<sub>(4)</sub>, Br<sub>(6)</sub>), wurde durch Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure in die Diazoverbindung, C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> Br<sub>2</sub>=(-SO<sub>3</sub>-,-N=) N, übergeführt, welche kleine, goldgelbe, glänzende, beim Kochen mit Wasser sich zersetzende und beim Erhitzen verpuffende Krystalle bildet. Diese giebt beim Behandeln mit Zinnchlorür und Salzsäure die Hydrasindibrombensoldisulfosäure, C<sub>8</sub> H<sub>2</sub> Br<sub>2</sub>=(-SO<sub>2</sub> H, -N<sub>2</sub> H<sub>3</sub>), welche mit m-Diazobenzolsulfosäure eine in kleinen Nadeln krystallisirende Triazodibromben zolsulfosäure liefert, deren Baryumsalz, (C, H, Br,=[-SO, -N<sub>3</sub>])<sub>2</sub>Ba, schöne, glänzende, blassrothe, breite, in Wasser schwer lösliche, beim Erhitzen verpuffende Blättchen bildet. Die gleiche Triazodibrombenzolsulfosäure entsteht auch bei der Einwirkung von Diazodibrombenzolsulfosäure auf m-Hydrazinbenzolsulfosäure.

m- Hydrazobenzoldisulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-SO<sub>3</sub>H,-NH)(NH-,SO<sub>3</sub>H-) =C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>, schon von Brunnemann<sup>1</sup>), Balentine<sup>2</sup>) und Hoth<sup>3</sup>) früher erhalten, wurde durch Behandlung von m-Nitrobenzolsulfosäure mit Natronlauge und Zinkstaub dargestellt sowie mit Natriumnitrit und Salzsäure in die Diazoverbindung übergeführt,

für welche Balentine die Formel C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=(-OH,-SO<sub>3</sub>-N-NH-)

(-NH-N-SO<sub>3</sub>-,OH-)≡C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> aufgestellt hat. Dieselbe liefert beim Erhitzen mit Alkohol ein in hellgelben, tafelförmigen Blättchen krystallisirendes Zersetzungsproduct. Durch Behandeln

<sup>1)</sup> JB. f. 1880, 909. — 2) JB. f. 1880, 908. — 3) JB. f. 1885, 1090.

mit Zinnchlorür und Salzsäure wird die Diazoverbindung in die Hydrazinverbindung, C<sub>6</sub> H<sub>3</sub>≡(-OH, -SO<sub>3</sub>H, -NH-N-NH<sub>2</sub>)(NH-, SO<sub>3</sub>H-, OH-)≡C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>, übergeführt, welche mikroskopische, schöne, glänzende, rhombische, in Alkalien lösliche, in Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol unlösliche, beim Erhitzen verpuffende, mit Eisenchlorid Stickstoff entwickelnde, Fehling'sche Lösung reducirende Zwillingskrystalle bildet. Das Baryumsalz, [C<sub>6</sub>H<sub>3</sub> ≡(-OH, -SO<sub>3</sub>, NH-N-NH<sub>2</sub>)(NH-, SO<sub>3</sub>-, OH-)≡C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>]Ba.2 H<sub>2</sub>O, krystallisirt in seideglänzenden, gelblichen Nadeln. Mit Bromwasser behandelt, giebt die Hydrazinsäure die in glänzenden, gelben Blättchen krystallisirende Verbindung [C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>≡(-OH, -SO<sub>3</sub>-N-NH-)(-NH-N-SO<sub>3</sub>-, OH-)≡C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>]. HBr. Bei der Einwirkung der Hydrazinverbindung auf die Diazoverbindung wurde nicht Hydrazophenoldisulfosäure, sondern Hydrazobenzoldisulfosäure erhalten und daneben das Baryumsalz der Triazosäure, [C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>

≡(-OH, -SO<sub>3</sub>, -NH-N-N)(N-N-NH-, -SO<sub>3</sub>, OH-)≡C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>]Ba.3H<sub>2</sub>O, welches in gelblich gefärbten, beim Erhitzen verpuffenden Täfelchen krystallisirt. Die gleichen Producte werden bei der Einwirkung von m-Hydrazinbenzolsulfosäure auf die Diazohydrasophenoldisulfosäure gewonnen.

Fr. Kehrmann<sup>1</sup>) berichtete über im Verein mit U. A. Jackson angestellte Versuche zur Darstellung von Jodphenolsulfosäuren. Sie erhielten durch Einwirkung von 1 Atom Jod in Gestalt einer gemischten Lösung der berechneten Mengen von Jodkalium und jodsaurem Kali auf eine Lösung von 1 Mol. p-phenolsulfosaurem Kali in überschüssiger, etwas verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure eine in mehreren Centimeter langen, stark lichtbrechenden, dünnen Prismen krystallisirende Verbindung, welche nach Darstellung und Eigenschaften identisch ist mit dem von E. Ostermayer dargestellten, und von der Firma Trommsdorf in Erfurt zum Patent angemeldeten Sozojodol I, welches nach Angaben von Lassar<sup>2</sup>) eine schwer lösliche Mono-

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 37, 9. — 2) Tageblatt der 60. Versammlung deutscher Naturforscher und Aerzte in Wiesbaden, Nr. 8, 8. 841 bis 342.

jod-p-phenolsulfosäure von der Formel C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(J, OH, SO, OH) sein und 42 Proc. Jod enthalten soll. Die in Rede stehende Verbindung ist jedoch das primäre Kaliumsalz einer Dijodphenolsulfosäure von der Formel C.J. H. KSO. 2H.O. Das Salz schmilzt noch nicht bei 270° und beginnt sich bei dieser Temperatur zu zersetzen. Aus heiß gesättigter Lösung krystallisirt es in prachtvollen, langen Nadeln, beim langsamen Verdunsten erhält man kurze, dicke Prismen. Die wässerige Lösung kann längere Zeit ohne wesentliche Zersetzung gekocht werden. Das secundäre Kaliumsalz, C. H. K. J. SO., wird durch Lösen des sauren Salzes in heißem Wasser und Neutralisiren mit Kaliumcarbonat oder Kali erhalten und krystallisirt in scheinbar quadratischen Formen ohne Krystallwasser. Lässt man seine Lösung bei gewöhnlicher Temperatur verdunsten, so erhält man wasserhaltige, an der Luft schnell verwitternde Krystalle. Das primare Baryumsalz, (C<sub>6</sub>J<sub>2</sub>H<sub>2</sub>OHSO<sub>3</sub>), Ba.3H<sub>2</sub>O, wird durch Versetzen des entsprechenden Kaliumsalzes mit überschüssigem Chlorbaryum in weißen, glänzenden Nadeln erhalten. Es ist in kaltem Wasser wenig löslich. Das primäre Kupfersalz bildet weißlichgrüne, lange, monokline Prismen und ist mit brauner Farbe leicht löslich in Wasser. Das primäre Silbersalz zeigt einen feinpulverigen, fast unlöslichen, lichtbeständigen, weißen Niederschlag. freie Dijodphenolsulfosäure, C6H4J2SO4, wird durch Zersetzen des Baryumsalzes mit Schwefelsäure erhalten; sie krystallisirt in wohl ausgebildeten, großen, monosymmetrischen Prismen, welche Krystallwasser enthalten und an feuchter Luft bald zerfließen. Beim langsamen Erhitzen auf 100° werden sie unter Wasserverlust undurchsichtig und schmelzen dann bei 1200; bei 1900 tritt Zersetzung unter Jodabscheidung ein. Die Säure ist in Wasser sehr leicht löslich und wird durch starke Salzsäure oder concentrirte Schwefelsäure zum Theil krystallinisch ausgeschieden. Beim Eindampfen und Kochen, namentlich einer freie Mineralsäure enthaltenden Lösung tritt starke Zersetzung unter Braunfärbung und Jodabscheidung ein. Die beiden Jodatome befinden sich in dieser Verbindung wahrscheinlich zu einander in der Metastellung und dem Hydroxyl benachbart.

E Ostermayer<sup>1</sup>) machte gegenüber obigen Untersuchungen von Fr. Kehrmann<sup>2</sup>) Prioritätsansprüche geltend, wobei Er zugab, das Seine Untersuchungen mit denen von Fr. Kehrmann im Allgemeinen übereinstimmen. Er räumt ein, dass das von Ihm dargestellte schwer lösliche Sozojodol das saure Kaliumsals einer Dijod-p-phenolsulfosäure ist, welches nach Ihm aber kein Krystallwasser enthält. Das gleichzeitig von Ihm dargestellte leicht lösliche Sozojodol ist das entsprechende saure Natriumsals von der Formel C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>J<sub>2</sub>(OH)SO<sub>2</sub>Na.2H<sub>2</sub>O. Das neutrale Kaliumsalz bildet außerordentlich leicht lösliche, schwere Krystalle, und zersetzt sich in concentrirter Lösung beim Ueberschuss von kohlensaurem Alkali unter Aufschäumen und Gelb-Das saure Zinksalz, [C, H, J, (OH) SO, L, Zn. 6 H, O, krystallisirt in langen, farblosen Nadeln. Besonders schön krystallisiren auch das saure Ammonsals, Bleisals und Quecksilber-Die freie Säure ist außerordentlich leicht löslich und krystallisirt aus alkoholischer Lösung in farblosen, langen, dicken Nadeln. Bei der Jodirung der Phenolsulfosäure entsteht außer der Dijodphenolsulfosäure noch eine andere jodirte Phenolsulfosäure, deren Kaliumsalz aus heißem Wasser in dicken, farblosen, anscheinend rhombischen Krystallen erhalten wird. Wahrscheinlich liegt hier das Kuliumsals einer Monojodphenolsulfosäure, C, H, J(OH)SO, K, vor. Während das Kaliumsalz der Dijodphenolsulfosäure mit Chlorbaryum und Silbernitrat ein schwer lösliches Baryum- und ebenso Silbersalz giebt, bildet dieses damit ein leicht lösliches Baryumsalz und ebenso ein leicht lösliches, in schönen, farblosen Nadeln krystallisirendes Silbersalz. — In einer Erwiderung hierauf wahrt Fr. Kehrmann<sup>3</sup>) sich das Recht des wissenschaftlichen Weiterarbeitens mit diesen von Ihm ganz unabhängig von E. Ostermayer dargestellten Verbindungen.

F. Kehrmann<sup>4</sup>) veröffentlichte dann weitere Mittheilungen Seiner in Gemeinschaft mit U. A. Jackson unternommenen Untersuchungen über *Jodphenolsulfosäuren*. Die wie schon angegeben,

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 37, 213. — 2) Dieser JB., S. 2157 f. — 3) J. pr. Chem. [2] 37, 359. — 4) Daselbst, S. 334 bis 342, 472.

als Hauptproduct bei der Jodirung von p-Phenolsulfosäure entstehende und in großen, monoklinen Säulen krystallisirende Dijodphenolsulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)J<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>H.3H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ist von v. Kraatz krystallographisch untersucht. Die Krystalle gehören dem monosymmetrischen System an. Das Axenverhältnis ist a:b:c = 1,9155:1:2,3418, der Winkel  $\beta$  = 94°12′. Beobachtete Formen:  $(100) \infty P \infty$ , (001) 0 P,  $(10\bar{1}) + P \infty$ ,  $(110) \infty P$ . Der oben aus-, unten einspringende Winkel der Flächen (001) beträgt 8º 24'. Gemessene Winkel:  $(100):(001) = 85^{\circ}52'$ ,  $(100):(110) = 62^{\circ}22'$ ,  $(100):10\overline{1}) = 40^{\circ}57', (110):(001) = 88^{\circ}3', (110):(10\overline{1}) = 69^{\circ}18'.$ Zwillinge kommen vor nach (100), die Spaltbarkeit erfolgt nach Die Constitution der Dijodphenolsulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(J<sub>131</sub>, (OH)(4), J(5), SO<sub>2</sub>H(11), wurde durch Ueberführung derselben in Pikrinsäure, sowie in m-Dijodchinon und m-Dijodhydrochinon festgestellt. Wird das primäre Kaliumsalz der Dijodphenolsulfosäure oder diese selbst in kalte Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,52 eingetragen, so scheidet sich sofort Jod krystallinisch ab, welches abfiltrirt wird. Die Lösung sondert nach kurzem Kochen und Vermischen mit dem mehrfachen Volum Wasser hellgelbe, glänzende Blättchen von Pikrinsäure ab, welche durch ihren Schmelzpunkt (1210), sowie durch Ueberführung in Isopurpursäure und in Diamidochinonimidchlorhydrat als solche identificirt wurde. Wird die vom Jod abfiltrirte Lösung nicht gekocht, sondern nach dem Verdünnen mit Kaliumcarbonat neutralisirt, so entsteht der Hauptsache nach ein leicht lösliches, rothgelbes, wahrscheinlich einer Dinitrophenolsulfosäure angehöriges Kaliumsalz. Durch Oxydation mit Chromsäure wurde die Dijodphenolsulfosäure in m-Dijodchinon übergeführt, welches, in rothgelben, bei 179 bis 1800 schmelzenden Blättchen krystallisirend, sich als identisch erwies mit dem von R. Seifert<sup>1</sup>) aus Dijod-p-nitrophenol resp. Dijod-p-amidophenol dargestellten Dijodchinon. Durch Reduction mit salzsaurer Zinnchlorürlösung ging es in m-Dijodhydrochinon über, welches übereinstimmend mit den Angaben von R. Seifert 1) in farblosen, langen, glän-

<sup>1)</sup> JB. f. 1883, 1006.

zenden, bei 144 bis 145° schmelzenden Nadeln erhalten wurde. — Bei der Einwirkung von Jod und Jodsäure auf o-Kresol-p-sulfosäure wurde neben etwas Monojodtoluchinon vorzugsweise das primäre Kaliumsalz einer o-Jod-o-kresol-p-sulfosäure, C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> (O H<sub>[1]</sub>, C H<sub>3[2]</sub>, SO, H[4], J[6]), erhalten, deren Structur durch Ueberführung in Dinitro-o-kresol und in m-Jodtoluchinon klargestellt wurde. Die o-Jod-o-kresol-p-sulfosäure, welche am besten durch Zersetzen des Baryumsalzes rein erhalten wird, krystallisirt in großen, blätterigen, farblosen, nicht besonders gut ausgebildeten Krystallen, welche bei 80° im Krystallwasser schmelzen und bei 155° sich unter Jodabscheidung zersetzen. Das primäre Kaliumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>9</sub>(OH, CH<sub>3</sub>, SO<sub>3</sub>K, J). 3H<sub>2</sub>O, krystallisirt concentrisch gruppirten, haarfeinen Nadeln, welche Stehen in der erkalteten Lösung sich allmählich in kürzere Tafeln verwandeln. Das Baryumsalz, [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH, CH<sub>3</sub>, J, SO<sub>3</sub>], Ba .4H<sub>2</sub>O, krystallisirt mit 4 Mol. Wasser. Die primären Salze der Säure sind sämmtlich leichter löslich als die entsprechenden Salze der Dijodphenolsulfosäure und krystallisiren gut. Durch Behandeln mit starker Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,52 wird das Kaliumsalz der Säure in bei 85 bis 86° schmelzendes Dinitro - o - kresol übergeführt und bei der Oxydation mit Chromsäure liefert die Jodkresolsulfosäure prachtvoll glänzende, lange, etwas biegsame, goldrothe, bei 115° schmelzende Nadeln von m-Jodtoluchinon. Neben dem Kaliumsalz der o-Jodo-kresol-p-sulfosäure wurde beim Jodiren der o-Kresol-p-sulfosäure in geringer Menge ein in kaltem Wasser schwer lösliches, in glänzenden Blättchen und Schuppen krystallisirendes Kaliumsalz von der Formel C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>, OH, J, SO<sub>3</sub>K) erhalten, welches sich von dem Salz der o-Jod-o-kresolsulfosäure in Aussehen und Eigenschaften scharf unterschied. Dasselbe liefert bei der Oxydation mit Chromsäure kein Jodtoluchinon, sondern es spaltet dabei unter totaler Zersetzung der Substanz Jod ab. Dagegen giebt es bei der Oxydation mit Salpetersäure ebenfalls das bei 85 bis 86° schmelzende Dinitro-o-kresol, dessen Bildung zurückzuführen ist auf die bei der Sulfonirung des o-Kresols in der Kälte neben der o-Kresol-p-sulfosäure entstehende, schon

von A. Hantke<sup>1</sup>) beobachtete isomere Kresolsulfosäure. Ganz reines, von diesen Isomeren freies Kaliumsalz der o-Kresolp-sulfosäure liefert keine Spur dieses zweiten Productes, sondern lediglich o-jod-o-kresol-p-sulfosaures Salz. — Thymol giebt beim Sulfoniren mit englischer Schwefelsäure und Jodiren der erhaltenen Sulfosäure eine Monojodthymolsulfosäure, welche durch Chromsäure in bei 58° schmelzendes Monojodthymochinon übergeführt wird.

F. Ulzer<sup>2</sup>) hat die Versuche von H. Fischer<sup>3</sup>) über die Einwirkung von salpetrigsaurem Kali auf resorcindisulfosaures Kalium wiederholt und nachgewiesen, dass das hierbei entstehende Product nitrosoresorcindisulfosaures Kalium ist. Eine Lösung von 100 g resorcindisulfosaurem Kali in 400 ccm Wasser wurde mit 15 ccm Eisessig angesäuert und dazu unter beständigem Umrühren eine Lösung von 20 g Kaliumnitrit in 50 ccm Wasser getröpfelt. Beim Abkühlen der Flüssigkeit mit Eiswasser schieden sich violette Krystalle aus, die sich nach dem Umkrystallisiren aus Wasser als mononitrosoresorcindisulfosaures Kalium, C<sub>6</sub>H[(SO<sub>3</sub>K)<sub>2</sub>, OH, OK, NO], erwiesen. Das Salz ist in heißem Wasser leicht löslich, unlöslich in Alkohol, verpufft beim Erhitzen und giebt mit den meisten schweren Metallsalzen Niederschläge. Oxydation mit Wasserstoffsuperoxyd wurde die Nitroso- in die Nitroverbindung übergeführt. 50 g nitrosoresorcindisulfosaures Kali wurden in 1 Liter Wasser gelöst und nach Zusatz von 100 ccm zehnprocentiger Kalilauge mit einem Liter einer dreiprocentigen Lösung von Wasserstoffsuperoxyd bis zum Aufhören der Gasentwickelung gekocht, das freie Alkali sodann mit Schwefelsäure neutralisirt. Beim Erkalten schied sich das mononitroresorcindisulfosaure Kalium, C<sub>6</sub>H(SO<sub>3</sub>K)<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>NO<sub>2</sub>, in schönen, goldgelben, säulenförmigen Krystallen ab. Statt des Wasserstoffsuperoxyds kann auch eine zweiprocentige Kaliumpermanganatlösung verwendet werden. Die wässerige Lösung des nitroresorcindisulfosauren Kali's wird durch Eisenchlorid dunkelblutroth gefärbt.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1887, 1882. — <sup>2</sup>) Monatsh. Chem. 9, 1127. — <sup>3</sup>) JB. f. 1881, 876.

Beim vorsichtigen Erwärmen des Salzes mit rauchender Salpetersäure löst es sich unter starker Gasentwickelung und die Lösung scheidet danach beim Eingießen in Wasser feine, nadelförmige, bei 75,5° schmelzende Krystalle ab, welche sich als identisch mit Stuphninsäure erwiesen. Durch Kochen mit Zinn und Salzsäure wird das nitroresorcindisulfosaure Kali in amidoresorcindisulfosaures Kali, C<sub>6</sub> H(OH)<sub>2</sub> (SO<sub>3</sub> H)(SO<sub>3</sub> K) NH<sub>2</sub>, übergeführt, welches in feinen, seideförmigen Nadeln krystallisirt. Die freie Monoamidoresorcindisulfosäure krystallisirt mit 3 Mol. Krystallwasser in schönen, seideglänzenden Nadeln, welche sich, ohne vorher zu schmelzen, bei 240° zersetzen. Von den von Hazura dargestellten Amidoresorcinsulfosäuren 1) unterscheidet sie sich durch die Löslichkeit in Wasser und durch die Krystallform. Beim Behandeln einer mit Salzsäure angesäuerten Lösung von amidoresorcindisulfosaurem Kali mit der äquivalenten Menge von Kaliumnitrit in wässeriger Lösung wurde eine in orangefarbigen Krystallen sich absetzende Verbindung erhalten, die wahrscheinlich zu den Azofarbstoffen zu zählen ist.

C. Fahlberg und R. List²) untersuchten die Oxydation des o-Toluolsulfamids in alkalischer, neutraler und saurer Lösung. Bei der Oxydation des o-Toluolsulfamids in stark alkalischer Lösung mit Kaliumpermanganat entsteht die von Noyes³) schon durch Oxydation des o-Toluolsulfamids mit Ferricyankalium erhaltene o-Sulfaminbenzoësäure. Bei der Oxydation von o-Toluolsulfamid in neutraler Lösung mit Kaliumpermanganat bildet sich Benzoësäuresulfinid und daneben o-Sulfobenzoësäure, wie schon Fahlberg und Remsen⁴) constatirten. Letztere ist aber kein directes Product der Oxydation, sondern dieselbe verläuft derart, das o-Toluolsulfamid bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Benzoësäuresulfinid liefert, und in dem Masse, als bei der Zersetzung des Permanganats freies Alkali entsteht, sich o-Sulfaminbenzoësäure bildet. Beim Ausfällen des Sulfinids aus der alkalischen Flüssigkeit mit Salzsäure und Eindampfen des salz-

<sup>1)</sup> JB. f. 1883, 1253. — 2) Ber. 1888, 242. — 8) JB. f. 1887, 1884 f. — 4) JB. f. 1879, 754 f.; f. 1880, 924.

sauren Filtrates geht die o-Sulfaminbenzoësäure unter Entbindung von Ammoniak gemäs der Gleichung C<sub>6</sub>H₄=(-COOH,  $-SO_2NH_2$ ).  $HCl + H_2O = C_6H_4 = (-COOH, -SO_2OH) + NH_4Cl$ in o-Sulfobenzoësäure über, welche also nur ein secundäres Product ist. Bei der Oxydation von o-Toluolsulfamid mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung wurde o-Sulfobenzoësäure und Kaliumnitrat erhalten. Der verschiedene Verlauf der Oxydation des o-Toluolsulfamids mittelst Kaliumpermanganat, je nachdem dieselbe in alkalischer, neutraler oder saurer Lösung vorgenommen wird, führt zu dem Schlusse, dass das Benzoësäuresulfinid, welches bei der Oxydation in neutraler Lösung entsteht, in allen Fällen das primäre Product ist, die o-Sulfaminbenzoësäure und die o-Sulfobenzoësäure sich hingegen erst in zweiter Linie bilden, je nachdem das oxydirende Medium alkalisch oder sauer ist. Hiernach müste das Benzoësäuresulfinid bei Gegenwart von freier Säure in o-Sulfobenzoësäure, und von freiem Alkali in o-Sulfaminbenzoësäure übergehen. Der Versuch hat die erstere Annahme schon erwiesen (siehe oben) und auch die letztere bestätigt. Beim Verdampfen einer Lösung mit Kali liefert das o-Benzoësäuresulfinid in der That o-Sulfaminbenzoësäure. Beide hier erwähnten Methoden zur Darstellung von o-Sulfamincarbonsäuren dienten schliesslich zur Darstellung von o-p-Disulfaminbenzoësäure, C6H3  $\equiv (-COOH_{11}, -SO_2NH_{2(2)}, -SO_2NH_{2(4)})$ , einerseits aus dem o-p-Toluoldisulfamid und andererseits aus dem Sulfaminbenzoësäuresulfinid. Die o-p-Disulfaminbenzoësäure ist in Wasser und Alkohol äußerst leicht, in Aether schwer löslich, schmeckt säuerlich, schmilzt bei 182 bis 183°, und zersetzt sich bei 250 bis 260°. Eine Ueberführung der freien Säure sowie ihrer Salze in das Sulfaminbenzoësäuresulfinid resp. in die Salze desselben gelang nicht. Von den Salzen der o-p-Disulfaminbenzoësäure, welche alle vorzüglich krystallisiren, sind die Salze der Alkalien und alkalischen Erden leicht, die der Schwermetalle schwer löslich. Das Baryumsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>S<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>), Ba. 5 H<sub>2</sub>O, bildet große, wasserhelle, monokline Prismen; das Kupfersalz, (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>S<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>)<sub>2</sub>Cu.2H<sub>2</sub>O, hellblaue, seideglänzende Nadeln; das Silbersalz, C, H, AgS, N, O, weiße, ziemlich lichtempfindliche Nadeln. Der durch Einleiten

von Salzsäure in die alkoholische Lösung der Säure dargestellte Aethyläther schmolz bei 198 bis 2000 und erwies sich als vollkommen identisch mit dem direct aus dem Disulfaminsäure-Zur Unterscheidung wurden die entsulfinid 1) erhaltenen. sprechenden Salze des Disulfaminsäuresulfinids welche alle ziemlich undeutlich krystallisiren. Das Baryumsalz, [(C<sub>7</sub>H<sub>3</sub>S<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ba]<sub>2</sub>.7H<sub>2</sub>O, bildet warzenförmig gruppirte Nadeln; das Kupfersalz, (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>S<sub>2</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cu.4H<sub>2</sub>O, mikroskopisch kleine, blaue Nädelchen; das Silbersalz, C, H, AgS, N, O, ist ziemlich undeutlich krystallinisch. Während die p- und m-Sulfamide nur ein Oxydationsproduct liefern, entstehen hiernach bei der Oxydation der o-Sulfamide der aromatischen Kohlenwasserstoffe drei verschiedene Producte, je nachdem dieselbe in alkalischer, neutraler oder saurer Lösung vor sich geht. Das ursprüngliche Reactionsproduct bei den o-Sulfamiden ist das Sulfinid, welches bei der Oxydation in alkalischer Lösung in die entsprechende Sulfamincarbonsäure, bei der Oxydation in saurer Lösung in die entsprechende Sulfocarbonsäure übergeht.

T. H. Norton und A. H. Otten 2) stellten Aminsalze der p-Toluolsulfosäure dar. Die hierzu verwendete p-Toluolsulfosäure wurde nach dem Vorgang von Chrustschoff3) dargestellt und die besten Resultate durch Anwendung gleicher Gewichtstheile Toluol und Schwefelsäure erzielt. Die erhaltene Säure wurde in gleicher Weise wie die Benzolsulfosäure (siehe oben) durch Umwandlung in das Baryumsalz und Zersetzen desselben mit Schwefelsäure gereinigt. Der Schmelzpunkt der p-Toluolsulfosäure wurde zu 92º festgestellt. Die Bestimmung des Schwefels in den im Folgenden beschriebenen Verbindungen geschah, wie bei den Aminsalzen der Benzolsulfosäure, nach der Pearson'schen Methode (siehe oben). p-Toluolsulfosaures Monomethylamin, C, H, -SO<sub>3</sub>H.NH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, wurde durch Einwirkung einer 33 procentigen wässerigen Methylaminlösung auf eine wässerige Lösung von p-Toluolsulfosäure in schwach roth gefärbten, perlmutterglänzenden, wasserfreien, bei 1250 schmelzenden, sehr zerfliefslichen

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 1877 ff. — 2) Am. Chem. J. 10, 140. — 8) JB. f. 1874, 680,

Rosetten erhalten, welche in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlöslich, in 10 Thln. Alkohol, in 11/2 Thln. Wasser von 23° und in weniger als 1 Thl. Wasser von 100° löslich sind. p-Toluolsulfosaures Dimethylamin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>-SO<sub>3</sub>H.NH(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, analog dargestellt, bildet eine weiße, faserige, sehr zerfließliche, wasserfreie, bei 78° schmelzende Krystallmasse, welche in Benzol, Aether, Schwefelkohlenstoff unlöslich, in 2 Thln. Alkohol und in 1 Thl. Wasser von 23º löslich ist. p-Toluolsulfosaures Trimethylamin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>-SO<sub>3</sub>H.N(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, krystallisirt in schwach grün gefärbten, wasserfreien, bei 920 schmelzenden, sehr zerfliesslichen, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlöslichen, in 4,3 Thln. Alkohol und in 3,7 Thln. Wasser löslichen Rosetten. p - Toluolsulfosaures Monoäthylamin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>-SO<sub>3</sub>H.NH<sub>2</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, wurde als weiße, strahlige, wasserfreie, sehr zerfliessliche, bei 1110 schmelzende, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlösliche, in 7,7 Thln. Alkohol, in 1/2 Thl. Wasser von 1000 und in nicht ganz 1 Thl. Wasser von 23º lösliche Krystallmasse erhalten. p-Toluolsulfosaures Diäthylamin,  $C_7H_7-SO_3H.NH(C_2H_5)_2$ , krystallisirt in weißen, wasserfreien, sehr zerfliesslichen, bei 88° schmelzenden, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlöslichen, in 3,7 Thln. Alkohol und in 1 Thl. Wasser von 23° löslichen Rosetten oder Warzen. p-Toluolsulfosaures Triäthylamin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>-SO<sub>3</sub>H.N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>, bildet eine sehr zerfließliche, wasserfreie, bei 65° schmelzende, faserige, weiße, beim Erhitzen auf 110° sich grünfärbende, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlösliche, in 2 Thln. Alkohol, und in 0,6 Thln. Wasser von 22° lösliche Krystallmasse. p-Toluolsulfosaures Anilin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>-SO<sub>3</sub>H.NH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>, wurde durch Versetzen einer alkoholischen Lösung der Sulfosäure mit Anilin dargestellt und in Form von langen, weißen, glänzenden, beim Erhitzen auf 110º Perlmutterglanz annehmenden, wasserfreien, sauer reagirenden, bei 223° schmelzenden, in Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlöslichen, in 5,2 Thln. Alkohol, 2 Thln. Wasser von 100° und 8 Thln. Wasser von 23° löslichen Nadeln erhalten. p-Toluolsulfosaures Diphenylamin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>-SO<sub>3</sub>H.NH(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, entsteht beim Versetzen einer ätherischen Lösung der Sulfosäure mit Diphenylamin, es bildet feine, grünlichgrau gefärbte, wasserfreie, bei 640

schmelzende, bei 225° tiefgrüne Farbe annehmende, bei 255° sich zersetzende, in Schwefelkohlenstoff und Benzol unlösliche, in 2¹/₂ Thln. Alkohol und 31 Thln. Aether lösliche Nadeln, welche durch Wasser zersetzt werden. p-Toluolsulfosaures o-Toluidin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>—SO<sub>3</sub>H.NH<sub>2</sub>C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>, bildet sich beim Mischen einer alkoholischen Lösung der Sulfosäure mit o-Toluidin; es krystallisirt in langen, zart purpurn gefärbten, wasserfreien, bei 180° schmelzenden Prismen. p-Toluolsulfosaures α-Naphtylamin, C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>—SO<sub>3</sub>H.NH<sub>2</sub>C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>, wurde durch Versetzen einer alkoholischen Lösung der Sulfosäure mit α-Naphtylamin dargestellt; es bildet wasserfreie, nadelähnliche, graulich gefärbte, beim Erhitzen sich purpurn färbende, bei 239° schmelzende, in Wasser, Aether, Benzol, Schwefelkohlenstoff unlösliche, in 20 Thln. Alkohol lösliche Prismen. — Aus p-Toluolsulfosäure und Dimethylanilin konnte keine krystallisirende Verbindung erhalten werden.

R. Otto und Engelhardt<sup>1</sup>) berichteten über einige Reactionen des Methylenchlorphenylsulfons, CH<sub>2</sub>ClSO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. Dasselbe lässt sich am leichtesten durch Erhitzen äquimolecularer Mengen von dichloracetsaurem Natrium und benzolsulfosaurem Natrium in wässeriger Lösung darstellen: 2 CHCl<sub>2</sub> COONa + 2 C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> SO, Na  $+ H_2 O = 2 CH_2 CISO_2 C_6 H_5 + 2 NaCl + Na_2 CO_3 + CO_2$ . Es krystallisirt aus Alkohol in bei 520 schmelzenden Blättchen. Durch nascirenden Wasserstoff in alkoholisch- alkalischer Lösung wird es unter Bildung von Chlornatrium in benzolsulfinsaures Natrium und ein nicht isolirtes, gasförmiges Reactionsproduct (wahrscheinlich Aethylen oder Dimethyl) übergeführt. In saurer Lösung läst es sich durch nascenten Wasserstoff glatt in Methylphenylsulfon verwandeln. Versuche, das Methylenchlorphenylsulfon im Sinne der Gleichung  $2 \text{ CH}_2 \text{ClSO}_2 \text{C}_6 \text{H}_5 + \text{Na}_2 = \text{H}_5 \text{C}_6 \text{SO}_2 \text{CH}_2$ -CH<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> + 2 NaCl durch Natrium oder Natriumamalgam in Benzol zu Aethylendiphenylsulfon zu condensiren, waren ohne Erfolg.

J. V. Janovsky<sup>2</sup>) hat die Reactionen der direct aus dem *p-Toluidin* und *o-Toluidin* erhaltenen *Sulfosäuren* unter einander verglichen und tabellarisch zusammengestellt:

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 658. — 2) Daselbst, S. 1802 und 2188.

Reagens	p-Toluidin o-Sulfosäure 1.2.4   m-Sulfosäure 1.3.4		o-Toluidin m-Sulfosäure 1.2.5
Fe <sub>2</sub> Cl <sub>6</sub>	kalt ungeändert, warm blaustichi- ges Bordeaux	weingelb, roth- gelbstichig	grüngelb, oliv, schwarzviolett
$K_2Cr_2O_4 + SO_4H_2$	roth	roth	oliv, dann braun- violett
Bromwasser	ungeändert	weiße Fällung	keine Fällung, färbt blassviolett
$AgNO_8$	reducirt zu einem hellen Spiegel	reducirt zu einem dunklen Spiegel	reducirt nicht
Au Cl <sub>8</sub>	glänzende Gold- flimmer, Flüssig- keit roth	glänzende Gold- flimmer, Flüssig- keit roth	Goldflimmer, färbt sich oliv
Pb 0 <sub>2</sub>	gelbroth	weinroth	rosa, dann violett- blau-grün (Chrom- grün)

Die im Original nur in der Kürze mitgetheilten Resultate der von V. v. Zepharovich unternommenen krystallographischen Untersuchungen dieser Säuren sind von Diesem selbst ausführlicher veröffentlicht (folgende Abhandlung).

V. v. Zepharovich1) hat die von Janovsky2) dargestellten Toluidinsulfosäuren krystallographisch untersucht. Die o-Toluidinm-sulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3[1]</sub>, NH<sub>2[2]</sub>, SO<sub>3</sub>H<sub>[5]</sub>), krystallisirt in lichtgelbbraunen, dicken, dem asymmetrischen System angehörenden Beobachtete Formen: (001) 0 P,  $(110) \infty P$ ,  $(\overline{110}) \infty' P$ , Täfelchen.  $(\bar{1}11)'P$ ; gemessene Winkel:  $(001): (\bar{1}10) = 85^{\circ}45^{1/2}, (001): (110)$  $=85^{\circ}55^{1/2}$ ,  $(110):(1\overline{1}0)=82^{\circ}59^{3/4}$ ,  $(1\overline{1}1):(001)=41^{\circ}55$ ,  $(1\overline{1}1)$ :  $(1\bar{1}0) = 43^{\circ}42'$ . Die Krystalle sind spaltbar nach (001) 0P und  $(1\bar{1}0) \propto P$ . Die p-Toluidin-o-sulfosäure,  $C_6 H_3 (CH_{3(1)} SO_3 H_{(2)})$ NH<sub>2[4]</sub>), bildet schmutzigviolette bis braune, stark glänzende, nach c verkürzte oder gestreckte, dem monosymmetrischen System angehörige Täfelchen oder Säulchen mit schwach gewölbten oder verzogenen Flächen, deren Axenverhältnifs a:b:c=1,24:1:2,22und deren Winkel  $\beta = 83^{\circ}1'$  beträgt. Die Krystalle sind Combinationen von (001)0P und  $(110)\infty P$ , an denen selten sehr

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 15, 219, 220. - 2) Siehe oben.

schmale Flächen von (111)—P auftreten; im letzteren Falle sind die etwas convexen Flächen von (110) zart horizontal gerieft. Gemessene Winkel: (001):(110) = 85°37′, (110):(1 $\bar{1}$ 0) = 101°55′, (111):(001) = 66°34 $\frac{1}{2}$ ′, (111):(110) = 18°53 $\frac{1}{2}$ ′.

J. V. Janovsky<sup>1</sup>) hat gemeinsam mit K. Reimann eine p-Azotoluolmonosulfosäure dargestellt durch Eintragen von Azotoluol in rauchende Schwefelsäure, wobei die Temperatur aber 100° nicht übersteigen darf. Die so erhaltene Azotoluolsulfosäure, C<sub>14</sub>H<sub>15</sub>N<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>H.5H<sub>2</sub>O, bildet orangegelbe, goldglänzende Tafeln, die in kaltem Wasser viel schwieriger löslich sind als in warmem. Das Kaliumsalz, C<sub>14</sub>H<sub>13</sub>N<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>K.5H<sub>2</sub>O, bildet schöne, goldgelbe Nadeln, welche im polarisirten Licht roth und grün gefärbt erscheinen; das Natriumsalz, (C<sub>14</sub>H<sub>13</sub>N<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>Na)<sub>2</sub>.9H<sub>2</sub>O, große, gelbe, perlmutterglänzende Platten; das Calciumsals, (C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>), Ba .11H, O, perlmutterglänzende, orangerothe Blätter; das Bleisalz große, goldgelbe, rhombische Platten; das Zinksalz große, gelb gefärbte, biegsame Nadeln. Durch Behandeln mit Salpetersäure (4.5 Thln.) vom spec. Gewicht 1,48 geht die Azotoluolsulfosäure (1 Thl.) in eine Mononitroazotoluolsulfosäure über, welche in warmem Wasser leicht lösliche, kleine, gelbe Nadeln bildet. Die Salze der Nitrosulfosäure krystallisiren in mikroskopischen, in Wasser sehr schwer löslichen Nadeln oder Warzen. Durch Reduction der Nitrosulfosäure mit Ammonhydrosulfid entsteht eine in blassgelben Nadeln krystallisirende Amidosäure. Durch Einwirkung von Brom (1 Mol.) auf die wässerige Lösung der Sulfosaure (1 Mol.) entsteht eine Monobrom - p - azotoluolsulfosäure, C14H12N2BrSO3H, welche in Wasser leichter löslich ist, als die Sulfosäure selbst. Dieselbe krystallisirt in büschelförmig gruppirten Nadeln. Ihr Kaliumsals bildet feine, orangegelbe Nadeln; das Natriumsalz große, dünne, goldgelbe Nadeln; das Calciumsalz gelbe, monokline Prismen; das Baryumsalz verfilzte, gelbe Nadeln; das Zinksalz mikroskopische, sehr schwer lösliche Blättchen. Die Constitution dieser p-Azotoluolsulfosäure ergiebt sich aus ihrem Zerfall in p-Toluidin und p-Toluidin-o-sulfosäure,

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 119.

welche brillant glänzende Krystalle, bildet, die mit Kaliumdichromat Chinon liefern und deren Lösung sich mit Ferrichlorid weinroth färbt. Die Säure ist identisch mit der direct durch Sulfurirung des p-Toluidins erhaltenen Säure.

J. Bechhold 1) hat mono- und dinitro-m-xylolsulfosaure Salze krystallographisch untersucht. Dinitro-m-xylolsulfosaures Blei,  $[C_6H(CH_{3[1]}, NO_{2[2]}, NO_{2[3]}, SO_{3[4]}, CH_{3[5]})]_2Pb.4^{1/2}H_2O$ , krystallisirt rhombisch. Das Axenverhältniss ist: a:b:c=0.61214: 1: 1,76458. Die Krystalle sind gelblich, wenig glänzend, ihre Länge in der b-Axe beträgt durchschnittlich 3 mm. Beobachtete Formen: (111) P, (001) 0 P,  $(010) \infty \breve{P} \infty$ . Gemessene Winkel:  $(111):(001) = 73°31', (111):(010) = 59°58', (111):(\overline{1}11) = 109°30'.$ Die Spaltbarkeit parallel der Basis ist vollkommen. Dinitrom-xylolsulfosaures Kupfer, [C<sub>6</sub>H(CH<sub>3[1]</sub>, NO<sub>2[2]</sub>, SO<sub>3[4]</sub>, CH<sub>3[5]</sub>, NO<sub>2[6]</sub>)], Cu. 21/2 H<sub>2</sub>O, bildet meergrüne, dem monosymmetrischen System angehörige Krystalle. Winkel & beträgt annähernd 114°. Beobachtete Formen:  $(001) \circ P$ ,  $(110) \circ P$ ,  $(100) \circ P \circ \infty$ , (111) - P und wahrscheinlich (011) ∞ P. Die Krystalle sind fettglänzend, biegsam, spalthar nach der Orthopinakoïdfläche, welche vorherrschend ist und auf welcher sich Streifungen parallel der c-Axe zeigen. Prismenflächen sind durchgängig gerundet. Mononitro-m-xylolsulfosaures Kupfer,  $[C_6H_2(CH_{3[1]}, NO_{9[3]}, SO_{3[4]}, CH_{3[5]})]_2$  Cu. 6 H<sub>2</sub>O, bildet grünliche, monosymmetrische Krystallblättchen, deren durchschnittliche Länge in der Richtung der c-Axe 1 mm, der b-Axe  $\frac{1}{3}$  mm beträgt. Das Axenverhältniss ist a:b:c=3.83900: 1:1,78854, der Winkel  $\beta$  10909'. Beobachtete Formen: (100)  $\infty P \infty$ ,  $(110) \propto P$ ,  $(001) P \propto$ . Gemessene Winkel:  $(100):(110) = 74^{\circ}35'$ ,  $(110):(011) = 29^{\circ}4', (100):(011) = 80^{\circ}23', (0\bar{1}1):(011) = 120^{\circ}3',$  $(011): (\bar{1}10) = 37^{\circ} 20'.$ Mononitro-m-xylolsulfosaures Kalium,  $C_6H_2[(CH_3)_2, NO_2, SO_3K]$ . <sup>1</sup>/<sub>2</sub>  $H_2O$ , krystallisirt in rhombischen (?), weißen, meist strahlig angeordneten Blättchen. Aus der wässerigen Lösung erhält man von Basis und Prisma begrenzte Krystalle, wobei die Basis vorherrschend ist. Winkel (110): (110) beträgt annähernd 78°. Außerdem treten federartige Gebilde

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 14, 448 bis 455.

auf, die aus kleinen, ährenförmig an einander sitzenden Rhomben bestehen. Mononitro - m - xylolsulfosaures Natrium, C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> [(C H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, NO2, SO3 Na]. H2O, krystallisirt in monosymmetrischen, weißen Blättchen. Aus der wässerigen Lösung erhält man monokline Krystalle mit Basis, Prisma und Klinopinakoïd. Die meist nach der Basis tafelförmig ausgebildeten Blättchen zeigen sechsseitigen Umriss. Der ebene Winkel (110):  $(1\bar{1}0)$  auf (001) beträgt annähernd 541/20. Mononitro-m-xylolsulfosaures Calcium bildet ein weißes, fein krystallinisches Pulver; aus Wasser erhält man kugelige, der krystallographischen Untersuchung unzugängliche Massen. Mononitro-m-xylolsulfosaures Baryum bildet rhombische (?), weiße, glänzende Blättchen, ähnlich denen des Aus der wässerigen Lösung erhält man Krystalle mit Basis, Prisma und Pinakoïd, die meist nach der Basis vorherrschend ausgebildet einen sechsseitigen Habitus zeigen. Der ebene Winkel (110):(110) beträgt annähernd 751/20. Mononitro- $[C_6 H_2 (CH_3)_2 N O_2 S O_3]_2 Zn . 5^{1/2} H_2 O_3$ m-xylolsulfosaures Zink, krystallisirt monosymmetrisch und bildet wasserklare, in der Richtung der c-Axe verlängerte Krystalle. Beobachtete Formen: (001)0P, (111) - P,  $(011)P \propto$ ,  $(\bar{1}01) + P \propto$ ,  $(101) - P \propto$ ,  $(100) \propto P \propto$ ,  $(210) \propto P 2$ ,  $(110) \propto P$ ,  $(120) \propto P 2$ . Das Orthopinakoïd und die Endflächen sind glänzend, die Prismenflächen vertical gestreift. Mononitro-m-xylolsulfosaures Kupfer, [C, H, (CH<sub>3</sub>), NO<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>], Cu. 2H<sub>2</sub>O, krystallisirt in rhombischen, blaugrünen, perlmutterglänzenden Krystallen, deren Länge in der Richtung der c-Axe durchschnittlich 5 mm, der b-Axe 2 bis 3 mm, der a-Axe 1 mm beträgt. Das Axenverhältnis ist a:b:c=0.45128:1:0,36306. Beobachtete Formen: (111) P, (100)  $\infty \bar{P} \infty$ , (010)  $\infty \bar{P} \infty$ . Mononitro-m-xylolsulfosaures Silber, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>, SO<sub>3</sub> Ag] 1, H, O, bildet rhombische (?), kleine, weisse, nach den drei Dimensionen gleichmäßig ausgebildete Kryställchen. Beobachtet warden: (111) P, (001) 0 P, (100)  $\infty P \infty$ , (010)  $\infty P \infty$  in der verschiedensten Weise mit einander combinirt. Mononitro-m-xylolsulfosaures Blei zeigt ein rhombisches (?), weißes, fein krystallinisches Pulver. Aus seiner wässerigen Lösung erhält man rhombische Krystalle mit sechsseitigem Umrifs (001) 0 P, umgrenzt von  $(110) \infty P$  und  $(100) \infty \bar{P} \infty$ ; dieselben aggregiren sich strahlig, ähnlich dem Kupfersalz. Der ebene Winkel  $(110):(\bar{1}10)$  beträgt annähernd  $67^{1}/_{2}$ . Bei den aus alkoholischer Lösung gewonnenen Krystallen tritt an Stelle des Orthopinakoïds das Brachypinakoïd auf.

G. Pisanello 1) untersuchte die Einwirkung von Chlorsulfonsäure auf Salicylsäure. Wirkt Chlorsulfonsäure im Ueberschuss auf Salicylsäure bei 1800 ein, so wird eine Salicyldisulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[(SO<sub>3</sub>H)<sub>2</sub>,OH,COOH].4H<sub>2</sub>O, erhalten. Dieselbe, durch Umwandlung des Baryumsalzes in das Bleisalz und Zersetzen desselben mittelst Schwefelwasserstoff im freien Zustande erhalten. bildet concentrisch gruppirte, farblose oder ganz schwach röthlich gefärbte, geruchlose Kryställchen von zusammenziehendem, saurem Geschmack. Die wasserhaltige Säure schmilzt bei 80°, die wasserfreie bei 145 bis 146°; über diese Temperatur erhitzt, zersetzt sie sich. Die Säure ist sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, weniger in Aether. Mit Eisenchlorid giebt sie eine intensiv weinrothe Färbung, welche auf Zusatz von Mineralsäuren verschwindet. In der Kalischmelze liefert sie weder ein dreiatomiges Phenol, noch die entsprechende Trioxybenzoësäure, sondern sie zersetzt sich in Phenol und Salicylsäure. Das Baryumsalz, [C6H2(SO3)] OHCOO], Ba<sub>3</sub>.6½, H<sub>2</sub>O, bildet kleine, farblose, prismatische, in Alkohol unlösliche, in Wasser etwas lösliche, über 2000 sich Das Bleisalz, [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OHCOO], Pb<sub>3</sub> zersetzende Krystalle. . 10 H<sub>2</sub>O, krystallisirt in schwach blassgelben, quadratischen Prismen, welche in Alkohol unlöslich, in Wasser mit schwach saurer Reaction etwas löslich sind. Die Löslichkeit in Wasser beträgt 3 zu 100, während diejenige des Bleisalzes der Salicylmonosulfosäure (S. 2173) nur 0,36 zu 100 beträgt. Beide Säuren lassen sich also durch fractionirte Krystallisation ihrer Bleisalze trennen. Das Cadmiumsalz, [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OHCOO]<sub>2</sub>Cd<sub>3</sub>.18H<sub>2</sub>O, bildet in Wasser reichlich, in Alkohol sehr wenig lösliche Prismen. Das Kupfersalz, [C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OHCOO]<sub>2</sub>Cu. 12 H<sub>2</sub>O, wird in grünlichen, in Wasser sehr leicht, in Alkohol wenig löslichen, nicht gut aus-

<sup>1)</sup> Gazz. chim. ital. 18, 346.

gebildeten Krystallen erhalten. Das Zinksalz,  $[C_6H_2(SO_3)_2OH]$ COO], Zn, .15 H2O, bildet farblose, in Wasser sehr leicht, in Alkohol wenig lösliche, rectanguläre Täfelchen. Das Calciumsalz, [C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>OHCOO]<sub>2</sub>Ca<sub>3</sub>.12 H<sub>2</sub>O, ist in Wasser sehr leicht, in Alkohol unlöslich. Das Natriumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[(SO<sub>3</sub>Na)<sub>2</sub>, OH, COONa] .3 H<sub>2</sub>O, bildet prismatische, in Wasser sehr leicht, in Alkohol wenig lösliche Krystalle. Das Kaliumsalz, C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> [(SO<sub>3</sub> K)<sub>2</sub>, OH, COOK]. 3 H<sub>2</sub>O, krystallisirt in rhombischen, farblosen, in Wasser äusserst leicht, in Alkohol wenig löslichen Platten. Die Löslichkeit des Salzes in Wasser beträgt 57,1 zu 100. - Bei der Einwirkung gleicher Moleküle Chlorsulfonsäure und Salicylsäure bei 160° auf einander entsteht die schon von Mendius 1) beschriebene Salicylmonosulfosäure, welche durch das Baryumsalz,  $C_6H_3\equiv[-OH,-SO_3,-COOBa].3H_2O$ , und das Bleisalz,  $C_6H_3$ =[-0H,-SO<sub>3</sub>,-COOPb]. 2H<sub>2</sub>O, identificirt wurde. Ferner wurden einige bis jetzt noch nicht erhaltene Salze derselben dargestellt. Das Kobaltsalz,  $C_6H_3\equiv [-OH, -SO_3, -COOCo].7H_2O$ , bildet rosenrothe, in Wasser leicht, in Alkohol wenig lösliche Prismen. Das Cadmiumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>≡[-OH, -SO<sub>3</sub>, -COOCd]. 8 H<sub>2</sub>O, krystallisirt in kleinen, weißen, in Wasser leicht, in Alkohol wenig löslichen Prismen. Das Zinksalz,  $C_8H_3\equiv [-OH, -\dot{S}O_3, COO\dot{Z}_n] \cdot 3H_2O$ , wurde in etwas röthlich gefärbten, in Wasser sehr leicht löslichen, nicht sehr gut ausgebildeten Krystallen erhalten.

G. Pellizzari und V. Matteucci<sup>2</sup>) stellten Säurederivate von Amidosulfosäuren (Sulfanilsäure, Naphtionsäure und Taurin) dar. Während dieselben aus den freien Säuren nicht erhalten werden konnten, bildeten sie sich mit Leichtigkeit aus den Sulfosäuren bei Anwendung derselben in Gestalt ihrer Alkalisalze. Phtalimidosulfanilsaures Natrium,  $C_6H_4=(-CO_{-},-CO_{-})=N-C_6H_4$ -80, Na, wurde durch Erhitzen von sulfanilsaurem Natrium und Phtalsäureanhydrid in molekularen Mengen auf 250° in seide-

<sup>1)</sup> JB. f. 1857, 319. — 2) Gazz. chim. ital. 18, 314; Ann. Chem. 248, 152; Ber. (Ausz.) 1888, 620; Chem. Centr. 1888, 1000 (Ausz.).

glänzenden, farblosen, dünnen, in heißem Wasser sehr leicht löslichen, wasserfreien Nadeln erhalten. Beim Versuch, durch Lösen des Natriumsalzes in Ammoniak zu Salzen der Amidosulfocarbonsäure,  $C_6H_4 = (-COOH, -CONH - C_6H_4 - SO_5H)$ , zu gelangen, trat glatt Zersetzung ein in Phtalimid und Natriumsulfanilat nach der Gleichung  $C_6H_4=(-CO_{-},-CO_{-})=NC_6H_4-SO_3Na+NH_3=C_6H_4$  $=(-CO_{-},-CO_{-})=NH + NH_2-C_6H_4-SO_3Na$ . Phtalimidosulfanilsaures Ammonium,  $C_6 H_4 = (CO)_2 = N C_6 H_4 - SO_3 N H_4$ , entsprechend dem Natriumsalz aus dem Ammoniumsulfanilat erhalten, wobei eine Temperatur von 180° genügt, bildet aus Wasser und dann aus Alkohol umkrystallisirt, kleine, farblose Prismen. Phtalimidosulfanilsaures Baryum, [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(CO)<sub>2</sub>=N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba, wurde aus dem Natriumsalz durch Umsetzung mittelst Chlorbaryum erhalten; es krystallisirt in concentrisch gruppirten, glänzenden Prismen. Die freie Phtalimidosulfanilsäure aus diesen Salzen abzuscheiden, gelang auf keine Weise. Das Natriumsalz wird durch Schwefelsäure in der Kälte nicht zersetzt, beim Erhitzen tritt Zerfall in die Componenten ein; ebenso verhält sich das Baryumsalz. Es wurde daher versucht, die Phtalimidosulfanilsäure durch 20 stündiges Erhitzen von Phenylphtalimid (20 g) mit rauchender Schwefelsäure (50 g) im Wasserbade darzustellen, aber beim Neutralisiren des Reactionsproductes mit Baryumcarbonat ein Gemisch der Baryumsalze der Phtalsäure und Sulfanilsäure erhalten, ein Zeichen, dass auch hier sofort Spaltung der etwa in erster Reaction gebildeten Phtalimidosulfanilsäure erfolgt war. Bei Einwirkung von geschmolzenem Kaliumdisulfat auf Phenylphtalimid konnte eine Bildung von phtalimidosulfanilsaurem Kalium nicht nachgewiesen werden. - Succinimidosulfanilsaures Natrium, C<sub>2</sub> H<sub>4</sub>=(CO)<sub>2</sub>=N-C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>-SO<sub>3</sub> Na, entstand beim Erhitzen von Natriumsulfanilat und Bernsteinsäure auf 170°. Aus wässerigem Alkohol umkrystallisirt, bildet das Salz kugelig vereinigte, kleine, farblose Krystalle. Das Baryumsalz, [C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>=(CO)<sub>2</sub>=N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> -SO<sub>3</sub> l<sub>2</sub> Ba, bildet sehr dünne, farblose, in Wasser sehr leicht lösliche Nadeln. — Durch Erhitzen von Natriumsulfanilat mit Harnstoff resp. Sulfoharnstoff auf 2000 wurden die Verbindungen  $CO=(-NH_2,-NH-C_6H_4-SO_3Na)$  und  $CS=(-NH_2,-NH-C_6H_4-SO_3Na)$ 

erhalten, aber im nicht vollkommen reinen Zustande. Leichter gelingt ihre Reindarstellung durch Einwirkung von Sulfanilsäure auf Kaliumcyanat resp. Kaliumsulfocyanat. — Carbanidosulfanilsaures Kalium, (NH<sub>2</sub>)-CO-NH-C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>-SO<sub>3</sub>K, durch Kochen und Eindampfen einer wässerigen Lösung von Kaliumcyanat und Sulfanilsäure auf dem Wasserbade zur Trockne gewonnen, bildet perlmutterglänzende Schuppen. — Thiocarbamidosulfanilsaures Kalium, NH<sub>2</sub>-CS-NH-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-SO<sub>3</sub>K, bildet sich leicht beim Erhitzen von Sulfanilsäure und Kaliumsulfocyanat auf 140°, es krystallisirt in kugelig vereinten, feinen Nadeln. — Wird Phtalsäureanhydrid und naphtionsaures (β-naphtylaminsulfosaures) Kali zusammengeschmolzen und einige Zeit auf 150 bis 160° erhitzt, so entsteht phtalimidonaphtionsaures Kalium, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(CO)<sub>2</sub>=N-C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>SO<sub>3</sub>K.3H<sub>2</sub>O, welches in kleinen, glänzenden Nadeln krystallisirt. In analoger Weise entsteht beim Erhitzen von Bernsteinsäure mit Kaliumnaphtionat bis gegen 170° succinimidonaphtionsaures Kalium,  $C_2H_4=(CO)_2=N-C_{10}H_6-SO_3K.2H_2O$ . Dasselbe bildet, aus wässerigem Alkohol krystallisirt, kleine Nadeln. Ebenso wie das Kaliumsalz sind auch das in weißen Nadeln krystallisirende Baryumsalz und das in kugeligen Aggregaten kleiner Prismen anschießende Bleisalz in Wasser sehr leicht löslich. Temperatur über 170° gesteigert, so bildet sich α-Naphtylsuccinimid, C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>=(CO)<sub>2</sub>=N-C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>, welches auch direct durch Erhitzen von a-Naphtylamin und Bernsteinsäure auf 2000 und ferner durch Erhitzen von Bernsteinsäure mit freier Naphtionsäure erhalten werden kann. Dasselbe krystallisirt in glänzenden, farblosen, bei 153° schmelzenden, unzersetzt destillirenden Krystallen und ist identisch mit dem von Hahnemann¹) direct aus α-Naphtylamin erhaltenen Imid. Beim Erwärmen mit Kalilauge geht α-Naphtylsuccinimid in Kaliumnaphtylaminsuccinamat über, woraus mit Salzsäure die freie a-Naphtylsuccinaminsäure, C2H4=(-COOH,-CO -NH-C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>), abgeschieden wird. Dieselbe bildet, aus Alkohol krystallisirt, abgeplattete, glänzende Nadeln, aus Wasser krystallisirt, silberglänzende Schuppen, welche in Alkohol, Benzol, Eisessig

<sup>1)</sup> JB. f. 1877, 710.

sehr leicht löslich sind und bei 171° schmelzen, sowie über diese Temperatur erhitzt, wieder in Naphtylsuccinimid übergehen. Die Alkalisalze der α-Naphtylsuccinaminsäure sind sehr leicht, das Silber-, Baryum-, Kupfersalz weniger löslich. — β-Naphtylsuccinimid, durch Erhitzen von Bernsteinsäure mit \( \beta \)-Naptvlamin auf 2000 erhalten, bildet lange, farblose, bei 1800 schmelzende Nadeln, die in Alkohol, Benzol, Eisessig etwas weniger löslich als die α-Verbindung, in Wasser fast unlöslich sind. Mit warmer Kalilauge wird dasselbe in das Kaliumsalz der β-Naphtulsuccinaminsäure übergeführt, welche aus demselben mit Salzsäure abgeschieden, aus Alkohol umkrystallisirt, bei 190 bis 1920 schmelzende, kleine, in Wasser, Aether, Benzol weniger, in Alkohol leicht lösliche Krystalle bildet. - Phtalimidisäthionsaures Kalium, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(CO)<sub>2</sub>=N-C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>SO<sub>3</sub>K, liefs sich auf die Art erhalten, dass Taurin mit der berechneten Menge Kalilauge zur Trockne verdampft und das rasch gepulverte Salz mit Phtalanhydrid auf 160° erhitzt wurde. Das Salz bildet farblose Krystalle. Beim Erhitzen desselben mit alkoholischem Ammoniak im geschlossenen Rohr auf 130° wird davon 1 Mol. Ammoniak aufgenommen und es erfolgt Spaltung in Phtalimid und Kaliumsalz des Taurins. Beim Schmelzen des letzteren mit Bernsteinsäure erhält man die dem phtalimidisäthionsauren Kalium entsprechende Succinimidoverbindung in farblosen, glänzenden Krystallen. — Nach Messungen von Brugnatelli gehören die Krystalle phtalimidisäthionsauren Kaliums dem monoklinen System an und ist das Axenverhältniss  $a:b:c=7,9077:1:2,5938, \beta$  $= 60^{\circ} 42'$ . Die beobachteten Formen sind (100), (001), (110) und (111), die Winkel (100): (110) =  $81^{\circ} 45'$ , (100): (111)  $= 71^{\circ} 22'$  und  $(110): (111) = 22^{\circ} 57'$ . Die Spaltbarkeit ist parallel (100) vollkommen, die Ebene der optischen Axen läuft parallel (010).

O. N. Witt<sup>1</sup>) berichtete über Untersuchungen zur Aufklärung der Constitution der  $\beta$ -Naphtol- $\alpha$ -monosulfosäure. Durch Erhitzen der von Ihm dargestellten Amido- $\beta$ -Naphtol- $\alpha$ -sulfo-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 3489.

säure 1) mit concentrirter Salzsäure im geschlossenen Rohr auf 120°, wurde diese in ein Dioxynaphtalin und letzteres mittelst Eisenchorid in  $\beta$ -Naphtochinon übergeführt, welches als solches durch Ueberführung mittelst o-Phenylendiamin in das α-β-Naphtophenazin<sup>2</sup>) und ferner in das Hydrazid identificirt wurde. Hieraus geht hervor, dass die Amidogruppe in der Monoamido-β-naphtola-sulfosäure die Stellung a, einnimmt, und dass somit auch die Azogruppe in diese Stellung eingegriffen haben muß. Eine Vertretung dieser Stelle durch die Sulfogruppe, wie ein solches durch die Armstrong'sche<sup>3</sup>) Constitutionsformel β-Naphtol-α-monosulfosäure angenommen wird, ist somit nothwendigerweise ausgeschlossen und damit die Armstrong'sche Constitutionsformel für diese Säure unhaltbar.

R. Hirsch 4) hat eine neue α-Naphtylaminmonosulfosäure (von Ihm als a-Naphtylamin-8-monosulfosäure bezeichnet) durch Einwirkung von concentrirter, nicht rauchender Schwefelsäure (5 Thln.) auf α-Naphtylamin bei acht- bis neunstündigem Erhitzen auf 125 bis 130° dargestellt. Die α-Naphtylamin-δ-monosulfosäure krystallisirt in rhombischen Tafeln, welche parallel zu den Seiten gestreift sind, oder auch in langen Nadeln. Sie löst sich in 150 Thln. siedenden und 450 Thln. kalten Wassers, ist noch weniger löslich in Alkohol und unlöslich in Aether. Das Kalium-, Natrium- und Ammoniumsalz sind in Wasser sehr leicht löslich. Das Baruumsalz krystallisirt in dreiseitigen, gezähnten, in Wasser schwer löslichen Platten, das Calcium- und Magnesiumsalz in kalkspatähnlichen Formen. Die Diazoverbindung bildet bernsteingelbe, quadratische, bei 60° explodirende Täfelchen. Beim Kochen der Diazoverbindung mit verdünnter Salpetersäure wird zum Unterschied von Naphtionsäure keine Schwefelsäure abgespalten, vielmehr entsteht eine Dinitronaphtolsulfosäure, welche sich von der bereits bekannten dadurch unterscheidet, dass sie ein leicht lösliches Kalisalz, dagegen ein schwer lösliches Barytsalz liefert.

H. Erdmann 5) hat die von Bayer und Duisberg 6) einmal

<sup>1)</sup> Siehe diesen JB.: technische Chemie (Azofarbstoffe). — 2) JB. f. 1887, 1126. — 3) JB. f. 1882, 429 ff. — 4) Ber. 1888, 2370. — 5) Daselbst, S. 637. — <sup>6</sup>) JB. f. 1887, 1891.

durch Einwirkung von Schwefelsäure auf  $\beta$ -Naphtylamin, und dann auch aus Naphtalin- $\alpha$ -disulfosäure durch Substitution von Amid für die eine der beiden Sulfogruppen erhaltene  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -sulfosäure und ebenso die auf letztere Art von L. Casella & Co¹) erhaltene, als  $\beta$ -Naphtylaminsulfosäure F bezeichnete Säure, durch Ueberführung in die Diazoverbindungen und  $\beta$  Behandeln derselben mit Phosphorchlorid in ein Dichlornaphtalin übergeführt, welches bei 114° schmilzt und in wasserhellen, klar durchsichtigen, rhombenförmigen Tafeln krystallisirt. Dasselbe ist identisch mit dem  $\beta$ -Dichlornaphtalin, welches Cleve²) aus Naphtalin- $\alpha$ -disulfosäure erhielt.

W. Palmaer 3) hat nachgewiesen, dass bei der Einwirkung von Schwefelsäure auf α-Nitronaphtalin, neben der als Hauptproduct sich bildenden und von Cleve 4) beschriebenen a-Nitronaphtalinsulfosäure, noch zwei Säuren entstehen, deren Chloride bei 1670 bezw. bei 1260 schmelzen. Das bei 1670 schmelzende Chlorid, C10 H6(NO2)SO2Cl, bildet in Eisessig schwer lösliche, feine, gelbliche Krystallnadeln; der Aethyläther, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> (NO<sub>2</sub>) SO<sub>2</sub> C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>, gelbe, dünne, bei 106 bis 107° schmelzende Nadeln; das Amid, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, kleine, gelblichweiße, bei 223° schmelzende Nadeln. Phosphorpentachlorid führt das Chlorid in ein bei 61° schmelzendes Dichlornaphtalin über. Alle diese Verhältnisse zeigen, dass das Chlorid der &-Säure vorlag, und dass somit die δ-Nitronaphtalinsulfosäure eine α-Nitronaphtalin-β-sulfosäure ist. Die noch nicht beschriebenen Salze dieser Säure wurden näher untersucht. Das Kaliumsalz, [C<sub>10</sub> H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>) SO<sub>3</sub> K]<sub>2</sub>.3 H<sub>2</sub>O, bildet biegsame, in Wasser sehr leicht lösliche, gelbe Nadeln; das Natriumsalz sehr leicht lösliche, zu kugeligen Aggregaten vereinigte Nadeln; das Silbersalz, C10H6(NO2)SO3Ag, ziemlich leicht lösliche, wohl ausgebildete Nadeln; das Baryumsals, [C10H6 (NO<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba<sub>2</sub>.7H<sub>2</sub>O, weise, zu warzenförmigen Aggregaten vereinigte Nadeln; das Calciumsalz lange, weiche, sehr leicht lösliche Nadeln; das Bleisalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>], Pb. 3 H<sub>2</sub>O, weiße

<sup>1)</sup> D. R.-P. C 2091 und C 2206 vom 20. Sept. 1886. — 2) JB. f. 1876, 405. — 3) Ber. 1888, 3260. — 4) JB. f. 1875, 648.

Nadeln wie das Baryumsalz; das Magnesiumsalz,  $[C_{10}H_6(NO_2)SO_3]_2Mg$ .9 H2O, weiche, sehr leicht lösliche Nadeln; das Mangansalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Mn.10H<sub>2</sub>O, Nadeln wie das Magnesiumsalz; das Kupfersalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Cu.8 H<sub>2</sub>O, leicht lösliche, große, grüne Prismen mit zugespitzten Endflächen; das Zinksalz,  $[C_{10}H_6(NO_2)SO_3]_2Zn$ . 10  $H_2O_1$ , Nadeln wie das Magnesiumsalz. — Das bei 126° schmelzende Chlorid bildet derbe Krystalle, welche nach Messungen von Bäckström dem monosymmetrischen System angehören mit dem Axenverhältnis a:b:c=0.9956:1:0.8308and dem Winkel  $\beta = 81^{\circ}28'$ . Beobachtete Formen: (001)0 P;  $(110) \, \infty \, P$ ,  $(021) \, 2 \, P \, \infty$ ,  $(101) \, - \, P \, \infty$ ;  $(\bar{1}11) \, + \, P$ . Gemessene Winkel:  $(110):(1\overline{10}) = 89^{\circ}6^{1/2}; (001):(110) = 83^{\circ}56'; (021):(02\overline{1})$  $=62^{\circ}38^{1/2}$ ; (001):(101) = 36°27'. Die Krystalle haben einen würfelähnlichen Habitus, in dem die Domen nur untergeordnet auftreten. Das Amid bildet gelblichweise, bei 1840 schmelzende Nädelchen; der Aethyläther glänzende, bei 114 bis 115° schmelzende Nadeln. Die dritte aus α-Nitronaphtalin durch Sulfoniren erhaltene Säure ist somit mit der \(\beta\text{-Mononitronaphtalinsulfosäure}\) identisch. Dies ist noch ein Beweis dafür, dass die Nitrogruppe in der  $\beta$ -Nitronaphtalinsulfosäure die  $\alpha$ -Stellung einnimmt.

P. T. Cleve¹) hat die früher²) von Ihm dargestellte δ-Amidonaphtalinsulfosäure näher untersucht. Ihr Kaliumsalz bildet dünne, sehr leicht lösliche Schuppen; das Natriumsalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>Na]<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O, leicht lösliche, dünne Nadeln; das Ammoniumsalz sehr leicht lösliche, dünne Blättchen; das Calciumsalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ca.2 H<sub>2</sub>O, ein undeutlich krystallinisches, leicht lösliches, gefärbtes Pulver; das Magnesiumsalz eine sehr leicht lösliche, undeutlich krystallinische Masse; das Baryumsalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba, wasserfreie platte Nadeln; das Zinksalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Zn.4 H<sub>2</sub>O, gelbe, glänzende, ziemlich schwer lösliche, wohl ausgebildete Nadeln; das Silbersalz ein unlösliches, krystallinisches, sich rasch zersetzendes Pulver. Bei der Einwirkung von Stickstofftrioxyd auf die wasserfreie, in absolutem Alkohol suspendirte Amidosäure erhält man die Diazosäure, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>N<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ber. 1889, 3264. — <sup>2</sup>) JB. f. 1886, 1579.

in Form eines sehr rehfarbigen Pulvers. Behandelt man die Säure in wasserhaltigem Alkohol mit Stickstofftrioxyd, so bildet sich ein Azofarbstoff von intensiv violetter Farbe, welcher von alkalisch reagirenden Substanzen in Braun verändert wird. Dieser Farbstoff ist in Wasser löslich und bildet nach Verdampfen der Lösung cantharidengrüne, amorphe Massen. Die Analyse desselben führt zu der Formel  $C_{10}H_6 = [-SO_3H, -N_2 = C_{10}H_5 = (-NH_2, -SO_3H)]$ . 21/2 H2O. Die Verbindung ist sauer und giebt mit Baryt ein amorphes Salz. — Das Amid, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> (NH<sub>2</sub>) SO<sub>2</sub> NH<sub>2</sub>, durch Kochen einer Lösung des Amids der Nitrosulfosäure in Eisessig mit Jodwasserstoffsäure erhalten, bildet feine, gelbliche oder braungelbe, schwer lösliche, bei 1810 schmelzende Nadeln; dasselbe ist basisch und giebt mit Säuren krystallisirte Salze. Das chlorwasserstoffsaure Salz, C10 H6(NH2)SO2NH2. HCl. H2O, zeigt feine Krystallnadeln, das jodwasserstoffsaure Salz, C10H6(NH2)SO2NH2.HJ.H2O, gelbliche, in Wasser und Alkohol lösliche, glänzende Krystalle. Durch Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf das Amid bildet sich das Acetylderivat, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> (NH-CO-CH<sub>3</sub>) SO<sub>2</sub> NH<sub>2</sub>, in feinen, radial gruppirten, bei 2130 schmelzenden, weißen Nadeln. Der Harnstoff, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>=(-NH-CO-NH<sub>2</sub>,-SO<sub>2</sub>-NH-CO-NH<sub>2</sub>), bildet sich bei der Wechselwirkung von Kaliumcyanat und des schwefelsauren Salzes des Amids; er ist ein amorphes, in Wasser, Alkohol, Eisessig sehr schwer lösliches, bei 2250 schmelzendes, in Natronlauge leicht lösliches und durch Säuren aus der Lösung wieder ausfällbares Pulver. - Durch Erhitzen des Amids mit Jodwasserstoffsäure und Phosphor im geschlossenen Rohr erhält man silberglänzende, dünne Blätter des jodwasserstoffsauren Salzes des Amidothionaphtols. Das Amidothionaphtol selbst, welches mit Alkohol nach der Formel 2 C<sub>10</sub>H<sub>6</sub> (NH<sub>2</sub>) SH + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH krystallisirt, bildet schwer lösliche, bei 127° schmelzende, farblose Nadeln.

S. Forsling 1) hat die aus der früher von Ihm dargestellten  $\beta$ -Amidonaphtalinsulfosäure 2) mittelst der aus dieser erhaltenen Diazonaphtalinsulfosäure bereitete  $\beta$ -Monochlornaphtalinsulfosäure

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2802. — 2) JB. f. 1887, 1897.

näher untersucht. Das Chlorid, C10H6=(-Cl, -SO2Cl), krystallisirt in breitgedrückten, farblosen, bei 129° schmelzenden Nadeln, es wurde durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf das Kaliumsalz der  $\beta$ -Chlornaphtalinsulfosäure dargestellt. Bromid, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub>=(-Cl, -SO<sub>2</sub> Br), analog dargestellt, bildet kleine, bei 139° schmelzende Nädelchen. Das Amid, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>=(-Cl<sub>2</sub>-SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>), durch Kochen des Chlorids mit einer Mischung von Alkohol und Ammoniak erhalten, bildet bei 235° schmelzende Nadeln. Diese β-Chlornaphtalinsulfosäure ist identisch mit der von Arnell 1) erhaltenen Säure, deren Chlorid auch bei 1290 schmilzt und ebenfalls ein bei 61,5° schmelzendes Dichlornaphtalin liefert. Dieses bei 61° schmelzende Dichlornaphtalin ist auch von Cleve?) aus dem durch Einwirkung von Chlor auf α-Acetnaphtalid erhaltenen Dichlornaphtylamin, und von W. Palmaer 3) aus einer durch Einwirkung von concentrirter und rauchender . Schwefelsäure auf α-Nitronaphtalin erhaltenen α-Nitronaphtalinsulfosäure dargestellt.

Derselbe4) hat die Einwirkung von rauchender Schwefelsäure auf die früher von Ihm beschriebene Brönner'sche Naphtylaminsulfosäure 5) untersucht und dabei hauptsächlich nur β-Amidonaphtalindisulfosäure erhalten. Die freie β-Amidonaphtalindisulfosäure bildet in Wasser äußerst leicht lösliche, in Alkohol schwer lösliche, weiße Nädelchen. Die verdünnte, wässerige Lösung dieser Säure fluorescirt schwach blau. Die neutralen Salze der β-Amidonaphtalindisulfosäure sind in Wasser leicht löslich; wenn man zu ihren Lösungen eine Säure fügt, so erhält man nicht die freie Disulfosäure, sondern die entsprechenden, in Wasser ziemlich schwer löslichen, sauren Salze. Das neutrale Kaliumsalz, C<sub>10</sub> H<sub>5</sub> NH<sub>2</sub> (SO<sub>3</sub> K)<sub>2</sub>. 2 H<sub>2</sub>O, bildet grosse, gelbe Krystalle; das neutrale Natriumsals lange, weisse Nadeln; das Ammonium salz, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub>(SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>O, grose, rothe, asymmetrische Krystalle, welche sich schon makroskopisch pleochroftisch Das neutrale Calciumsals krystallisirt in Blättern; das neutrale Baryumsalz in warzenförmig gruppirten Nädelchen. Das

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1578. — 2) JB. f. 1887, 935 f. — 8) Siehe diesen JB., S. 2178. — 4) Ber. 1888, 3495. — 5) JB. f. 1887, 1897.

saure Kaliumsals, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>9</sub>=(-SO<sub>2</sub>OK, -SO<sub>2</sub>OH). H<sub>2</sub>O, das saure Natriumsalz, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub>=(SO<sub>2</sub>ONa, SO<sub>2</sub>OH). 2 H<sub>2</sub>O, und das saure Ammoniumsalz, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub>=(-SO<sub>2</sub>ONH<sub>4</sub>,-SO<sub>2</sub>OH), bilden lange, feine, weiße Nadeln. - Die freie Diazonaphtalindisulfosäure ist nicht dargestellt, ihre Salze aber sind aus den sauren Salzen der Amidonaphtalindisulfosäure durch Behandeln mit salpetriger Säure in Alkohol erhalten. Sie sind ziemlich beständig und können ohne Zersetzung mit absolutem Alkohol gekocht werden; beim Erhitzen mit Wasser entweicht jedoch Stickstoff. Das Kaliumsalz, C<sub>10</sub>H<sub>5</sub>≡(-N=N,-SO<sub>3</sub>,-SO<sub>2</sub>OK), krystallisirt in gelben, mikroskopischen, rhombischen Tafeln; das Ammoniumsalz, C10 H3 ≡(-N=N,-SO<sub>3</sub>,-SO<sub>2</sub>ONH<sub>4</sub>), ist dem Kaliumsalze vollständig ähnlich; das Natriumsalz bildet gelbe Nadeln. Durch Behandeln mit einer Lösung von Kupferchlorür in concentrirter Salzsäure wird das Kaliumsalz der Diazonaphtalindisulfosäure in β-Chlornaphtalindisulfosäure übergeführt, deren Kaliumsals, C10 H5 Cl (SO<sub>3</sub>K)<sub>2</sub>.5 H<sub>2</sub>O, in weißen Nädelchen krystallisirt. Beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid geht das Kaliumsalz der Diazonaphtalindisulfosäure in das Chlorid der β-Chlornaphtalindisulfosäure über, welches bei 124,5° schmilzt und aus Benzol in dicken Tafeln, aus Chloroform in farblosen Prismen krystallisirt. der Destillation mit Phosphorpentachlorid liefert dasselbe ein bei 910 schmelzendes, aus einer Mischung von Chloroform und Alkohol in dendritischen Aggregaten von feinen Nädelchen krystallisirendes Trichlornaphtalin, welches vielleicht mit dem von Atterberg 1) durch Einwirkung von Chlor auf a-Nitronaphtalin erhaltenen, bei 90° schmelzenden Trichlornaphtalin identisch ist. Ist dies der Fall, dann hat das hier erhaltene Trichlornaphtalin ein Chloratom in der α-Stellung und die beiden übrigen in der  $\beta_1$ - $\beta_2$ -Stellung, weil es aus der Brönner'schen Amidophtalinsulfosäure hergestellt ist, welche die Amido- und Sulfogruppe in der  $\beta_1$ - $\beta_2$ -Stellung enthält.

P. T. Cleve<sup>2</sup>) hat die von Ihm früher durch Reduction der

<sup>1)</sup> JB, f, 1876, 407. — 2) Ber. 1888, 3271.

y-Nitronaphtalinsulfosäure erhaltene y-Amidonaphtalinsulfosäure 1) näher untersucht. Das Kalium- und Ammoniumsalz sind sehr leicht löslich. Das Natriumsalz, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>Na, bildet leicht lösliche, wasserfreie Schuppen; das Silbersalz, C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> (NH<sub>2</sub>) SO<sub>3</sub> Ag .H<sub>2</sub>O, weifse, mikroskopische Nadeln; das Calciumsalz Nadeln; das Baryumsalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba.H<sub>2</sub>O, dünne, leicht lösliche Blättchen; das Bleisalz, [C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Pb, stark glänzende Prismen. Durch Einwirkung von Stickstofftrioxyd auf ein Gemenge der p-Amidonaphtalinsulfosäure mit Alkohol entsteht eine in ziemlich großen, weingelben Krystallen erhaltene y-Diazonaphtalinsulfosäure,  $C_{10}H_6 = (-SO_2 -, -N = N -) = 0.2 H_2 O$ . y-Amidonaphtalinsulfosäureamid, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(NH<sub>2</sub>)SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, durch Erhitzen des Amids der Nitrosulfosäure mit Jodwasserstoffsäure dargestellt, krystallisirt in kleinen Büscheln von glänzenden, bei 131° schmelzenden Nadeln. Das chlorwasserstoffsaure Salz desselben, C10H6(NH2)SO2NH2. HCl, bildet gelbliche, in kaltem Wasser schwer lösliche Prismen. Die Acetylverbindung, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>(SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>) NHCOCH<sub>3</sub>, krystallisirt in farblosen, zu Kugeln vereinigten, bei 220 bis 221° schmelzenden Nadeln. Der Harnstoff, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>=(-NH -CO-NH<sub>2</sub>, -SO<sub>2</sub>NH-CONH<sub>2</sub>), bildet sich bei der Einwirkung von Kaliumcyanat auf das Hydrochlorat des Amids. Es ist ein amorphes, in Wasser fast unlösliches, in Natronlauge sich lösendes und durch Salzsäure aus der Lösung wieder ausfallendes, bei 273° schmelzendes Pulver. — Durch Chlorwasserstoffsäure wird die  $\gamma$ -Diazonaphtalinsulfosäure in  $\gamma$ -Chlornaphtalinsulfosäure übergeführt. Ihr Kaliumsalz,  $C_{10}H_6ClSO_3K$ , bildet dünne, glänzende Schuppen; das Silbersalz kleine, sternförmig gruppirte Nadeln; das Baryumsalz, (C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>ClSO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ba. 3 H<sub>2</sub>O, mikroskopische, schwer lösliche Nadeln; der Aethyläther, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>ClSO<sub>3</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, lange, bei 76° schmelzende Nadeln; das Chlorid, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>ClSO<sub>2</sub>Cl, kleine, bei 106° schmelzende Krystalle; das Amid, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>ClSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, kleine, in Wasser schwer lösliche, bei 1680 schmelzende, trianguläre Schuppen. Die entsprechende Bromsulfosäure wurde aus der Diazosäure mit Bromwasserstoffsäure erhalten. Das daraus

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1579.

dargestellte Baryumsalz liefert bei der Destillation mit überhitztem Wasserdampf ein Monobromnaphtalin, welches, weil die Verbindung flüssig war,  $\alpha$ -Monobromnaphtalin ist. Aus diesem Versuche geht hervor, daß die Amido- und Nitrogruppe der entsprechenden Sulfosäuren die  $\alpha$ -Stellung einnehmen. Die  $\gamma$ -Nitronaphtalinsulfosäure ist somit eine  $\alpha$ -Nitro- und wegen der Darstellungsweise  $\beta$ -Sulfosäure. Die durch Nitrirung von Naphtalin- $\beta$ -sulfosäure erhaltene  $\delta$ - und  $\gamma$ -Säure, welche beide durch die Phosphorpentachloridreaction bei 61° schmelzendes Dichlornaphtalin geben, sind somit beide  $\alpha$ -Nitro- $\beta$ -sulfosäuren. — Die bei der Nitrirung von Naphtalin- $\beta$ -sulfosäure erhaltene  $\beta$ -Nitronaphtalinsulfosäure liefert ein bei 48° schmelzendes Dichlornaphtalin, welches nach seiner Synthese von Erdmann und Kirchhoff¹) eine  $\alpha$ 1- $\beta$ 2-Verbindung sein muß, wodurch dann auch die Constitution dieser  $\beta$ -Nitronaphtalinsulfosäure festgestellt ist.

Ad. Claus und Schoneveld van der Cloet?) stellten Dichlor-a-naphtochinonsulfosäure und Derivate dar. Das Natriumsalz dieser Säure erhielten Sie durch Behandeln von dinitroa-naphtolsulfosaurem Natrium (Naphtolgelb) mit chromsaurem Natron und Salzsäure. 100 g Naphtolgelb wurden mit drei Litern Salzsäure vom spec. Gewicht 1,09 angerührt und in den dabei durch Ausscheidung der freien Dinitrosulfosäure in gelben Nädelchen entstandenen Brei in kleinen Portionen 100 g gepulvertes Natriumchromat eingetragen. Unter Entwickelung von Chlor und Chloruntersalpetersäure erfolgt Auflösung der Krystalle, und aus der auf die Hälfte des Volums eingedampften Lösung scheidet sich beim Erkalten das Natriumsalz der Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure als hellgelbes, undeutlich krystallinisches Pulver ab. Die Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>H, wird am besten aus dem Baryumsalz rein erhalten; sie ist in Wasser leicht löslich und scheidet sich aus der stark concentrirten Lösung als hellgelbe, klebrige Masse aus. Beim langsamen Verdunsten der wässerigen Lösung, ebenso aus der alkoholischen Lösung und aus heißer Salzsäure krystallisirt sie in bei 2290

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 757 (3,8-Dichlornaphtalin). — 2) J. pr. Chem. [2] 37, 181.

schmelzenden, kleinen, hellgelben, glänzenden Blättchen. ist eine sehr starke Säure, die salzsaure und salpetersaure Salze beim Kochen zersetzt. Das Natriumsalz, C10 H3 O2 Cl2 SO3 Na, ist in kaltem Wasser wenig löslich und scheidet sich aus der wässerigen Lösung als mattgelbes, krystallinisches Pulver ab, aus Alkohol krystallisirt es in schönen, glänzenden, gelben Blättchen. Wie alle Salze der Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure, ist es wasserfrei. Das Calcium - und Baryumsalz bilden hellgelbe, krystallinische, in kaltem Wasser kaum, in heißem Wasser wenig lösliche Pulver. Das Silbersalz, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>Ag, bildet ein mattgelbes, krystallinisches Pulver, welches in kaltem Wasser wenig, in heißem Wasser ziemlich löslich ist. Das Bleisalz ist ebenfalls ein mattgelbes, in kaltem und heißem Wasser wenig lösliches, krystallinisches Pulver. Die löslichen Salze der Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure krystallisiren leicht mit anderen Salzen zusammen, z. B. giebt das Natriumsalz mit saurem schwefelsaurem Kali ein in glänzenden Nadeln krystallisirendes Doppelsalz. — Beim Behandeln der Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure mit Reductionsmitteln in saurer Lösung färbt sich diese anfangs violett und wird dann farblos. Wahrscheinlich findet Reduction bis zu der unbeständigen Hydrochinonverbindung statt. — Entsprechend dem α-Dichlornaphtochinon tauscht die Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure eins ihrer Chloratome leicht gegen Hydroxyl aus, wobei dann Oxychlor - α - naphtochinonsulfosäure, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>(OH)ClSO<sub>3</sub>H, entsteht, welche am besten aus dem Baryumsalz rein erhalten wird. Dieselbe ist in Wasser leicht, in Alkohol wenig löslich, in Aether, Chloroform unlöslich. Sie bildet eine gelbe, undeutliche, krystallinische Masse und ist eine ebenso starke Säure als die Dichlorsulfosäure. Ihr Schmelzpunkt liegt bei 211°. Ihre Salze, in denen nur für das Wasserstoffatom der Sulfogruppe Metall eingetreten ist, sind gelbroth und werden als neutrale bezeichnet; die basischen Salze, in denen auch das Hydroxylwasserstoffatom durch Metall vertreten ist, sind dunkelrubinroth. Das basische Natriumsalz, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(ONa)SO<sub>3</sub>Na.2H<sub>2</sub>O, entsteht beim Behandeln des dichlor-a-naphtochinonsulfosauren Natriums mit Natronlauge schon in der Kälte; es ist in Wasser leicht, in Alkohol

schwer löslich. Das basische Baryumsalz, C10 H3 O2 Cl(O) SO3 Ba .2 H2O, ist ein dunkelrother, krystallinischer, selbst in heißem Wasser wenig löslicher Niederschlag; oder es wird in glänzenden, mikroskopisch kleinen Nädelchen erhalten. Das basische Silbersalz, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OAg)SO<sub>2</sub>Ag.H<sub>2</sub>O, ist, ebenso wie das basische Bleisalz, ein feurigrothes, krystallinisches Pulver. — Beim Kochen von dichlornaphtochinonsulfosaurem Natron in wässeriger Lösung mit überschüssigem Phenol und wenig Kali entsteht phenoxychlor-a-naphtochinonsulfosaures Natrium, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OC<sub>5</sub>H<sub>3</sub>) SO3 Na. C6 H5 OH, welches in zarten, orangegelben Nadeln krystallisirt und Krystallphenol, wahrscheinlich 1 Mol., enthält. Phenoxychlor-a-naphtochinonsulfosäure, C10 H, O2 Cl (OC5 H3) SO3 H, durch Zersetzung des Baryumsalzes erhalten, bildet eine in Wasser sehr leicht lösliche, zähe, syrupartige, orangegelbe Masse, welche wahrscheinlich auch 1 Mol. Krystallphenol enthält. Das Baryumsalz, [C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)SO<sub>3</sub>], Ba. 2 C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>OH, erscheint aus heißem Wasser in zarten, mikroskopisch kleinen, dunkel-Das Silbersalz, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)SO<sub>3</sub>Ag gelben Nädelchen. .C. H. OH, krystallisirt aus heißem Wasser in zarten, dunkelgelben Nadeln. Essigsaures Blei fällt aus dem Natriumsalz nicht das Bleisalz, sondern eine Doppelverbindung desselben mit Bleiacetat, [C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OC<sub>6</sub>H<sub>6</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Pb.(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>)Pb.2C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>OH. Ansloge Verbindungen lassen sich mit anderen Phenolen, z. B. mit β-Naphtol, herstellen. — Durch achtstündiges Erhitzen des basischen oxychlornaphtochinonsulfosauren Natrons (1 Thl.) mit Acetylchlorid (3 Thle.) im zugeschmolzenen Rohr bei Wasserbadtemperatur entsteht acetoxychlor-a-naphtochinonsulfosaures Natrium, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OCOCH<sub>3</sub>)SO<sub>3</sub>Na, welches in hellgelben, kleinen Nädelchen krystallisirt, gegen Säuren sehr beständig ist, beim Erwärmen mit Alkalien aber in oxychlornaphtochinonsulfosaures und essigsaures Salz gespalten wird. Die Salze der Acetoxychlorα-naphtochinonsulfosäure (die freie Säure ist noch nicht näher untersucht) scheinen große Neigung zu haben. Doppelverbindungen zu bilden. Acetoxychlor-a-naphtochinonsulfosaures Silber-Silbernitrat, C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OCOCH<sub>3</sub>)SO<sub>3</sub>Ag. 2 Ag NO<sub>3</sub>, bildet feine, seideglänzende,

feurigrothe, in kaltem Wasser nicht unlösliche Nädelchen. Essigsaures Blei fällt aus der Lösung des Natriumsalzes ein Bleisals aus von der Zusammensetzung [C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OCOCH<sub>3</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Pb .2[(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Pb], in kleinen, feurigdunkelrothen, seideglänzenden Krystallnädelchen. Mit Chlorbaruum giebt das Natronsalz einen bellrothen, amorphen Niederschlag, welcher beim Trocknen. braunrothe Farbe annimmt, und aus heißem Wasser in kleinen, braunen, nicht glänzenden Nädelchen krystallisirt. Seine Zusammensetzung ist [C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(OCOCH<sub>3</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>3</sub>Ba.BaCl<sub>2</sub>. — Bei Einwirkung von Anilin (2 Mol.) auf dichlornaphtochinonsulfosaures Natron (1 Mol.) bildet sich anilidochlor-a-naphtochinonsulfosaures Natrium, welches in schönen, hellrothen, in heißem Wasser leicht, in kaltem Wasser und Alkohol wenig löslichen Kryställchen er-Die freie Anilidochlor - α - naphtochinonsulfosäure, C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>Cl(NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)SO<sub>3</sub>H, ist in Wasser und Alkohol leicht, in Aether nicht löslich, schmilzt bei 1900 und wird in dunkelrothen Blättchen erhalten, die sich beim Trocknen zu einer dunkelbraunen, fast schwarzen Masse zusammenballen. Sie färbt, ebenso wie ihre löslichen Salze, Wolle und Seide auch ohne Beize schön roth, und sind diese Farben gegen Säuren beständig, ertragen aber die Einwirkung von Seife nicht. Das Barymsalz, [C<sub>10</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub>Cl(NHC<sub>6</sub>H<sub>3</sub>)SO<sub>3</sub>]<sub>2</sub>Ba, ist ein schön carminrother, in kaltem und heißem Wasser wenig löslicher, krystallinischer Niederschlag. Die freie Säure giebt mit Silbernitrat einen schön rothen Niederschlag des Silbersalzes. Ferner wurde ein Doppelsalz, C10 H3 O2 Cl (NHC6 H5) SO3 Ag. Ag2 SO4, als prachtvoll feurignother, krystallinischer Niederschlag erhalten. — Auch mit anderen primären und secundären Aminbasen wurden der Anilidoverbindung entsprechende Derivate der Dichlornaphtochinonsulfosäure erhalten, welche sämmtlich rothe Farbstoffe sind. Das p-Toluidinderivat ist hellroth und färbt Seide roth mit einem Stich ins Violett; das o-Toluidinderivat ist carminroth und färbt Seide hellroth; das Xylidinderivat ist ziegelroth und färbt Seide roth; das Aethylanilinderivat ist hellviolett und färbt Seide ebenso. - Die Entscheidung der Frage über die Constitution der Dichlora-naphtochinonsulfosäure gelang nicht mittelst des versuchten

Ersatzes der Sulfogruppe durch Wasserstoff, noch auf dem Wege der Oxydation, da die Säure gegen Oxydationsmittel äußerst beständig ist, wohl aber durch Ueberführung der Säure in der Kalischmelze bei 220 bis 230° in β-Oxyphtalsäure; wodurch der Beweis geliefert ist, "das in der Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure an dem einen Benzolring des Naphtalinkerns, nämlich an dem in der gebildeten Oxyphtalsäure erhaltenen, nur die Sulfogruppe, und an dem anderen Benzolring des Naphtalinkernes, wo sich auch die Chinonbindung befindet, die beiden Chloratome angelagert sind". Durch Sublimation der Säure wird das β-Oxyphtalsäureanhydrid in weißen, glänzenden Krystallblättchen erhalten, welche aus farrnkrautartig oder federförmig vereinigten Nadeln zusammengesetzt sind, wie schon Baeyer<sup>1</sup>) angegeben. Die Krystalle schmelzen bei 167°. Die β-Oxyphtalsäure krystallisirt in farblosen, glänzenden, kurzen, meist zu Rosetten gruppirten, in Wasser und Aether ziemlich leicht, in Alkohol sehr leicht löslichen Nadeln, deren Schmelzpunkt bei 2050 liegt; doch wird derselbe erheblich niedriger gefunden, wenn die Temperatur des Bades bei der Bestimmung langsam gesteigert wird. Das Silbersalz, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>-OH(COOAg)<sub>2</sub>, bildet einen blendend weißen, aus kleinen Nädelchen bestehenden, in Wasser wenig löslichen Niederschlag. - Versuche von Ad. Claus und Cruisman, durch directes Sulfoniren des a-Dichlornaphtochinons zu der Dichlorα-naphtochinonsulfosäure zu gelangen, hatten negatives Resultat. Es entsteht vielmehr dabei sofort eine Dichlor-a-naphtochinondisulfosaure, welche, wie es scheint, auch aus der Monosulfosaure durch weiteres Sulfoniren gewonnen werden kann.

H. Zürcher<sup>2</sup>) hat nachgewiesen, dass bei der Oxydation der Chinolin-o-sulfosäure, nach der zur Darstellung von Chinolinsäure von O. Fischer und Renouf<sup>3</sup>) gegebenen Vorschrift, neben dieser noch eine andere Säure erhalten wird, welche weise, in Wasser leicht, in Alkohol schwer, in Aether unlösliche Krystallnadeln bildet, deren Analyse zu der Formel C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>NSO<sub>6</sub> führte. Beim Erhitzen verkohlt die Säure ohne zu schmelzen.

<sup>1)</sup> JB. f. 1877, 765 ff. — 2) Ber. 1888, 180. — 8) JB. f. 1884, 776.

Aus ihrer neutralen Lösung fällen Silber- und Zinnlösungen weiße Niederschläge. Verbindungen mit Mineralsäuren sind nicht Durch die Analyse des Silbersalzes wurde die zu erhalten. Säure als zweibasisch erkannt, sie enthält also jedenfalls COOH und SOOH. Wäre die Säure ein Pyridinderivat, etwa ein Zwischenproduct der Oxydation der Chinolinsulfosäure zu Chinolinsäure, so hätte sie beim weiteren Behandeln mit Kaliumpermanganat Chinolinsäure geben müssen, was aber nicht der Fall war. Dagegen zerfällt die Säure bei der Destillation mit Kalk, unter Abspaltung von Kohlensäure, zum Theil in Anilin und o-Amidophenol und ist deshalb kein Pyridin-, sondern ein Benzolderivat. Sie erscheint hiernach als eine Amidosulfobenzoësäure (Sulfanilcarbonsaure) und zwar zufolge ihrer Bildung aus Chinolinsulfosaure als benachbarte Amido-m-sulfobenzoësaure,  $C_6H_3\equiv (-COOH,$ -NH<sub>2</sub>, -SO<sub>2</sub>OH). Dieselbe ist jedenfalls identisch mit der von Limpricht und v. Uslar 1) beschriebenen Amidosulfobenzoësäure, welche durch Nitrirung und Amidirung aus m-Sulfobenzoësäure erhalten worden ist.

Ad. Claus<sup>2</sup>) theilt Untersuchungen zur Kenntniss der Chinolinsulfosäuren mit. Auf seine Veranlassung wurde von Lösche die Chinolin-m-sulfosäure synthetisch aus m-Amidobenzolsulfosäure, und ebenso die durch Sulfoniren aus dem Chinolin entstehende, von O. Fischer<sup>3</sup>) als die Anaverbindung angesprochene Sulfosäure, von Spies nach den Angaben von Lubavin<sup>4</sup>), Bedall und Fischer<sup>5</sup>), und von Riemenschmied<sup>6</sup>) dargestellt. Beide Säuren ergaben sich als nicht identisch, was mit den Angaben von Lellmann und Lange<sup>7</sup>) nicht in Einklang zu bringen ist, welche behaupteten, das die von ihnen synthetisch aus m-Amidobenzolsulfosäure dargestellte und die andererseits von La Coste<sup>8</sup>) aus dem Chinolin durch Sulfoniren dargestellte Säure identisch seien. Es gelang nun Huetlin, den Nachweis zu führen, das bei der Sulfonirung des

<sup>1)</sup> JB. f. 1858, 274. — 2) J. pr. Chem. [2] 37, 258. — 8) JB. f. 1887, 1902. — 4) JB. f. 1869, 708. — 5) JB. f. 1882, 1081. — 6) JB. f. 1883, 1318, — 7) JB. f. 1887, 1004 f. — 8) JB. f. 1887, 1900 ff.

Chinolins, je nach Umständen, bald die eine, bald die andere m-Sulfosäure in vorwiegender Menge, oder auch allein gebildet wird. Die von Spies dargestellte Chinolin-m-sulfosäure wird gewonnen, wenn die Sulfonirung des Chinolins mit einer rauchenden, etwa 10 bis 20 Proc. Anhydrid enthaltenden Schwefelsäure bei einer 125 bis 130° nicht überschreitenden Temperatur ausgeführt wird. Wird aber die Sulfonirung bei höherer Temperatur, nicht unter 1700, ausgeführt, so entsteht die m-Sulfosäure nicht, sondern man erhält bei 170 bis 180° ein Gemisch von nur Ortho- und Ana-Sulfosäure. Die drei Säuren lassen sich sowohl in freier Form, als auch in Form ihrer Kalk- oder Baryumsalze durch fractionirte Krystallisation trennen. Bei langsamem Krystallisiren scheiden sich zuerst die großen, glasglänzenden, monoklinen Krystalle des o-sulfosauren Kalksalzes mit 9 Mol. Wasser aus, dann folgen die kleinen Nadeln des anasulfosauren Kalkes mit 5 Mol. Wasser, und erst aus der ganz zu dickem Syrup concentrirten Mutterlauge erhält man die mikroskopisch kleinen, zu Wärzchen aggregirten Nadeln des m-sulfosauren Kalkes mit 4 Mol. Wasser. Die von G. Spies dargestellte Chinolin-m-sulfosäure ist in Wasser außerordentlich leicht löslich, krystallisirt in kleinen, farblosen, glänzenden Nädelchen, sie schmilzt nicht, sondern zersetzt sich über 3000 unter Aufblähen. Das Natriumsalz, C, H, NSO, Na. 3 H, O, wird nur in körnigen Massen, das Kaliumsalz, C. H. NSO, K. 2 H.O, in undeutlichen Krystallkrusten erhalten. Das Calciumsalz, (C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>NSO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ca. 4 H<sub>2</sub>O, wird in kleinen, aus mikroskopischen Nädelchen bestehenden, warzenförmigen, in Wasser sehr leicht löslichen Gruppirungen, das Baryumsalz, (C<sub>9</sub>H<sub>6</sub>N.SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ba.4H<sub>2</sub>O, in weißen, undeutlich krystallinischen Krusten, das Silbersalz in körnigen, in Wasser leicht löslichen, aus Nadeln bestehenden Aggregaten, das Bleisals als undeutlich krystallinisches, in Wasser leicht lösliches Pulver, das Kupfersalz, (C<sub>9</sub> H<sub>6</sub> N . S O<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Cu . 2 H<sub>2</sub> O, als dunkelgrünes, nicht glänzendes, in Wasser leicht lösliches Krystallpulver erhalten. - Das Chinolinm-sulfochlorid, C, H, NSO, Cl, durch Zusammenreiben der Salze mit Phosphorpentachlorid erhalten, bildet eine zähe, braune, in Aether und Chloroform kaum lösliche Masse, welche durch

Wasser sehr leicht zersetzt wird. Das Chinolin - m - sulfamid, C,H<sub>6</sub>NSO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, durch Einleiten von Ammoniakgas in die ätherische Lösung des Chlorids erhalten, ist ein in Aether, Alkohol, Chloroform leicht lösliches, bei 1190 schmelzendes, weißes, krystallinisches Pulver. Aus dem Silbersalz der Chinolin-m-sulfosäure entstehen durch Umsetzung mit Halogenalkylen nicht die Ester, sondern, wie bei der p-Sulfosäure, die mit denselben iso-Chinolinäthyl-m-sulfobetain, C<sub>2</sub> H<sub>4</sub> N.SO<sub>3</sub> C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>, meren Betaine. durch Erhitzen des Silbersalzes mit Jodäthyl im geschlossenen Rohr auf 140° erhalten, bildet in Wasser leicht lösliche, bei 275° schmelzende, strahlig angeordnete Complexe von feinen Nadeln. Durch Einleiten von Salzsäuregas in die alkoholische Lösung der Säure und ebenso durch Umsetzung des Sulfochlorids mit Natriumalkoholat ließ sich das Betain nicht darstellen. Brom giebt mit einer wässerigen Lösung der Chinolin-m-sulfosäure in der Kälte ein nicht beständiges Additionsproduct, dagegen Wasserbadtemperatur ein in farblosen Nadeln krystallisirendes, und ebenso sublimirendes, bei 255° schmelzendes Dibromchinolin, C, H, Br, N. Tribromchinolin, C, H, Br, N, wird durch Erhitzen der Chinolin-m-sulfosäure in wässeriger Lösung mit dem dreifachen Gewicht Brom in feinen, farblosen, bei 1990 schmelzenden Nadeln erhalten. In der Kalischmelze liefert die Chinolin-m-sulfosäure ein Oxychinolin, dessen Schmelzpunkt noch nicht festgestellt werden konnte, während Lösche fand, dass bei der gleichen Reaction aus Chinolin-ana-sulfosäure ein scharf bei 224° schmelzendes Oxychinolin erhalten wird. — Von Salzen der Chinolino-sulfosaure hat Spies folgende dargestellt: Das Natriumsalz, CH. NSO, Na. 5 H.O, bildet schneeweise, kleine Nadeln. Das Kaliumsalz, C. H. NSO, K. 2 H.O, krystallisirt in glänzenden, farblosen, meist sternförmig gruppirten, kleinen Säulchen. Das Bleisals, (C<sub>2</sub> H<sub>6</sub> NSO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Pb, wird in farblosen, in Wasser sehr schwer löslichen, seideglänzenden Krystallsäulchen erhalten. Das Kupfersalz, (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>NSO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cu. 2 H<sub>2</sub>O, bildet kleine, grüne Nadeln. Während die Chinolin-o-sulfosäure sich nicht direct bromiren lässt, werden <sup>bei</sup> der Einwirkung von Brom auf Chinolin-o-sulfosäureäther in Chloroform in der Kälte und bei Wasserbadtemperatur Bromadditionsproducte, sowie bei der Einwirkung von 3 Mol. Brom auf Chinolin-o-sulfosäureäther in Chloroformlösung, bei 180° im geschlossenen Rohr, wird Bromchinolin-o-sulfosäure, C. H. BrN-SO, H. erhalten, welche in glänzenden, prismatischen, in Aether, Chloroform, Benzol nicht, in Alkohol und Wasser schwer löslichen Säulen krystallisirt, die keinen Schmelzpunkt besitzen, und über 350° erhitzt, Zersetzung erleiden. Das Natriumsalz, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>BrN-SO<sub>3</sub>Na . H<sub>2</sub>O, krystallisirt in farblosen, in Wasser ziemlich leicht löslichen, seideglänzenden Nadeln; das Kaliumsals in blumenkohlartigen Aggregaten ohne Krystallwasser. Das Calciumsals bildet aus feinen Nädelchen bestehende, warzenförmige Aggregate, das Baryumsals, (C9H3BrN-SO3), Ba, krystallinische, in Wasser ziemlich schwer lösliche Krusten. Das Kupfersals, (C. H. Br N), Cu .2 H.O. krystallisirt in glänzenden, in Wasser schwer löslichen, dunkelgrünen Prismen; das Bleisalz in farblosen, glänzenden, in Wasser schwer löslichen, meist zu Büscheln vereinigten Säulchen ohne Krystallwasser; das Silbersalz in feinen, in Wasser schwer löslichen, weißen, lichtbeständigen, seideglänzenden Nadeln ohne Krvstallwasser. Das Bromchinolin-o-sulfochlorid, C,H,BrN-SO,Cl, bildet blumenkohlartig geformte, bei 88° schmelzende, gegen Wasser ziemlich beständige Massen. Das Bromchinolin-o-sulfamid. C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>BrN-SO<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, krystallisirt in kleinen, in heißem Wasser, Alkohol, Aether, Chloroform leicht löslichen, bei 1850 schmelzenden, farblosen Nadeln. Der Bromchinolin-o-sulfosäure-Aethyläther, C<sub>9</sub>H<sub>5</sub>BrN-SO<sub>3</sub>C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, durch Erhitzen des Silbersalzes mit Jodäthyl im geschlossenen Rohr bei Wasserbadtemperatur erhalten, bildet eine krystallinisch-strahlige, bei 98° schmelzende Kruste. Durch Einwirkung von Brom auf Bromchinolin-o-sulfosäure in wässeriger Lösung wurde ein in gelben, glänzenden Prismen krystallisirendes. bei 205° schmelzendes Tribromchinolin erhalten, welches von dem von Claus und Küttner¹) bei der Einwirkung von Brom auf Chinolin-o-sulfosäure erhaltenen, in farblosen Nadeln krystallisirenden, bei 1980 schmelzenden Tribromchinolin verschieden ist.

E. Nölting und J. Frühling<sup>2</sup>) haben die von E. Nölting

<sup>· 1)</sup> JB. f. 1886, 1594. — 2) Ber. 1888, 3156.

und O. Kohn 1) aus der p-Xylidinsulfosäure von der Constitution 1, 4, 2, 6 dargestellte p-Xylochinolinsulfosäure, C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>N(SO<sub>3</sub>H), näher untersucht. Die Darstellung geschah durch Erhitzen von p-Xylidinsulfosäure (25 g) mit Nitrobenzol (15 g), Glycerin (40 g) und Schwefelsäure (60g) und nach dem Umkrystallisiren aus verdünnter Essigsäure wurde so die p-Xylochinolinsulfosäure in Form von kurzen, weißen Prismen erhalten, welche in kaltem Wasser ziemlich schwer, in heißem Wasser und verdünnter Essigsäure leicht löslich sind. Das Baryumsalz, (C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>NSO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ba .H<sub>2</sub>O, bildet kleine, in heißem Wasser leicht lösliche Nadeln. Das Kaliumsalz ist sehr leicht löslich und enthält 1 Mol. Krystallwasser. Die zur Vergleichung aus der p-Xylidin-p-sulfosäure von der Constitution 1, 4, 2, 5 dargestellte Chinolinverbindung ähnelt ihrem Isomeren, ist aber schwieriger löslich. Das Baryumsalz bildet ziemlich leicht lösliche, perlmutterglänzende Blättchen mit 1 oder 2 Mol. Krystallwasser; das Kaliumsalz feine, weiße, wasserfreie Nadeln oder Blättchen. Beide Xylochinolinsulfosäuren oder ihre Salze liciern, mit überschüssigem Chlorammonium gemischt, bei der trockenen Destillation p-Xylochinolin. Durch Behandeln mit rauchender Schwefelsäure wurde dieses p-Xylochinolin in eine Monosulfosäure übergeführt, welche sich als identisch erwies mit obiger, aus p-Xylidin-p-sulfosäure erhaltenen p-Xylochinolinsulfosäure.

## Organometallverbindungen.

A. Marquardt und A. Michaelis?) untersuchten in Folge des von A. Michaelis 3) geführten Nachweises, dass dem Tellurtetrachlorid die Molekularformel Te Cl<sub>4</sub> zukommt, ob sich das Tellur, ähnlich wie die Elemente der Kohlenstoffgruppe, auch mit vier einwerthigen organischen Radicalen vereinigen lasse. ergab sich aber bei der Einwirkung von Zinkäthyl auf Tellur-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1886, 1562. — <sup>2</sup>) Ber. 1888, 2042. — <sup>3</sup>) JB. f. 1887, 399. Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

tetrachlorid in ätherischer Lösung; dass nur drei Chloratome desselben durch Aethyl ersetzt und Tellurtriäthylchlorid, Te(C,H,),Cl, gebildet wurde, welches in farblosen, bei 1740 schmelzenden Blättchen krystallisirt. Beim Behandeln desselben mit feuchtem Silberoxyd erhält man stark alkalisch reagirendes Triäthyltellurhydroxyd als weisse, zerfliessliche Masse. Durch Neutralisiren mit Jodwasserstoffsäure wird dasselbe in das schon von Becker 1) und Cahours 2) dargestellte Tellurtriäthyljodid, Te (C3 H5), J. übergeführt, welches in schönen, bei 920 schmelzenden, farblosen Prismen oder flachen Tafeln krystallisirt. Durch Behandeln mit Bromsilber wurde das Tellurtriäthylchlorid in Tellurtriäthylbromid, Te(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), Br, übergeführt, welches in weißen, in Alkohol und Wasser leicht, in Aether nicht löslichen, an der Luft zerfliesenden, bei 1620 schmelzenden Tafeln krystallisirt. Darstellung eines Tellurtetraäthyls gelang auch nicht durch Einwirkung von Zinkäthyl auf Tellurtriäthylchlorid resp. Tellurtriäthyljodid, stets wurden die Zersetzungsproducte desselben, Tellurdiäthyl und Butan, dabei erhalten. Der Siedepunkt des Tellurdiäthyls wurde, entgegen den Angaben von Wöhler3) und Heeren 4), welche denselben zu 820 bestimmt hatten, zu 137 bis 1380 gefunden, und bildet das bei dieser Temperatur constant siedende Tellurdiäthyl eine nur schwach röthlich gefärbte Flüssigkeit von unangenehmem, durchdringendem Geruch. Die Dampfdichte des Tellurdiäthyls wurde zu 6,432 gefunden (berechnet 6,475). Dass dieser Siedepunkt des Tellurdiäthyls der richtige ist, geht auch aus den Siedepunkten des Schwefeläthyls und Selenäthyls hervor, nämlich Schwefeläthyl Siedepunkt 91°, Selenäthyl Siedepunkt 108°, Telluräthyl Siedepunkt 135,5°, während der früher angegebene Siedepunkt verlangt, dass Telluräthyl niedriger siedet als Selenäthyl. — Bei der Einwirkung von Chloroder Brombenzol auf Tellurtriäthylchlorid, bei Gegenwart von metallischem Natrium, wurde endlich auch kein Tellurtetraphenyl erhalten.

<sup>1)</sup> JB. f. 1876, 467. — 2) JB. f. 1865, 483; siehe auch die JB. f. 1877, 514 f. ausgezogene Abhandlung. — 3) JB. f. 1852, 590 f. — 4) JB. f. 1861, 565.

A. M. Comey und C. Loring Jackson 1) berichteten über die Einwirkung von Siliciumfluorid auf organische Basen. anilin-Disilicotetrafluorid, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>3</sub> (SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, wurde durch Ueberleiten von Siliciumfluorid über Anilin als weiße, lockere Masse erhalten, welche durch Waschen mit Ligroïn vom überschüssigen Anilin befreit und durch zweimalige Sublimation gereinigt wurde. Durch Sublimation von Anilinfluorsilicat wird es ebenfalls erhalten. Es bildet eine weiße, halbkrystallinische bis amorphe Masse, welche gegen 2000 ohne zu schmelzen sublimirt, und ist unlöslich in Aether, Benzol, Ligroin, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Durch siedenden Alkohol wird es unter Bildung von Anilinfluorsilicat zersetzt. Wasser zersetzt es unter Abscheidung von Kieselsäure und die Lösung hinterläßt beim Eindunsten Anilinfluorsilicat in schönen, weißen, perlmutterglänzenden Schuppen. Durch Ammoniak wird es nach der Gleichung  $(C_6H_6NH_2)_3 (SiFl_4)_2 + 4NH_3 = (NH_3)_4 (SiFl_4)_2 + 3C_6H_6NH_2$ zersetzt. Chlorwasserstoffsäure greift es nicht in der Kälte, wohl aber in der Hitze an, concentrirte Schwefelsäure macht Siliciumfluorid daraus frei. Dianilin-Silicotetrafluorid, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>4</sub>(SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, entsteht beim Einleiten von Anilindampf in einen mit Siliciumfluorid gefüllten Kolben und beim Erhitzen von Trianilindisilicotetrafluorid mit 1 Mol. Anilin im geschlossenen Rohr auf 150°. Es bildet ein weißes, nicht sublimirendes, sondern beim Erhitzen sich zersetzendes Pulver. Auch zersetzt es sich schon beim längeren Stehen in gewöhnlicher Temperatur unter Abgabe von Anilin und Hinterlassung von reinem Trianilindisilicotetrafluorid; durch Wasser wird es unter Abscheidung von Kieselsäure angegriffen. - Tri-o-toluidin-Disilicotetrafluorid, (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>NH<sub>2</sub>)<sub>3</sub> (Si Fl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, durch Einleiten von Siliciumfluorid in eine Lösung von o-Toluidin in Benzol dargestellt, ist ein ohne zu schmelzen und ohne Zersetzung sublimirendes Pulver, ähnlich der Anilinverbindung. In heißem Alkohol löst es sich und die Lösung hinterläßt o-Toluidinfluorsilicat in feinen Nadeln. Tri-p-toluidin - Disilicotetrafluorid, (C, H, NH2)3 (Si Fl4)2, wird analog der o-Verbindung dar-

<sup>1)</sup> Am. Acad. Proc. 23 (N. S. 15), 20.

gestellt und gleicht auch derselben in seinen Eigenschaften, ist aber weniger beständig als diese. — Trimonochloranilin-Disilicotetrafluorid, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>ClNH<sub>2</sub>)<sub>3</sub> (SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, entsteht beim Ueberleiten von Siliciumfluorid über p-Chloranilin, gleicht der Anilinverbindung in seinen Eigenschaften und bildet mit heißem Alkohol eine Lösung von p-Chloranilinfluorsilicat. p-Bromanilin bildet mit Siliciumfluorid eine ähnliche Verbindung, dagegen verbindet symmetrisches Tribromanilin sich nicht mit Siliciumfluorid. -Tridiphenylamin - Disilicotetrafluorid, [(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>NH]<sub>3</sub>(SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, wurde analog der o-Toluidinverbindung dargestellt; es bildet dicke, weiße Nadeln, welche durch Hitze in Siliciumfluorid und Diphenylamin zersetzt werden. Wasser scheint es ganz ebenso wie die Anilinverbindung zu zersetzen. — Tridimethylanilin-Disilicotetrafluorid, [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>3</sub> (SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, ebenso dargestellt, bildet eine undeutlich krystallinische Masse, welche durch Hitze zersetzt wird und beim Behandeln mit Alkohol kein beständiges Fluorsilicat liefert. - Trichinolin - Disilicotetrafluorid, (C9 H7 N)3 (SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, entsteht sowohl beim Einleiten von Siliciumfluorid in eine Lösung von Chinolin in Benzol, als auch beim Sublimiren von Chinolinfluorsilicat. Es krystallisirt in Nadeln, welche, ohne zu schmelzen und ohne sich zu zersetzen, sublimiren, sowie durch Alkohol und Wasser zersetzt werden. — Didimethylamin-Silicotetrafluorid, [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>NH]<sub>4</sub>(SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, entsteht beim Mischen von trockenem Dimethylamin mit Siliciumfluorid; es ist eine weiße, der correspondirenden Anilinverbindung ähnliche, sehr unbeständige und sich bei gewöhnlicher Temperatur schon von selbst zersetzende Masse. Beim Sublimiren geht es über in Tridimethylamin-Disilicotetrafluorid, [(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>NH]<sub>3</sub>(SiFl<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, welches ein weißes, zerfliessliches, der correspondirenden Anilinverbindung im Aussehen und Verhalten beim Erhitzen sehr ähnliches, aber bei höherer Temperatur sublimirendes Pulver bildet. — Betreffs der Constitution dieser Siliciumtetrafluoride scheint die Annahme am meisten Wahrscheinlichkeit für sich zu haben, dass das Siliciumfluorid mit den Basen in diesen Siliciumtetrafluoriden eine Art von Salz bildet, dessen Stabilität mit der Beständigkeit der Salze der Basen Schritt hält, indem Anilin, die beiden Toluidine,

p-Chloranilin, Chinolin und Dimethylamin, welche beständige Salze bilden, auch Siliciumtetrafluoride liefern, welche sich ohne Zersetzung sublimiren lassen, während Diphenylamin und Dimethylanilin Verbindungen geben, die sich in der Hitze zersetzen.

J. Emerson Reynolds 1) hat Seine Untersuchungen über Siliciumverbindungen und ihre Derivate?) fortgesetzt und im Verlauf derselben die Einwirkung von Siliciumtetrabromid auf Allyl- und Phenylthiocarbamid studirt. Bei der Reinigung des zu den folgenden Versuchen angewendeten Siliciumtetrabromids wurde ein neues Chlorobromid von der Formel SiClBr, erhalten, dessen Siedepunkt bei 141° liegt. Das zur Verwendung kommende Allylthiocarbamid (Thiosinnamin) wurde durch Einwirkung von Ammoniak auf Allylthiocarbimid dargestellt, es schmolz bei 74°. Wie bei der Einwirkung von Siliciumtetrabromid auf Thiocarbamid 8 Mol. Thiocarbamid mit 1 Mol. Siliciumtetrabromid zu einer Octoverbindung zusammentreten, so entsteht auch bei der Einwirkung von Siliciumtetrabromid (1 Mol.) auf Allylthiocarbamid (8 Mol.) die Octoverbindung, Si Br<sub>4</sub> (SCN<sub>2</sub> H<sub>3</sub> C<sub>3</sub> H<sub>5</sub>)<sub>8</sub>. Dieselbe wurde durch Erhitzen von 9,28 g Allylthiocarbamid mit 3,5 g Siliciumtetrabromid im geschlossenen, mit Kohlensäure gefüllten Kolben auf dem Dampfbade als hellgelbe, durchsichtige, dickflüssige, in Benzol schwer lösliche, in Alkohol und Wasser leicht lösliche und sich damit zersetzende Flüssigkeit erhalten. Bei Anwendung eines Ueberschusses von Siliciumtetrabromid wird die Octoverbindung wahrscheinlich theilweise in eine Tetrathiocarbamidverbindung und andere Producte umgewandelt, welche noch nicht näher untersucht sind. Beim Erhitzen von 8 Mol. Phenylthiocarbamid (Thiocarbanilamid, 12,16 g) mit 1 Mol. Siliciumtetrabromid (3,5 g) im Kohlensäurestrom auf 100° wurde die entsprechende Verbindung Si Br. (SCN, H, C, H, ), als harte, durchscheinende, glasige Masse erhalten, welche wenig löslich ist in heißem Benzol, dagegen von Alkohol leicht gelöst und zersetzt wird. Eine dieser Monophenyloctothiocarbamid-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. J. 53, 853; Chem. News 58, 283; Lond. R. Soc. Proc. 45, 37. — 2) JB. f. 1887, 1916 f.

verbindung entsprechende Verbindung entstand auch beim Erhitzen von Diphenylthiocarbamid mit Siliciumtetrabromid als gelhliche, durch Wasser und Alkohol leicht zersetzliche Masse. Schließlich wurde die Einwirkung von wasserfreiem Aethylalkohol auf Octothiocarbamidsiliciumtetrabromid, (SCN2H4)8 Si Br4, untersucht und gefunden, dass dabei Aethylbromid, Thiocyanat und Silicat gebildet werden, sowie dass nur eine der Thiocarbamidgruppen der Zersetzung unterliegt, die anderen sieben Moleküle Thiocarbamid dagegen zur Bildung von Tetrathiocarbamidammoniumbromid und Trithiocarbamidäthylbromid dienen. Wird die Lösung von Octothiocarbamidsiliciumtetrabromid in Alkohol einige Zeit gekocht und rasch abgekühlt, so krystallisirt das Tetrathiocarbamidammoniumbromid, (H<sub>4</sub>N<sub>2</sub>CS)<sub>4</sub>H<sub>4</sub>NBr oder (H<sub>5</sub>N<sub>2</sub>CS)<sub>4</sub>NBr, in schönen, sternförmigen Gruppen feiner, seideglänzender Krystalle aus, welche bei 173 bis 174° schmelzen, bei 178 bis 180° sich zu zersetzen beginnen, in kochendem Alkohol sehr leicht, in kaltem Alkohol sehr wenig, in Aether, Chloroform, Benzol fast unlöslich sind und durch Wasser theilweise zersetzt werden. Das so erhaltene Tetrathiocarbamidammoniumbromid erwies sich als vollständig identisch mit dem synthetisch aus Ammoniumbromid und Thiocarbamid dargestellten. - Von analogen Verbindungen wurden durch Einwirkung verschiedener Bromide, Jodide, Chloride (1 Mol.) auf Thiocarbamid (4 Mol.) folgende synthetisch erhalten: (H<sub>4</sub>N<sub>2</sub>CS)<sub>4</sub>H<sub>4</sub>NJ; (H<sub>4</sub>N<sub>2</sub>CS)<sub>4</sub>H<sub>4</sub>NCl; (H<sub>4</sub>N<sub>2</sub>CS)<sub>4</sub>H<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)NBr;  $(H_4 N_2 CS)_4 H_2 (C_2 H_5)_2 NBr; (H_4 N_2 CS)_4 H (C_2 H_5)_3 NBr; (H_4 N_2 CS)_4$ (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>) NBr, welche sämmtlich der obigen Verbindung in Aussehen und Krystallform gleichen. Dagegen ergab es sich, dass andere Amide, wie Allyl-, Phenyl-, Diphenyl-, Acetylphenylthiocarbamid sich nicht in analoger Weise wie das Thiocarbamid mit Ammoniumbromid verbinden. - Bei der Einwirkung von Silbernitrat in alkoholischer Lösung auf Tetrathiocarbamidammoniumbromid wurde die Verbindung (H, N, CS), Ag Br erhalten und analog durch Einwirkung von Thiocarbamid auf Silberbromid, -chlorid, -jodid, -cyanid die folgenden Verbindungen:  $(H_4N_2CS)_2AgBr; (H_4N_2CS)_2AgCl; (H_4N_2CS)AgJ; (H_4N_2CS)_2AgCN$ dargestellt. Aus der alkoholischen Mutterlauge, aus welcher das

Tetrathiocarbamidammoniumbromid auskrystallisirt war, wurde nach Verdunsten des Alkohols und durch Behandeln des Rückstandes mit Aether das *Trithiocarbamidäthylbromid*, (H<sub>5</sub> N<sub>2</sub> CS)<sub>3</sub> BrC, H<sub>5</sub> Br, in kurzen, durchsichtigen, prismatischen Krystallen abgeschieden. In ähnlicher Weise scheinen auch die Verbindungen von Allyl- und Phenylthiocarbamid mit Siliciumtetrabromid durch Alkohol zersetzt zu werden.

Derselbe¹) stellte Siliciumtetraphenylamid, Si(NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>4</sub>, dar durch Einwirkung von Siliciumtetrabromid oder -tetrachlorid auf Anilin, im Ueberschus in dem drei- oder viersachen Volum Benzol gelöst. Nachdem das als Nebenproduct entstehende bromwasserstoffsaure resp. chlorwasserstoffsaure Anilin absiltrirt, wird das Benzol abdestillirt und der Rückstand einige Male aus Schwefelkohlenstoff umkrystallisirt. Auf diese Weise läßt sich das Siliciumtetraphenylamid in kurzen, farblosen Prismen von beträchtlicher Größe erhalten, welche bei 136 bis 137° schmelzen, und ohne Zersetzung auf 210° erhitzt werden können. Wird Siliciumtetraphenylamid bei vermindertem Druck der Destillation unterworfen, so destillirt Anilin über, und es bleibt ein Rückstand, welcher die dem Carbodiphenylimid entsprechende Siliciumterbindung zu sein scheint.

A. Polis<sup>2</sup>) berichtete über *Derivate* des schon früher von Ihm dargestellten *Bleitetratolyls*<sup>3</sup>). Die äußerst dünnen Krystallnadeln des Bleitetratolyls, Pb(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>4</sub>, scheinen nach Messungen von Arzruni dem tetragonalen System anzugehören. Bei der Einwirkung von concentrirter Chlorwasserstoffsäure auf Bleitetratolyl im geschlossenen Rohr bei 200° tritt Abspaltung der Tolylgruppen ein, es hinterbleibt Chlorblei und gechlortes Toluol. Kalte, concentrirte Salpetersäure zersetzt Bleitetratolyl unter Schwärzung, dagegen bildet sich beim Eintragen desselben in kochende Salpetersäure *Bleiditolylnitrat*, Pb(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, und Nitrotoluol. *Bleiditolylchlorid*, PbCl<sub>2</sub>(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, entsteht beim Einleiten von Chlorgas in eine Lösung von Bleitetratolyl in Schwefelkohlenstoff als weißes, in Aether und Alkohol unlösliches, in

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Chem. News 58, 272; Lond. R. Soc. Proc. 45, 39. — <sup>2)</sup> Ber. 1888, 3424. — <sup>3)</sup> JB. f. 1887, 1917 f.

Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol wenig lösliches, schon vor dem Schmelzen sich zersetzendes Pulver. Bleiditolylbromid, PbBr. (C<sub>7</sub> H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, durch Versetzen einer Schwefelkohlenstofflösung von Bleitetrachlorid mit einer gleichen Bromlösung erhalten, gleicht dem Chlorid vollständig. In analoger Weise erhält man auch das Bleiditolyljodid, PbJ<sub>2</sub>(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, als gelbes, in Schwefelkohlenstoff und Chloroform ziemlich leicht lösliches Pulver. Das Bleiditolylnitrat, Pb(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.3H<sub>2</sub>O, dessen Darstellung schon oben erwähnt, stellt ein weißes, aus feinsten Nädelchen bestehendes Pulver vor, welches sich in vielem salpetersäurehaltigem Wasser löst, in Alkohol ebenfalls schwer löslich ist, und beim Erhitzen verpufft. Basisches Bleiditolylnitrat, Pb(OH, NO<sub>3</sub>)(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>, entsteht beim Fällen einer wässerigen, mit Salpetersäure angesäuerten Lösung des normalen Nitrates mit Ammoniak als weißes, nicht krystallinisches, nicht schmelzendes, unter schwacher Verpuffung sich zersetzendes Pulver. Bleiditolylacetat, Pb(C, H<sub>7</sub>), (C<sub>2</sub> H<sub>3</sub> O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> . 2 H<sub>2</sub> O, durch Lösen von Bleitetratolyl in siedender Essigsäure dargestellt, besteht aus einem Aggregat kleiner, weißer, verfilzter Nädelchen, welche in essigsäurehaltigem Wasser schwer löslich sind und bei 183,50 ohne Zersetzung schmelzen. Bleiditolylformiat, Pb(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>(CHO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, ganz analog dargestellt, bildet schöne, weiße, bei 2330 unter Schwärzung sich zersetzende Nadeln. Bleiditolylchromat, Pb(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>, fällt als in den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlösliches, gelbes Pulver beim Behandeln einer Lösung des Acetats mit Kaliumdichromat nieder. Bleiditolylsulfid, PbS(C7H7)2, wurde beim Behandeln einer Lösung des Bleiditolylacetats mit Schwefelwasserstoffwasser als gelblichweißer Niederschlag erhalten. Aus einem Gemisch von Alkohol und Benzol krystallisirt es in kleinen, durchsichtigen, hellgelben, in Alkohol und Aether schwer, in Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Benzol sehr leicht löslichen, am Licht sich zersetzenden Blättchen, welche bei 90° sich zu bräunen beginnen, und bei 98° eine schwarze, geschmolzene Masse bilden, die bei noch höherem Erhitzen sich unter Hinterlassung von reinem Schwefelblei noch weiter zersetzt. Unter den Zersetzungsproducten gelang es p-Ditolyl nachzuweisen.

A. Marquardt<sup>1</sup>) hat Seine Untersuchungen über Wismuthalkyle2) fortgesetzt. Die Dampfdichte des Wismuthmethyls fand Er 9,14 (Bestimmung in Xyloldampf) und 8,99 (Bestimmung in Brombenzoldampf), während dieselbe zu 8,75 berechnet wurde. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die alkoholischen Lösungen der Körper CH<sub>3</sub>BiO und (CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>BiOH entstehen die den Oxyden entsprechenden Schwefelverbindungen des Wismuthmethyls: CH<sub>3</sub> BiS und (CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub> Bi<sub>2</sub> S als orangegelbe, in Schwefelammonium leicht lösliche, und durch Säuren daraus wieder Die Darstellung von Wismuthalkalien fällbare Niederschläge. von höherem Kohlenstoffgehalt gelang nicht durch Einwirkung von Alkylbromid auf eine Wismuthnatriumlegirung unter Zusatz von Essigäther, sondern dieselben mussten nach dem Vorgange von Frankland und Duppa<sup>3</sup>) aus den entsprechenden Zinkverbindungen dargestellt werden. Zu dem Ende wurde zunächst ein Gemisch von 50 g Isobutyl - resp. Isoamyljodid und 10 g Essigäther mit 0,25 Proc. Natriumamalgam behandelt und das hierbei entstehende Quecksilberalkyl durch fractionirte Destillation unter vermindertem Druck von den Kohlenwasserstoffen getrennt. Das Quecksilberisobutyl siedet bei 70 mm Druck bei 140°, das Quecksilberisoamyl bei 1720, während das Diisobutyl unter gleichem Druck bei 1000 und das Diisoamyl bei 1300 siedet. Die Ueberführung der Quecksilberalkyle in die entsprechenden Zinkverbindungen gelang durch Erhitzen derselben mit Zink im geschlossenen Rohre auf 130° und wurden derart durch fractionirte Destillation im Wasserstoffstrome das Zinkisobutyl und Zinkisoamyl als farblose, bei 1850 resp. 2100 siedende, an der Luft stark rauchende, sich aber nicht entzündende Flüssigkeiten erhalten. Das Wismuthtriisobutyl, Bi(C4H9)3, liess sich aus dem Zinkisobutyl durch Einwirkung von Bromwismuth als farblose, schwere Flüssigkeit von schwachem, an die Butylverbindungen erinnerndem Geruch gewinnen. Dasselbe raucht an der Luft und verbrennt mit dunkelgelber Flamme. Bei gewöhnlichem Druck

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ber. 1888, 2035. — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 1921 f. — <sup>3</sup>) Ann. Chem. 130, 122, in den JB. nicht übergegangen.

läst es sich nicht destilliren und siedet auch im Vacuum unter partieller Zersetzung und Wismuthabscheidung. Brom wirkt auf Wismuthtriisobutyl unter Bildung von Wismuthdiisobutylbromid, (C4 H9)2 Bi Br, ein, welches weise, tafelförmige, in Alkohol und Petroleumäther leicht, in Aether schwerer lösliche Krystalle bildet, die beim Liegen an der Luft oder Erwärmen zu Wismuth-Wismuthisobutyldibromid, (C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>) BiBr<sub>2</sub>, entoxyd verbrennen. steht bei der Einwirkung von Bromwismuth auf Wismuthisobutyl in honiggelben, anscheinend monoklinen, in Aether schwer, in Alkohol und Eisessig leicht löslichen, an der Luft sich nicht verändernden, bei 124° schmelzenden Prismen. Jodäthyl resp. Jodmethyl addirt das Wismuthisobutyl ebenso wenig wie die anderen Alkyle. — Das Wismuthtriisoamyl, Bi (C<sub>5</sub> H<sub>11</sub>)<sub>3</sub>, analog dargestellt, bildet eine farblose, schwach rauchende, nach Amylalkohol riechende Flüssigkeit, die sich ebensowenig destilliren läst, wie die Butylverbindung. Dasselbe giebt, in Petroleumätherlösung mit Brom behandelt, weiße, in Alkohol leicht, in Aether schwer lösliche Krystalle von Wismuthdiisoamylbromid, und beim Behandeln mit Bromwismuth in ätherischer Lösung Wismuthmonoamyldibromid in gelben, pulverigen Massen. Hiernach lassen sich die Wismuthalkyle leicht durch Wechselwirkung von Bromwismuth und Zinkalkyl darstellen. Das beständigste aller Wismuthalkyle ist das Wismuthmethyl; bei zunehmendem Kohlenstoffgehalte des Alkyls nimmt die Affinität desselben zu Wismuth ab. Die Wismuthalkyle addiren nicht die Halogene, sondern bilden mit diesen Dialkylwismuthhalogene. einigen sich ferner nicht mit den Jodalkylen zu den Phosphonium-, Arsonium-, Stiboniumverbindungen analoger Substanzen, sondern sind bei gewöhnlicher Temperatur gegen die Jodalkyle indifferent. Bei hoher Temperatur setzen sie sich damit unter Bildung von Monoalkylwismuthdijodid und Kohlenwasserstoffen um.

C. W. Blomstrand 1) hat die in Seiner Untersuchung 2) "Zur Frage über die Sättigungscapacität der Grundstoffe, insbesondere des Schwefels" kurz erwähnten, von Ihm dargestellten *Platin*-

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 345, 352 und 523. — 2) JB. f. 1883, 31 f.

rerbindungen des Aethylsulfids näher beschrieben. In Betreff der hieran geknüpften allgemeinen theoretischen Erörterungen muß auf die Originalabhandlung verwiesen werden. Die krystallographische Untersuchung der Verbindungen ist von M. Weibull ausgeführt. Platoäthylsemidisulfinchlorid (α-Chlorid), Pt=[-Cl, [-S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>-S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cl], durch Einwirkung von 2 Mol. Aethylsulfid auf Platochlorkaliumlösung dargestellt, bildet hochgelbe, monokline, bei 81° schmelzende Krystalle. Das Axenverhältnis ist a:b:c=1,5876:1:1,2610 und der Winkel  $\beta=86^{\circ}4'$ . Das Platoāthylsulfinchlorid  $(\beta - Chlorid)$ ,  $Pt = [-S(C_2 H_5)_2 Cl,$ -S(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl], wird durch Behandeln des α-Chlorids mit weiteren 2 Mol. Aethylsulfid in grünlichgelben, bei 106° schmelzenden, monoklinen Tafeln erhalten, deren Axenverhältnifs a:b:c=1,5567:1:1,2961 und der Winkel  $\beta = 82^{\circ} 44'$  beträgt. Platoäthylsulfinbromid, Pt[S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Br]<sub>2</sub>, wurde aus der Sulfatlösung mit Bromkalium in großen, rothgelben, bei 1180 schmelzenden, monoklinen Krystallen mit dem Axenverhältnifs a:b:c=1,5072:1:0,98239 und dem Winkel  $\hat{\beta} = 87^{\circ}25'$  dargestellt. Das Platoāthylsulfinjodid, Pt[S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>J]<sub>2</sub>, bildet, analog wie das Bromid dargestellt, große, dunkelrothe, monokline, bei 136° schmelzende Krystalle, deren Axenverhältnifs a:b:c=1,4714:1:0,9885 und deren Winkel  $\beta = 89^{\circ} 43'$  beträgt. Platoäthylsulfinchlorplatinit,  $Pt=[-S(C_2H_5)_2-Cl, Cl-, -S(C_2H_5)_2-Cl, Cl-]=Pt$ , wurde bei der Einwirkung von 1 Mol. Aethylsulfid auf Platochlorkalium als gelbes, in Alkohol unlösliches Pulver erhalten. Platoäthylmethylsulfinchlorid, Pt=[-S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cl,-S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl], entsteht bei der Einwirkung von 2 Mol. Methylsulfid auf das Sulfinchlorid und bildet ein schweres, nach dem Erkalten fest werdendes Oel. Die aber stets weich bleibende Masse schmilzt sehr leicht, während das Platosulfinchlorid des Aethyls bei 1060, dasjenige von Methyl bei 1590 schmilzt. Platoäthylpropylsulfinchlorid, Pt=[-S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>3</sub>, entsteht, analog der vorigen Verbindung, durch Versetzen von Platoathylsulfinchlorid mit 2 Mol. Normalpropylsulfid; es bildet einen kaum erstarrenden Syrup. Platoäthyl propylsulfinjodid, Pt=[-S(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>J, -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>J], wurde aus der Wasserlösung des vorigen Chlorids mit Jodkalium dargestellt und aus Chloroform-

aus dem Sulfat oder Nitrat mit Bromkalium in hochgelben, Das Jodid,  $Pt[S(CH_3)_2]_2$ , monoklinen Krystallen erhalten. bildet, ebenso wie das Bromid dargestellt, mit diesem isomorphe, rubinrothe Krystalle, welche bei 172° sich zu zersetzen beginnen. Aus den Haloïdsalzen mit Silbersulfat entsteht das Sulfat, Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>O<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>.2H<sub>2</sub>O, in gelblichen, bei 91° schmelzenden, Wasser leicht löslichen Krystallkrusten. Das Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>(ONO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, läst sich, wie das vorige Salz, aus dem Chlorid darstellen; es stellt bräunliche, bei 1560 unter Zersetzung schmelzende Krusten von kleinen Nadeln vor. Nitrit, Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>(ONO)<sub>2</sub>, wurde aus der Lösung des Sulfates mit Kaliumnitrit in geringer Menge in rein weißen, wie die Haloïdverbindungen in Chloroform löslichen, kleinen Tafeln abgeschieden. Das Chromat, Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>O<sub>2</sub>CrO<sub>2</sub>, erhält man aus dem Sulfat mit Kaliumchromat als rothbraune, in Wasser schwer, in Alkohol und Chloroform nicht lösliche Fällung. Natriumphosphat und -diborat geben ebenfalls in concentrirter Lösung mit dem Sulfate Fällungen. Das Hydrat, Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>, aus Sulfatlösung mittelst Barytwasser abgeschieden, bildet eine gelbliche, alkalisch reagirende Flüssigkeit und bei freiwilligem Verdunsten einen bräunlichen, halb festen Rückstand. Durch Aufnahme von Kohlensäure geht es in das Carbonat über. - Das Platomethyldisulfin, Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>4</sub>, das dem gesättigten Platodiammin, Pt(NH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, entsprechende Radical, scheint etwas größere Beständigkeit zu zeigen, als die übrigen Alkyldisulfine. 7,8 g des Chlorids Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>]<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, mit 40 ccm Wasser und 2 Mol. Methylsulfid geschüttelt, bilden anfangs eine wachsähnliche Masse und endlich eine schwach gelbliche Lösung. Die farblose Lösung des entsprechenden, durch Zersetzung mit Silbersulfat erhaltenen Sulfats giebt mit Chlorkalium keine Fällung, mit Bromkalium nach einiger Zeit, mit Jodkalium sofort Fällungen des Bromides resp. Jodides von Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>. Das in Wasser leicht lösliche Chlorid des Tetrasulfins ist also relativ beständig. Auch beim Erhitzen der Sulfatlösung auf 80° giebt Chlorkalium keine Fällung, aber sogleich nach längerem Erhitzen nahe zum Kochen, wobei die Gruppen 2 (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S völlig abgeschieden werden. Bei freiwilligem Ver-

dunsten der Chloridlösung an der Luft scheidet sich allmählich das Chlorid mit 2 Mol. (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S ab. Die aus Lösungen des Sulfats und Nitrats sich zuletzt absetzenden Krystalle bestehen wenigstens zum Theil aus unzersetztem Salz mit 4 Mol. (CH<sub>3</sub>), S. Hiernach scheinen die Alkylsulfide auch darin dem Ammoniak zu ähneln, dass sie neben den sozusagen zweigliederigen Verbindungen des Platosums (mit 2 R<sub>2</sub>S) auch viergliederige (Disulfine mit 4 R<sub>2</sub>S) geben, wenn diese auch bei weitem nicht die Beständigkeit der entsprechenden Diammine (mit 4 N H<sub>3</sub>) besitzen. — Radical Pt(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S, Platosemimethylsulfin (?). Bei Versuchen, das Doppelsalz des gewöhnlichen Chlorids mit Platinchlorür darzustellen, wurde stets ein Salz mit 3(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S auf 2Pt erhalten, und diese Verbindung dann später durch Behandeln von 3 Mol. Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> mit einer Lösung von 1 Mol. K2 Pt Cl4 bei Kochhitze dargestellt. Sie bildet ein gelbes, in Wasser und Chloroform unlösliches Pulver, welchem Enebuske die Formel Pt=[-S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-Cl, Cl-, -S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-Cl, Cl-(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>S-]=Pt zuschreibt. — Platinicum-Verbindungen: Radical, Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>, Platinmethylsulfin. Als in Chloroform schwer löslich scheiden sich die Haloïdverbindungen beim Behandeln der Chloroformlösung des Platosalzes mit dem betreffenden Halogen sofort aus. Das Chlorid, Cl. Pt=[-S(CH<sub>x</sub>), Cl, -S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl], ist ein gelbes, bei 2180 ohne zu schmelzen sich zersetzendes Krystallpulver. Das Bromchlorid, Br<sub>2</sub>Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Cl]<sub>2</sub>, Das Bromid, Br<sub>2</sub>Pt[S(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Br]<sub>2</sub>, bildet rothbraune, monokline Krystalle. Das Jodochlorid, J2Pt[S(CH3)2Cl]2, und das Jodobromid, J<sub>2</sub> Pt [S (C H<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Br]<sub>2</sub>, sind grünlichschwarze, glänzende Krystallpulver. Das Jodid,  $J_2Pt[S(CH_3)_2J]_2$ , ist ein glänzendes, fast schwarzes Krystallpulver.

C. Rudelius¹) stellte Platinsulfinverbindungen des Propyls und Isopropyls dar, und zuerst solche mit zweiwerthigem Platin, mit dem Radical Semidisulfin,  $Pt=[-S(C_3H_7)_2-S(C_3H_7)_2]$ , oder Sulfin,  $Pt=[-S(C_3H_7)_2,-S(C_3H_7)_2]$ . Von Chloriden,  $Pt[S(C_3H_7)_2Cl_2]$ , wurden drei Isomere aus dem Normalpropyl erhalten. Das  $\alpha$ -Chlorid, Platosemidipropylsulfinchlorid,  $Pt=[-Cl, -S(C_3H_7)_2]$ 

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 497.

-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>-Cl], entstand bei Einwirkung von 2 Mol. Propylsulfid auf eine Platochlorkaliumlösung. Es krystallisirt aus Alkohol in großen, rothgelben, asymmetrischen, bei 46° schmelzenden, in Aether und absolutem Alkohol leicht, in Chloroform äußerst Das  $\beta$ -Chlorid, Platopropylsulfinleicht löslichen Krystallen. chlorid, Pt=[-S (C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Cl, -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Cl], lies sich aus dem vorigen durch Behandeln mit 2 Mol. Propylsulfid derart erhalten, dass das Product mit Silbersulfat behandelt und aus der Lösung des Sulfats dann das  $\beta$ -Chlorid mit Chlorkalium abgeschieden wurde. Dasselbe bildet monosymmetrische, lichtgelbe, prismatische, bei 86° schmelzende, in warmem Alkohol leicht lösliche Krystalle. Von β-Verbindungen mit zwei Alkylen wurde das Platosäthylpropylsulfinjodid, Pt= $[-S(C_2H_3)_2J, -S(C_3H_7)_2J]$ , durch Behandeln von α-Propylsulfinchlorid mit 2 Mol. Aethylsulfid derart dargestellt, dass das sogleich erhaltene Chlorid zuerst ins Sulfat übergeführt, die Lösung einige Stunden auf dem Wasserbade erhitzt und danach mit Jodkalium ausgefällt wurde. Es bildet rothe, prismatische, bei 115° schmelzende Krystalle, welche nach Messungen von Weibull dem rhombischen System angehören, und das Axenverhältnis a:b:c=1,7270:1:4,1729 besitzen. propylisopropylsulfinjodid, Pt= $[-S(C_3H_7)_2J, -S(C_3H_7)_2J]$ , liefs sich in derselben Weise aus α-Propylsulfinchlorid mit 2 Mol. Isopropylsulfid in dünnen, langen, prismatischen, wahrscheinlich rhombischen, bei 131° schmelzenden Krystallen erhalten. In ähnlicher Weise wurde auch aus α-Aethylsulfinchlorid und Isopropylsulfid das Platosäthylisopropylsulfinjodid, Pt=[-S(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>J, -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>J], in kurzen, dicken Krystallen dargestellt. Das dritte Chlorid, von Rudelius als Platodipropylsulfinchloroplatinit,  $Pt=[-S(C_3 H_7)_2]$  $-S(C_3H_7)_2$ -Cl, Cl-,  $-S(C_3H_7)_2$ -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>-Cl, Cl-]=Pt, aufgefast, wurde durch Auflösen des ursprünglichen Chlorids in wasserhaltigem Alkohol, Abdampfen und Umkrystallisiren in lichtgelben, dünnen, schlecht ausgebildeten, rhombischen, bei 630 schmelzenden, und in den gewöhnlichen Lösungsmitteln sehr leicht löslichen Krystallblättern erhalten. Aus dem α-Chlorid wurden bei unvollständiger Zersetzung zwei gemischte Verbindungen, ein basisches a-Chlorid und ein a-Jodchlorid erhalten. Das Semidi-

sulfinoxychlorid,  $Pt=[-Cl, -S(C_3H_7)_2-S(C_3H_7)_2-OH]$ , entstand aus dem α-Chlorid mit 1 Mol. KOH in Alkohollösung als langsam krystallinisch erstarrende Masse. Das Semidisulfinjodochlorid, Pt= $[-Cl, -S(C_3H_7)_2-S(C_3H_7)_2-J]$ , wurde aus dem  $\alpha$ -Chlorid mit 1 Mol. Jodkalium in wässeriger Lösung bei gelindem Erwärmen in langen, prismatischen, in Alkohol schwer, in Chloroform leicht löslichen Krystallen gewonnen. Von Bromiden und Jodiden existirt, wie sonst gewöhnlich, nur eine, von Rudelius zu den  $oldsymbol{eta}$ -Derivaten gezählte Form. Platopropylsulfinbromid, Pt=[-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Br, -S(C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Br], entsteht aus der Sulfatlösung mit Bromkalium oder direct aus Platochlorkalium mit Propylsulfid in langen, braungelben, rhombischen, in Aether und Chloroform leicht, in Alkohol schwer löslichen, bei 1050 schmelzenden Prismen. Platopropylsulfinjodid, Pt=[-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>J, -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>J], bildet lange, rothe, rhombische, bei 1330 schmelzende Prismen. Bezüglich der directen Entstehung der Haloïdverbindungen glaubt Rudelius in dem Umstande, dass die Reaction um so leichter vor sich geht, je schwächer der Salzbildner ist, die Ursache zu finden, warum beim Bromid und Jodid das zweite Isomere fehlt. Wegen der festeren Bindung des Chlors an Platin kann bei der Einwirkung des Sulfides, indem die immer mögliche Semidisulfinbildung vorgezogen wird, das eine Chloratom intact bleiben, während beim Brom und Jod beide Atome sogleich abgeschieden werden. Das a-Nitrit: Platopropylsemidisulfinnitrit,  $Pt=[-ONO, -S(C_3H_7)]$ -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>), ONO], wurde aus Kaliumplatonitritlösung mittelst 2 Mol. Propylsulfid in kleinen, sechsseitigen, rein weißen, rhombischen (?), in Alkohol und Aether schwer, in Chloroform leicht löslichen, bei 2100 unter Zersetzung schmelzenden Prismen gewonnen. Das  $\beta$ -Nitrit: Platopropylsulfinnitrit, Pt= $[-S(C_3H_7)_2ONO, -S(C_3H_7)_2ONO]$ , entstand aus  $\beta$ -Sulfatlösung mittelst Kaliumnitrit in großen, vierseitigen, weißen, in Alkohol und Chloroform leicht, in Aether schwer löslichen, bei 1950 schmelzenden Tafeln. Das α-Nitrat: Platopropylsemidisulfinnitrat,  $Pt=[-ONO_2, -S(C_3H_7)_2 - S(C_3H_7)_2 ONO_2]$ aus dem a-Chlorid mit Silbernitrat in Alkohollösung dargestellt, schmilzt bei etwa 70° und scheint in Wasser fast unlöslich zu sein. Wird dasselbe längere Zeit auf dem Wasserbade gelinde er-

wärmt, so geht es in basisches a-Nitrat: Semidisulfinoxynitrat, Pt= $[-OH, -S(C_3H_7)_2-S(C_3H_7)_2ONO_2]$ , über, welches blassgelbe, bei 145° schmelzende Krystalle bildet. Daneben wird noch eine andere Verbindung von der Formel (HO), Pt=[-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>), ONO<sub>2</sub>,-S (C<sub>3</sub> H<sub>7</sub>)<sub>2</sub> ONO<sub>2</sub> als ein in Alkohol und Chloroform leicht, in Aether nicht lösliches Oel abgeschieden. Mit starker Salzsäure entsteht daraus das normale Tetrachlorid, Cl. Pt [S (C. H<sub>7</sub>), ], Cl. Das \(\beta-Nitrat: Platopropylsulfinnitrat,  $Pt=[-S(C_3H_7)_2ONO_2, -S(C_3H_7)_2ONO_2]$ bleibt beim Behandeln von  $\beta$ -Sulfatlösung mit Baryumnitrat als bräunlich gefärbte, dicke, in Alkohol, Aether, Chloroform lösliche Flüssigkeit zurück. Das β-Sulfat: Platopropylsulfinsulfat,  $Pt=[-S(C_3H_7)_2O_{-}, -S(C_3H_7)_2O_{-}]=SO_2$ , entsteht beim Behandeln von α-Sulfinchlorid mit Silbersulfat unter vorherigem Zusatz von 2 Mol. Propylsulfid, also unter Bildung des Disulfinsulfats, in leicht löslichen, lichtgelben, schief abgestumpften Prismen.  $\beta$ -Chromat: Platopropylsulfinchromat, Pt=[-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>O-,-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>O-]  $CrO_2$ , wird aus  $\beta$ -Sulfatlösung mittelst Kaliumchromat in rothen, kurz prismatischen Krystallen gefällt. Das  $\beta$ -Oxalat, Pt=[-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>), O-, -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>O-|C<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, entsteht als krystallinische Fällung aus concentrirter  $\beta$ -Sulfatlösung mit Ammoniumoxalat. Das  $\beta$ -Rhodanid, Pt= $[-S(C_3H_7)_2SCN, -S(C_3H_7)_2SCN]$ , wird aus dem  $\beta$ -Sulfat mit Rhodankalium in dicken, schiefen, undeutlichen Krystallen Platopropylsulfinchloroplatinit,  $Pt=[-S(C_3H_7), Cl_9]$  $-S(C_3H_7)_2Cl_2-Pt$ , entsteht aus der Wasserlösung des  $\beta$ -Sulfates mit Platochlorkalium in dünnen, glänzenden, fast quadratischen, in Alkohol unlöslichen, bei 1850 schmelzenden Tafeln des rhombischen Systems. Das Jodoplatinit, Pt= $[-S(C_3H_7)_2J_2-, -S(C_3H_7)_2J_3-]$ J<sub>2</sub>-|Pt, gewinnt man aus dem in Alkohol gelösten Jodide mittelst der äquivalenten Menge von Platojodkalium in Wasserlösung in kleinen, dunkelrothen, bei 1610 schmelzenden, prismatischen Krystallen. Das Chloromercurat,  $Pt=[-S(C_3H_7)_2Cl_2-, -S(C_3H_7)_2Cl_2-]Hg$ , entsteht aus der Alkohollösung des Platinsalzes und Quecksilberchlorid in äquivalenten Mengen in lichtgelben, bei 82° schmelzenden, rhombischen Krystallen mit dem Axenverhältnifs a:b:c= 0.55431 : 1 : 0.59096. — Verbindungen des vierwerthigen Platins mit dem Radical Platin propylsulfin,  $Pt \equiv [-S(C_3H_7)_2, -S(C_3H_7)_2]$ .

Das Chlorid,  $Cl_2Pt=[-S(C_3H_7)_2Cl, -S(C_3H_7)_2Cl]$ , bildet, aus dem α- oder β-Chlorid mit Chlorwasser erhalten, lange, hochgelbe, monokline, bei 139° schmelzende, in kochendem Alkohol und in Chloroform lösliche Prismen. Das Bromid, Br<sub>2</sub>Pt=[-S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>Br<sub>4</sub> -S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub> Br], zeigt lange, dunkelrothe, bei 141° schmelzende, monokline Prismen. Bromochlorid, Br. Pt[S(C3 H7)2 Cl]2 und Chlorobromid,  $Cl_2Pt[S(C_3H_7)_2Br]_2$ , aus dem  $\beta$ -Chlorid mit Bromwasser resp. dem Tetrachlorid mit 2 Mol. Bromkalium dargestellt, bilden rothgelbe, prismatische, bei 1290 schmelzende Krystalle. Jodid, J<sub>2</sub>Pt[S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>J]<sub>2</sub>, resp. Chloro- und Bromojodid ließen sich nicht erhalten. Das basische Nitrat: Oxynitrat, (HO), Pt[S(C,H<sub>7</sub>),  $ONO_{2}$ , als Zersetzungsproduct des  $\beta$ -Nitrates schon oben erwähnt, wurde auch als Endproduct erhalten beim Versuche, das gesättigte Nitrat aus Tetrachlorid mit 4 Mol. Silbernitrat in Alköhollösung darzustellen. Das Tetrachlorid der entsprechenden Ammoniakbase giebt in derselben Weise mit Silbersalz in wässeriger Lösung das basische Nitrat (HO)<sub>2</sub> Pt[NH<sub>3</sub> ONO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>. — Verbindungen des Isopropylsulfides mit zweiwerthigem Platin: Platoisopropylsulfinchlorid,  $Pt=[-S(C_3H_7),Cl, -S(C_3H_7),Cl]$ , aus Platochlorkalium mit dem Sulfide dargestellt, bildet zolllange, in Aether und Alkohol schwer, in Chloroform leicht lösliche, gelbe, trikline, bei 163° schmelzende Krystalle. Das Bromid,  $Pt[S(C_3H_7)_2Br]_2$ analog erhalten, zeigt rothgelbe, monokline, bei 1740 schmelzende Krystalle. Das Jodid,  $Pt[S(C_3H_7)_2J]_2$ , gewinnt man analog in kurzen, dicken, rothen, bei 1760 schmelzenden Krystallen. Das Rhodanid, Pt[S(C<sub>3</sub> H<sub>7</sub>)<sub>2</sub> SCN]<sub>2</sub>, entsteht aus Platorhodankalium direct in wahrscheinlich triklinen, in Alkohol und Chloroform leicht löslichen, bei 102° schmelzenden Krystallen. Das Nitrit, Pt[S(C, H<sub>7</sub>), ONO], gleichfalls direct aus dem Kaliumplatonitrit und dem Sulfide gewonnen, bildet farblose, kurze, trikline, bei 210° ohne zu schmelzen sich zersetzende Prismen. stellung des Sulfats und Nitrats gelang nicht, da das Chlorid bei Zusatz von 2 Mol. Sulfid weder von Silbernitrat, noch von Silbersulfat zersetzt wird. Ein ganz eigenthümliches Verhalten zeigt das Isopropylsulfin darin, dass in keiner Weise mit Chlor und Brom, wohl aber mit Jod sich vierwerthige Verbindungen daraus erhalten lassen. So entsteht aus Kaliumplatinjodid mit 2 Mol. Sulfid das *Platinisopropylsulfinjodid*, J<sub>2</sub>Pt[S(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>J]<sub>3</sub>, in hübschen, dichroïtischen, im durchfallenden Lichte dunkelrothen, im reflectirten Lichte violetten, in Alkohol schwer, in Chloroform leicht löslichen, bei 139° schmelzenden Krystallen.

Hjalmar Loendahl<sup>1</sup>) stellte Platinsulfinverbindungen des Butyls, Isobutyls und Benzyls dar. Verbindungen des Normalbutyls mit zweiwerthigem Platin sowie dem Radical Semidisulfin,  $Pt=[-S(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_2-], oder Sulfin, Pt=[-S(C_4H_9)_2, -S(C_4H_9)_2].$ Wie vom Normalpropyl, so erhält man auch vom Butyl drei isomere Chloride, die sich theils durch ihre verschiedene Löslichkeit in Aether, theils durch ihre Schmelzpunkte von einander unterscheiden, indem die leichter schmelzbaren auch leichter löslich sind. Das  $\alpha$ -Chlorid: Platobutylsemidisulfinchlorid,  $Pt = [-Cl, -S(C, H_0)]$ -S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>Cl], entsteht als Hauptproduct bei der Darstellung aus Platochlorkalium mit 2 Mol. Butylsulfid; es bildet große, orangegelbe, ziemlich leicht in Alkohol und Aether lösliche, bei 40° schmelzende Krystalle. Das β-Chlorid: Platobutylsulfinchlorid,  $Pt=[-S(C_4H_9)_2Cl, -S(C_4H_9)_2Cl],$  wird aus Platochlorkalium mit 2 Mol. Butylsulfid, bei Gegenwart von Alkohol, gewonnen in vierseitigen, bei 77° schmelzenden, asymmetrischen Tafeln, deren Farbe lichtergelb ist als bei der α-Verbindung, ins Grünliche übergehend. Das dritte Chlorid, Disulfinchloroplatinit, Pt=[-S(C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>)<sub>3</sub>  $-S(C_4H_9)-Cl-Cl-, -S(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_2-Cl-Cl-==Pt$ , entsteht direct neben dem α-Chlorid oder aus Disulfinchlorid (mit 4 Mol. Butylsulfid) und Platochlorkalium. Dasselbe ist bei gewöhnlicher Temperatur kaum fest, schmilzt bei 17 bis 20° und löst sich leicht in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. Platosulfinbromid. Pt[S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>Br]<sub>2</sub>, aus dem Sulfat mit Bromkalium oder direct aus Platobromkalium erhalten, bildet braungelbe, bei 65° schmelzende, rhombische Tafeln; das Sulfinjodid, Pt[S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>), J], dunkelrothe, bei 67° schmelzende, rhombische Tafeln. nitrit, Pt[S(C, H,),ONO], wird direct aus Kaliumplatonitrit in

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 512.

dicken, farblosen, bei 1930 schmelzenden, rhombischen Krystallen gewonnen. Das Semidisulfinnitrat,  $Pt=[-ONO_2, -S(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_3]$ ONO<sub>2</sub>], erhält man aus dem α-Chlorid mit Silbernitrat als syrupdicke Flüssigkeit. — In Betreff der vom Radical Disulfin, Pt=[-S  $(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_2-1$ , sich ableitenden Verbindungen gilt dasselbe wie beim Propyl und den übrigen Alkylen. Das Chlorid ist ölig und zersetzt sich äußerst leicht mit Silbersalz. Das Sulfat ist am beständigsten. Das Nitrit fehlt gänzlich. Von Verbindungen des Normalbutyls mit vierwerthigem Platin ist nur das aus dem  $\alpha$ - oder  $\beta$ -Chlorid in kaum meßbaren, kleinen, gelben Krystallen erhaltene Tetrachlorid; Cl<sub>2</sub>Pt =[S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>Cl]<sub>2</sub>, näher untersucht. — Verbindungen des Isobutyls mit zweiwerthigem Platin: Von den Chloriden Pt[S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>Cl]<sub>2</sub> sind zwei bekannt. Bei directer Bildung in wässeriger Lösung entsteht die leichter schmelzbare und leichter in Aether lösliche α-Verbindung, bei Gegenwart von Alkohol diese ebenfalls, jedoch daneben die schwerer schmelzende und schwerer lösliche  $\beta$ -Verbindung. Das α-Chlorid: Platoïsobutylsemidisulfinchlorid, Pt=[-Cl, -S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>-S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>Cl<sub>1</sub>, bildet dünne, vierseitige, bei 83° schmelzende, rhombische Tafeln, das  $\beta$ -Chlorid: Platoisobutylsulfinchlorid,  $Pt=[-S(C_4H_9)_2Cl, -S(C_4H_9)_2Cl]$ , schiefe, vierseitige, grünlichgelbe, bei 1390 schmelzende, monokline Tafeln. Letzteres giebt mit Krystallchloroform resp. Krystallschwefelkohlenstoff Verbindungen mit 1 Mol. Krystallchloroform resp. 1 Mol. Krystallschwefelkohlenstoff und mit 2 Mol. Krystallchloroform. Das Sulfinbromid,  $Pt[S(C_4H_9)_2Br]_2$ , erhält man aus dem  $\beta$ -Sulfat mit Bromkalium in dünnen, sechsseitigen, bei 143 bis 1440 schmelzenden Das Sulfinjodid,  $Pt[S(C_4H_9)_2J]_2$ , bildet rothe, sechsseitige, rhombische, bei 1870 schmelzende Tafeln. Das α-Nitrit: Semidisulfinnitrit,  $Pt=[-ONO, -S(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_2-ONO]$ , wird aus Kaliumplatonitrit mit dem Sulfide als sehr kleine, vierseitige, wahrscheinlich rhombische, bei 1830 unter Zersetzung schmelzende Tafeln gewonnen. Das  $\beta$  - Nitrit: Sulfinnitrit,  $Pt[S(C_4H_9)_2ONO]_2$ , entsteht aus dem  $\beta$ -Sulfat mit Kaliumnitrit in farblosen, rhombischen, bei 1950 unter Zersetzung schmelzenden Tafeln. Das α-Chloronitrat: Semidisulfinchloronitrat, Pt=[-Cl,

 $-S(C_4H_9)_2-S(C_4H_9)_2-ONO_2$ , wurde aus dem  $\alpha$ -Chlorid mittelst 2 Mol. Silbernitrat in Alkohollösung in kleinen, schiefen, vierseitigen, in Chloroform und Aether leicht löslichen Tafeln erhalten. Das  $\beta$ -Nitrat: Sulfinnitrat, Pt[S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>-ONO<sub>2</sub>]<sub>2</sub>, bildet, aus dem  $\beta$ -Chlorid mit Silbernitrat in Alkohollösung gewonnen, farblose, schief abgestumpfte, in Wasser nicht, in Aether wenig, in Alkohol und Chloroform leicht lösliche Prismen, deren Axenverhältnis nach Weibull a:b:c=0.8054:1:0.9836 beträgt. Das  $\beta$  - Sulfat: Sulfinsulfat, Pt=[-S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>), O-, -S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>), O-]SO, . 2 H<sub>2</sub>O, gewinnt man aus dem  $\beta$ -Chlorid mit Silbersulfat in Wasserlösung in farblosen, kleinen, in Alkohol und Chloroform leicht löslichen Prismen mit schief abgestumpften Enden.  $\beta$ -Chromat: Sulfinchromat,  $Pt=(-S(C_4H_9)_2O_-, -S(C_4H_9)_2O_-)CrO_2$ aus dem  $\beta$ -Sulfat mit Kaliumchromat gefällt, bildet rothe, wohl ausgebildete, in Alkohol und Chloroform leicht lösliche, bei 1540 schmelzende Prismen. Das Platoïsobutylsulfinhydrat,  $Pt[S(C_4H_9),OH]_2$ entsteht beim Fällen der Schwefelsäure des \(\beta\)-Sulfats mit Baryumhydrat; die Lösung reagirt alkalisch, scheint aber nicht Kohlensäure aufzunehmen. Salzsäure fällt daraus das Chlorid. Sulfinsulfid wurde aus der Sulfatlösung mit Schwefelkalium als braune, ölige, allmälig erhärtende Fällung abgeschieden. Disulfinverbindungen scheinen noch unbeständiger zu sein als beim Normalbutyl. — Verbindungen mit vierwerthigem Platin: Platinisobutylsulfinchlorid, Cl<sub>2</sub> Pt [S (C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub> Cl]<sub>2</sub>, bildet gelbe, sechsseitige, dicke, bei 162° schmelzende Tafeln; das Bromid, Br. Pt [S(C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>2</sub>Br]<sub>2</sub>, rubinrothe, monokline, bei 1840 schmelzende Prismen oder Tafeln; das Bromchlorid, Br<sub>2</sub> Pt[S(C<sub>4</sub> H<sub>9</sub>)<sub>2</sub> Cl]<sub>2</sub>, rothgelbe, monokline, bei 170° schmelzende Prismen. Das Chlorobromid,  $Cl_2 Pt[S(C_4 H_9)_2 Br]_2$ , wurde durch Behandeln von trockenem β-Bromid mit Chlor in monoklinen, bei 164° schmelzenden Prismen erhalten. Das Superjodid, J. Pt [S(C, H, ), J], . J, entsteht aus dem Jodid durch Behandeln mit Jod, in großen, dunkel gefärbten Prismen, welche schon bei gewöhnlicher Temperatur Jod verlieren und bei 110° in das  $\beta$ -Jodid übergehen. Das Superjodochlorid,  $J_2 Pt[S(C_1H_9)_2Cl]_2.J_2$ , erhält man aus dem  $\beta$ -Chlorid durch Behandeln mit Jod in großen, dunklen, schief abge-

stumpften, schon bei gewöhnlicher Temperatur Jod abgebenden Prismen. Diplatinisobutylsulfinjodochlorid, JPt [S(C4H3)2Cl]2, JPt  $[S(C_4H_9)_2Cl]_2$ , entsteht ebenfalls aus dem  $\beta$ -Chlorid beim Behandeln mit Jod in Chloroformlösung als rothgelbes Krystallpulver, welches aus Alkohol und Chloroform in großen, sechsseitigen Tafeln krystallisirt, auch beim gelinden Erhitzen nicht zersetzt wird. — Bei den Verbindungen des Benzyls mit Platin sind isomere Formen nicht beobachtet. Verbindungen mit zweiwerthigem Platin: Platobenzulsulfinchlorid, Pt [S (C, H, CH, ), Cl], entsteht aus Platochlorkalium mit Benzylsulfid in grünlichgelben, 1 Mol. Krystallchloroform enthaltenden, bei 159° schmelzenden Krystallen. Das Bromid, Pt[S(C, H, CH, ), Br], wird in gleicher Weise aus Platobromkalium in bei 139° schmelzenden Krystallen mit 1 Mol. Krystallchloroform und 1 Mol. Krystallalkohol ge-Das Jodid, Pt[S(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> C H<sub>2</sub>)<sub>2</sub> J]<sub>2</sub>, bildet schiefe, vierwonnen. seitige, rothe, bei 1290 schmelzende Prismen; das basische Nitrat,  $Pt=[-S(C_6H_5CH_2)_2OH, -S(C_6H_5CH_2)_2ONO_2]$ , eine in Aether und Alkohol schwer, in Chloroform leicht lösliche, syrupöse Masse, die durch Zersetzen des Nitrates aus dem Chlorid mit Silbersalz erhalten wird; das Nitrit, Pt[S(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>ONO]<sub>2</sub>, direct mit Kaliumplatonitrit erhalten, bei 126° schmelzende Krystalle mit 2 Mol. Krystallchloroform. Das Sulfat konnte aus dem Chlorid mit Silbersulfat nicht gewonnen werden. — Von Verbindungen mit vierwerthigem Platin wurde das Chlorid, Cl<sub>2</sub> Pt [S(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Cl]<sub>2</sub>, in hochgelben, bei 1720 unter Schwärzung schmelzenden Prismen erhalten.

C. W. Blomstrand¹) hat im Verein mit Rudelius endlich auch die Einwirkung von Amylsulfid auf Platinverbindungen studirt. Bei der Einwirkung von Amylsulfid auf Platosäthylsulfinchlorid und ebenso auf Platochlorkalium wurde anfangs statt des erwarteten Additionsproductes eine vollkommen chlorfreie Platosamylverbindung, das Platosamylmercaptid, Pt[SC<sub>5</sub>H<sub>11</sub>]<sub>2</sub>, erhalten. Dieses, von den anderen Alkylsulfiden so ganz abweichende Verhalten des Amylsulfids wurde aber durch weitere

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 523.

Versuche dahin aufgeklärt, dass das angewandte Amylsulfid nicht rein war, vielmehr aus Amylsulfhydrat bestand, wodurch sich die Bildung des Platosamylmercaptids nach den Gleichungen Pt[S  $(C_2H_5)_2Cl_{12} + 2C_5H_{11}SH = Pt[SC_5H_{11}]_2 + 2HCl + 2S(C_2H_5)_2$ und  $PtCl_2 + 2C_5H_{11}SH = Pt[SC_5H_{11}]_2 + 2HCl$  leicht erklären Bei der Anwendung von frisch dargestelltem und sorgfältig gereinigtem Amylsulfid stellte es sich heraus, dass die Regel (directe Addition von Alkylsulfiden, ganz wie von Ammoniak zu Metallsalzen) beim Amylsulfid keine Ausnahme erleidet. Bei der Einwirkung von reinem Amylsulfid auf Platochlorkalium entstand auch hier, allerdings sehr langsam, das Platosamylsemidisulfinchlorid,  $Pt=[-Cl, -S(C_5H_{11})_2-S(C_5H_{11})_2Cl]$ , in wohl ausgebildeten, in Alkohol leicht löslichen, rothgelben Krystallen. Das Jodid, Pt[S(C<sub>5</sub>H<sub>11</sub>)<sub>2</sub>J]<sub>2</sub>, durch Einwirkung von 2 Mol. Amylsulfid auf Platojodkalium dargestellt, bildet rothe, in Chloroform leicht, in Alkohol schwer lösliche Krystalle. — Wird α-Methylsulfinchlorid mit 2 Mol. Amylsulfid versetzt, so erhält man eine schmierige Masse, welche, in Alkohol gelöst, lichtgelbe Krystallkrusten absetzt. Ob darin nun unter vollständiger Verdrängung des Aethylsulfides ein isomeres Platosamylsulfinchlorid, oder ein von Disulfinen verunreinigtes gemischtes Chlorid vorliegt, ist noch nicht entschieden.

## Organische Phosphor- und Arsenverbindungen.

J. Messinger und C. Engels 1) studirten die Einwirkung von gasförmigem *Phosphorwasserstoff* auf *Aldehyde* und *Ketonsäuren*. Die Entwickelung eines constanten Stromes von gasförmigem Phosphorwasserstoff gelang Ihnen durch Einwirkung von gewöhnlichem, wasserhaltigem Aether des Handels auf Jod-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 326 und 2919.

phosphonium. Der so erhaltene Phosphorwasserstoff war nicht selbstentzündlich, entflammte aber beim Zusammenbringen mit ranchender Salpetersäure, wurde ebenfalls beim Durchleiten durch salpetrigsäurehaltige Salpetersäure selbstentzündlich und ließ sich von Silbernitrat und Chlorkalklösung vollständig absorbiren. Der bei der Zersetzung des Jodphosphoniums sich bildende Jodwasserstoff wird vollständig vom Aether zurückgehalten unter Bildung eines in diesem unlöslichen Oeles, welches sich als Additionsproduct von 2 Mol. Aethyläther mit 1 Mol. Jodwasserstoff, [(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>O]<sub>2</sub>. HJ, erwies. Ein ähnliches Additionsproduct von Bromwasserstoff und Aether wurde bei der Einwirkung dieser letzteren auf einander erhalten. Phosphorwasserstoff wirkt für sich allein nicht auf Acetuldehyd ein, wird aber gleichzeitig Phosphorwasserstoff und Salzsäuregas in Acetaldehyd eingeleitet, so durchsetzt sich nach kurzer Zeit die Flüssigkeit mit feinen, sternförmig gruppirten Nädelchen und daneben wird ein auf dem Boden des Gefäses sich ansammelndes Oel gebildet. Die Krystalle erwiesen sich als eine der von Girard 1) durch Einwirkung von Jodphosphonium auf Aldehyd erhaltenen analogen Verbindung, nämlich als Tetrahydroxäthylidenphosphoniumchlorid, (CH, COH), PH, Cl. Der Körper ist unlöslich in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Aether, leicht löslich in Alkohol und fällt aus der alkoholischen Lösung auf Zusatz von Aether in feinen, weißen, bei 1120 schmelzenden Prismen von unangenehmem Geruch aus. Durch Wasser wird er unter Bildung eines widrig riechenden Productes zersetzt. Durch Behandeln desselben mit Kalilauge gelangt man zu dem Tetrahydroxäthylidenphosphin und dessen Hydrat. Das neben dem festen Chlorid sich bildende Oel ist unlöslich in Aether, leicht löslich in Alkohol, geruchlos, spaltet beim längeren Stehen Salzsäure und Aldehyd ab, wird durch Destillation zersetzt und besitzt wahrscheinlich die Zusammensetzung [(CH<sub>2</sub>COH)<sub>3</sub>HCl]<sub>3</sub>.PH<sub>2</sub>. Durch Einleiten von Bromwasserstoff und Phosphorwasserstoff in mit viel Aether verdünnten Aldehyd wurde Tetrahydroxäthylidenphosphoniumbromid, (CH3-COH)4

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 1356.

. PH<sub>4</sub>Br, in wohl ausgebildeten, quadratischen Krystallen erhalten. Der Schmelzpunkt dieses Bromids liegt bei 88°, genau in der Mitte zwischen dem des Jodids (64°) und dem des Chlorids (112°). Neben dem festen Oel bildet sich auch hier ein in Aether unlösliches und in Alkohol leicht lösliches Oel von der Zusammensetzung [(CH<sub>3</sub>COH)<sub>3</sub>HBr]<sub>3</sub>.PH<sub>3</sub>. — Beim Einleiten von Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff in mit Aether verdünnten Propionaldehyd entstand Tetrahydroxypropylidenphosphoniumchlorid, (CH<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>-COH)<sub>4</sub>.PH<sub>3</sub>.HCl, welches in Aether unlöslich, in Schwefelkohlenstoff und Chloroform schwer löslich, in Alkohol leicht löslich ist, durch Wasser zersetzt wird, höchst unangenehmen Geruch besitzt und bei 1280 schmilzt. Tetrahydroxypropylidenphosphoniumbromid, (CH<sub>3</sub>-CH<sub>2</sub>-COH)<sub>4</sub>. PH<sub>4</sub>Br, analog dargestellt, scheidet sich in feinen Nädelchen aus, welche in Eigenschaften und Löslichkeitsverhältnissen dem Chlorid vollkommen gleichen. Der Schmelzpunkt des Bromids liegt bei 105 bis 106°, nahezu in der Mitte zwischen dem des Chlorids (1280) und dem des Jodids (95 bis 96°). — Bei der Einwirkung von Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff auf Isobutyraldehyd resultirte kein fester Körper, sondern nur eine nicht näher untersuchte syrupöse, butterartige, in Aether lösliche Masse. — Acrolein zeigte ebenfalls Aufnahme von Phosphorwasserstoff, doch gelang die Isolirung eines reinen Productes nicht. - Bei der Einwirkung von Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff auf Benzaldehyd entsteht eine in feinen, bei 153° schmelzenden Nädelchen krystallisirende, in Alkohol und Chloroform leicht lösliche, in Schwefelkohlenstoff, Petroläther, Benzol fast unlösliche, in heißem Wasser schwer lösliche Verbindung, welche im Gegensatz zu den Verbindungen des Phosphorwasserstoffs mit Aldehyden der Fettreihe keinen Chlorwasserstoff enthält, während doch die Gegenwart von letzterem bei ihrer Bildung nöthig zu sein scheint. Sie ist aus 4 Mol. Benzaldehyd und 1 Mol. Phosphorwasserstoff, (C, H, COH), PH, zusammengesetzt. m-Nitrobenzaldehyd liefert mit Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff einen pulverigen Körper von der Zusammensetzung [C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=(-NO<sub>2</sub>,-COH)]. PH<sub>3</sub>. — Bei der Einwirkung von Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff auf Zimmtaldehyd

wurde kein einheitliches Product, sondern ein Gemenge eines Reactionsproductes von Zimmtaldehyd mit Salzsäure einerseits and Zimmtaldehyd mit Phosphorwasserstoff andererseits erhalten. - Salicylaldehyd nimmt ebenfalls Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff auf, wobei eine syrupartige, zur Untersuchung nicht geeignete Masse entsteht. - Die Einwirkung des Phosphorwasserstoffs auf Ketonsäuren verläuft nicht in der gleichen Weise wie auf die Aldehyde. Während bei den Aldehyden eine bloße Anlagerung von Phosphorwasserstoff stattfindet, verläuft bei der Ketonsäure die Reaction derart anders, dass eine Condensation zwischen 3 Mol. Ketonsäure und 1 Mol. Phosphorwasserstoff unter Austritt von 3 Mol. Wasser stattfindet. So verläuft die Einwirkung von Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff auf mit Aether stark verdünnte Brenztraubensäure nach der Gleichung  $3CH_3-CO-COOH + PH_3 = C_9H_9O_8P + 3H_9O$ . Dieses Brenztraubensäureproduct, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>P, bildet feine, seideglänzende Nadeln, ist in Aether, Alkohol, Chloroform, Ligroïn, Schwefelkohlenstoff fast unlöslich, löst sich in Ammoniak und Natronlauge, ohne aus den Lösungen durch Säuren wieder gefällt zu werden, widersteht der Oxydation mit salpetriger Säure, wird durch Kaliumpermanganat vollkommen zerstört und sublimirt beim Erhitzen ohne zu schmelzen. Dasselbe giebt mit Phenylhydrazin eine Verbindung in schneeweißen, bei 1320 schmelzenden, in Aether fast unlöslichen, in Alkohol schwer löslichen Krystallen von der Zusammensetzung  $C_{27}H_{33}O_6N_3P = C_9H_9O_6P.3C_6H_5NH.NH_2$ . Diese Verbindung geht beim Behandeln mit weiterem Phenylhydrazin nach der Gleichung  $C_9H_9O_6P + 6C_6H_5NHNH_2 = 3H_2O + PH_3 + 3C_{15}H_{16}N_4O$ in eine in rhombischen Tafeln krystallisirende Verbindung, C13 H16 N4 O, über, welche bei 162° schmilzt sowie in Aether und kaltem Alkohol schwer, in heißem Alkohol leicht löslich ist. Der Körper C<sub>2</sub> H<sub>2</sub> O<sub>6</sub> P (1 Mol.) verbindet sich hier demnach mit 6 Mol. Phenylhydrazin unter Austritt von 3 Mol. Wasser und 1 Mol. Phosphorwasserstoff. Anilin liefert mit dem Brenztraubensäurekörper C9H9O6P eine in Wasser und Aether unlösliche, in Alkohol schwer lösliche, bei 1580 schmelzende, weiße Krystalle bildende Verbindung C21 H23 O6 N2 P, welche 2 Mol. Anilin auf

1 Mol.  $C_9H_9O_6P$  enthält:  $C_{21}H_{23}O_6N_9P = C_9H_9O_6P + 2C_6H_3NH_9$ . Ebenso giebt Toluylendiamin eine entsprechende, 2 Mol. Toluylendiamin auf 1 Mol. C. H. O. P enthaltende Verbindung. Einwirkung von Phenylhydrazin auf obige Anilinverbindung C21H23O6N2P wurde unter Austritt von Phosphorwasserstoff eine in prachtvollen Nädelchen krystallisirende, bei 1690 schmelzende Verbindung, C24H23N5O2, gebildet. Nach diesen Reactionen wird für die Verbindung C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>P der Name Phosphortrianhydrobrenztrauben $s\"{a}ure, f\ddot{u}rC_{27}H_{33}O_6N_6P = Phosphortrihydrobrenztaubens\"{a}urehydrazid,$ für C<sub>21</sub>H<sub>23</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>P = Phosphortrihydrobrenztraubensäuredianilid, für C<sub>15</sub> H<sub>16</sub> N<sub>4</sub> O = Hydrazonbrenztraubensäurehydrazid C<sub>24</sub>H<sub>23</sub>N<sub>5</sub>O<sub>2</sub> = Dihydrazonbrenztraubensäureanilid vorgeschlagen. -Bei der Einwirkung von Phosphorwasserstoff und Chlorwasserstoff auf Lävulinsäure wurde ein Oel erhalten, welches unter Zersetzung destillirte, daher der weiteren Untersuchung widerstand. — Mit Ketonen und Carbonsäureäthern konnten keine positiven Resultate erhalten werden. Auf Acetessigäther und Benzoylcarbonsäure wirkt Phosphorwasserstoff nicht ein; dagegen absorbirt Tribrombrenztraubensäure reichlich Phosphorwasserstoff unter Entwickelung von Bromwasserstoff. Das Product war Phosphortrianhydrobrenztraubensäure und erklärt sich die Bildung derselben in der Weise, dass zunächst Brenztraubensäure neben Phosphortribromid entstanden, und Phosphorwasserstoff dann auf die Brenztraubensäure in der oben beschriebenen Weise einwirkte.

V. v. Zepharovich 1) hat folgende *Phosphinsäuren* krystallographisch untersucht: *Oxyisoamylphosphinsäure*,  $C_5H_{13}PO_4$ , krystallisirt in monosymmetrischen, sehr dünnen, sechsseitigen Täfelchen mit vier ebenen Winkeln von  $119^\circ$  (vorn und rückwärts) und zweien von  $122^\circ$  (seitlich). Beobachtete Formen: (001)0P,  $(110) \infty P$ ,  $(\bar{1}01)P\infty$ ; gemessene Winkel:  $(001):(\bar{1}01)=78^\circ41'$  und  $(001):(110)=82^\circ49'$ . *Oxyisobutylphosphinsäure*,  $C_4H_{11}PO_4$ , bildet rhombische Krystalle, deren Axenverhältnis a:b:c=0.9715:1:3.9383 beträgt. An Formen wurden beobachtet:  $(100) \infty \bar{P} \infty$ , (001) 0P,  $(101) \bar{P} \infty$ , (111) P und  $(122) \check{P} 2$ . Die Krystalle sind nach

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 15, 231 bis 233.

(001) vollkommen spaltbar. Die Krystalle der Oxyönanthylphosphinsäure,  $C_7H_{17}PO_4$ , gehören dem monosymmetrischen System an. Das Axenverhältnis beträgt: a:b:c=1,8442:1:1,9574, der Winkel  $\hat{\beta}=73^{\circ}59'$ . Beobachtete Formen:  $(100) \otimes P \otimes (001)0P$ ,  $(\bar{3}01)3P \otimes (110) \otimes P$ , mit der Spaltbarkeit nach (001). Die Krystalle der Oxypropylphosphinsäure,  $C_3H_9PO_4$ , gehören gleichfalls dem monosymmetrischen System an. Das Axenverhältnis beträgt: a:b:c=0,8766:1:?, der Winkel  $\hat{\beta}=71^{\circ}$ . Die Krystalle bestehen aus vier- oder achtseitigen Täfelchen mit vorwaltendem (001)0P und den Seitenflächen  $(110) \otimes P$ , selten auch  $(120) \otimes P$ 2. Gemessene Winkel:  $(001):(110)=75^{\circ}33'$ ,  $(110):(1\bar{1}0)=79^{\circ}20'$ ,  $(001):(120)=79^{\circ}56'$ ,  $(120):(1\bar{2}0)=60^{\circ}35'$ ,  $(120):(110)=21^{\circ}36'$ . Durch die sehr weichen, biegsamen Täfelchen mit diagonal liegenden Auslöschungen sind keine optischen Axen sichtbar. Die hier untersuchten Säuren sind früher von Fossek¹) dargestellt.

Norman Collie<sup>2</sup>) berichtete über eine neue Methode zur Darstellung gemischter tertiärer Phosphine. Er fand, dass die quaternären Phosphoniumchloride beim Erhitzen eine Zersetzung erleiden derart, dass Aethylen oder ein ungesättigter Kohlenwasserstoff und das Hydrochlorid eines tertiären Phosphins gebildet wird. Ist mehr als eine Aethylgruppe in dem Phosphoniumchlorid vorhanden, so wird Aethylen gebildet und das Hydrochlorid des tertiären Phosphins, z. B. (C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>)<sub>3</sub> (C<sub>7</sub> H<sub>7</sub>) PCl  $=(C_2H_5)_2(C_7H_7)PHCl + C_2H_4$ ; enthält das Phosphoniumchlorid aber nur eine Aethylgruppe, so entsteht neben Aethylen ein Gemisch zweier Hydrochloride, z. B.  $2(C_2H_5)(CH_3)_3PCl = 2(C_2H_5)$  $(CH_3)_2$  PHCl +  $C_2H_4$  und  $(C_2H_5)(CH_3)_3$  PCl =  $(CH_3)_3$  PHCl +  $C_2H_4$ . Diese Zersetzung der Phosphoniumchloride durch Hitze läst sich rergleichen mit der Zersetzung der Ammoniumhydroxyde, während die Phosphoniumhydroxyde in der Art ihrer Zersetzung den correspondirenden Ammoniumchloriden gleichen. Trimethyläthylphosphoniumchlorid, aus dem Jodid dargestellt, welches einmal durch Einwirkung auf Jodäthyl auf Trimethylphosphin und dann auch durch Einwirkung von Jodmethyl auf Dimethyläthylphosphin

<sup>1)</sup> JB. f. 1884, 1359; f. 1886, 1607. — 2) Chem. Soc. J. 53, 714.

als weise, zerfliesliche, krystallinische Masse erhalten wurde, zersetzt sich, über 300° erhitzt, in Aethylen und ein Gemisch von Trimethyl- und Dimethyläthylphosphoniumhydrochlorid nach den Gleichungen  $(CH_3)_3(C_2H_5)PCl = (CH_3)_3PHCl + C_2H_4$  und  $2(CH_3)_3$  $(C_2H_5)PCl = 2(CH_3)_2(C_2H_5)PHCl + C_2H_4$ . Triäthylmethylphosphoniumchlorid, aus dem Jodid dargestellt, zersetzt sich über 3000 in Aethylen und Diäthylmethylphosphoniumhydrochlorid: (C, H<sub>5</sub>), (CH<sub>3</sub>)PCl = (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>(CH<sub>3</sub>)PHCl+C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, welches beim Behandeln mit Natronhydrat bei 110 bis 1120 siedendes Diäthylmethylphosphin lieferte. Dimethyldiäthylphosphoniumchlorid, aus dem Jodid bereitet, zersetzt sich beim Erhitzen in Aethylen und Dimethyläthylphosphoniumhydrochlorid, welches durch Natronhydrat in das bei 83 bis 85° siedende *Dimethyläthylphosphin* übergeführt wurde. - Triäthylpropylphosphoniumchlorid, durch Erhitzen von Triäthylphosphin mit Propylchlorid im geschlossenen Rohr auf 130° dargestellt, zersetzt sich beim Erhitzen in Aethylen und Diäthylpropylphosphoniumchlorid. Dieses, mit Natronhydrat behandelt, liefert bei 146 bis 149° siedendes Diäthylpropylphosphin. — Triäthylisoamylphosphoniumchlorid, durch Erhitzen von Triäthylphosphin mit Isoamylchlorid im geschlossenen Rohr auf 130° gewonnen, bildet eine sehr zerfliessliche Masse, welche über 300° sich in Aethylen und Diäthylisoamylphosphoniumhydrochlorid zersetzt. Letzteres wird durch Natronhydrat in Diäthylisoamylphosphin übergeführt, welches eine farblose, nach Fuselöl riechende, langsam fließende, bei 185 bis 187° siedende Flüssigkeit vorstellt. – Triäthylbenzylphosphoniumchlorid, durch Erhitzen von Triäthylphosphin mit Benzoylchlorid erhalten, zersetzt sich weit über 300° erhitzt in Aethylen und *Diäthylbenzylphosphoniumhydrochlorid*, welches bei 250 bis 255° siedendes Diäthylbenzylphosphin liefert. Dasselbe bildet eine an der Luft stark rauchende und sich leicht oxydirende Flüssigkeit, welche durch Salpetersäure in Diäthylbenzylphosphinoxyd übergeführt wird. Dasselbe wird auch bereitet durch Erhitzen von Diäthyldibenzylphosphoniumhydroxyd: (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>  $(C_7H_7)_2POH = (C_2H_5)_2(C_7H_7)PO + C_7H_8$ , es siedet bei 328 bis 330° und krystallisirt in langen Nadeln. Natrium macht aus diesem Oxyd Diathylbenzylphosphin frei. Das Diathylbenzylphosphinsulfid,

durch Behandeln der ätherischen Lösung des Phosphins mit Schwefel gewonnen, bildet eine krystallinische, in Wasser unlösliche, bei 94 bis 95° schmelzende, bei 300 bis 310° unter theilweiser Zersetzung siedende Masse. Diäthyldibenzylphosphoniumchlorid zersetzt sich beim Erhitzen in Aethylen und Monoäthyldibensylphosphoniumhydrochlorid, welches bei 320 bis 330° siedendes Monoäthyldibenzylphosphin als ölige, angenehm durchdringend riechende Flüssigkeit liefert. Tribenzuläthulphosphoniumchlorid, durch Erhitzen von Dibensyläthylphosphin mit überschüssigem Benzylchlorid dargestellt, krystallisirt mit 1 Mol. Krystallwasser. Beim Erhitzen zersetzt es sich, wahrscheinlich ähnlich dem Trimethyläthylphosphoniumchlorid, in Aethylen, Stilben, Tribenzylphosphin und Dibenzyläthylphosphoniumhydrochlorid nach den Gleichungen  $(C_2H_5)(C_7H_7)_3$  PCl =  $(C_7H_7)_3$  P +  $C_2H_4$  + HCl und  $2(C_1H_2)(C_7H_7)_2PCl = 2(C_2H_3)(C_7H_7)_2PHCl + C_{14}H_{12}$ 

Derselbe 1) untersuchte die Einwirkung von Hitze auf Tetramethylphosphoniumsalze. Tetramethylphosphoniumjodid, (CH<sub>2</sub>), PJ, wurde nach dem Vorgang von Hofmann<sup>2</sup>) durch Erhitzen von Phosphonium jodid mit Methylalkohol im geschlossenen Rohr auf 1800 dargestellt. Beim Erhitzen über 3000 zersetzt es sich in complicirter Weise unter Auftreten von freiem Jod und anderen Tetramethylphosphoniumhydroxyd zersetzt sich, wie Producten. Hofmann (l. c.) schon nachgewiesen, bei 1150 nach der Gleichung  $(CH_3)_4POH = (CH_3)_3PO + CH_4$  in Trimethylphosphinoxyd und Methan. Das so erhaltene Trimethylphosphinoxyd bildete eine zerfliessliche, krystallinische, bei 214 bis 215° siedende, bei 137 bis 138° schmelzende Substanz, welche mit Platinchlorid ein in orangefarbenen Tafeln oder in nadelförmigen Krystallen krystallisirendes Chloroplatinat, 3 (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub> PO. 2 HCl. PtCl<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O, lieferte. Tetramethylphosphoniumchlorid, durch Neutralisiren des Hydroxyds mit Salzsäure als äußerst zerfließliche, krystallinische, mit Platinchlorid ein in gelben Octaëdern krystallisirendes Chloroplatinat liefernde Masse erhalten, zersetzt sich beim Erhitzen über 300° nach der Gleichung  $2(CH_3)_4$   $PCl = 2(CH_3)_5$   $HPCl + C_2H_4$ . Tetra-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. J. 53, 636. — 2) JB. f. 1871, 758.

methylphosphoniumsulfat, durch Einwirkung von Silbersulfat auf das Jodid dargestellt, krystallisirt in sehr zerfliefslichen, dicken Nadeln, welche mit Aluminiumsulfat kein Doppelsalz bilden. Beim Erhitzen über 300° zersetzt es sich theils in bei 214,5° siedendes sowie bei 137,8° schmelzendes Trimethylphosphinoxyd und theils in bei 105° schmelzendes Trimethylphosphinsulfid. Tetramethylphosphoniumbenzoat, durch Neutralisiren des Hydroxyds mit Benzoësäure als leicht in Wasser lösliche und äußerst zerfliessliche Masse erhalten, zersetzt sich zwischen 250 und 300° der Hauptsache nach in Trimethylphosphinoxyd und Methylphenylketon und zum kleineren Theil in Trimethylphosphinoxyd, Kohlensäure, Toluol nach den Gleichungen (CH<sub>3</sub>), P-COOC, H<sub>5</sub> =  $(CH_3)_3PO + CH_3COC_6H_5$  und  $(CH_3)_4P-COOC_6H_5 = (CH_3)_5PO$ + CO + C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH<sub>3</sub> 1). Tetramethylphosphoniumacetat zersetzt sich, dem Benzoat ähnlich, hauptsächlich in Trimethylphosphinoxyd und Aceton; daneben wurden Spuren von Trimethylphosphin und Aethylacetat beobachtet. Das saure Tetramethylphosphoniumcarbonat zerfällt etwas über 100° in Trimethylphosphinoxyd, Kohlensäure und Methan.

A. Schenk und A. Michaelis?) berichteten über phosphorhaltige Derivate des Dimethylanilins und über Quecksilberdimethylanilin. Dimethylamidophosphenylchlorid, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>=[-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,-PCl<sub>2</sub>], wurde durch Einwirkung von Phosphorchlorür (100 g) und Aluminiumchlorid (20 g) auf Dimethylanilin (70 g) als eine aus dünnen Tafeln bestehende, bei 60° schmelzende, schwach gelbe in Petroleumäther schwer, in Aether leichter, in Benzol und Phosphorchlorür leicht lösliche, an der Luft zerfliessliche Krystallmasse erhalten. Die wässerige Lösung liefert beim Eindampfen ein dickes Oel, welches beim Behandeln mit Natronhydrat oder Natroncarbonat dimethylamidophosphenyligsaures Natrium, C. H. =[-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,-PO<sub>2</sub>HNa]. 2 H<sub>2</sub>O, in großen, wohl ausgebildeten Kry-Die dimethylamidophosphenylige Säure, C. H. stallen liefert. =[-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,-PO<sub>2</sub>H<sub>3</sub>], wird durch Umwandlung des Natriumsalzes in das Bleisalz und Zersetzen desselben mittelst Schwefelwasser-

<sup>1) ?</sup> Die im Original gegebene Gleichung ist unrichtig (F.). — 2) Ber. 1888, 1497.

ζ

stoff in weißen, bei 162° schmelzenden, in Wasser und Alkohol leicht löslichen Nadeln gewonnen und wird beim Erhitzen der wässerigen oder der mit Salzsäure versetzten Lösung in Dimethylanilin und phosphorige Säure: C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>=[-N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>,-P(OH)<sub>2</sub>] + H<sub>2</sub>O  $= C_6 H_5 N(CH_3)_2 + H_3 PO_3$ , zersetzt. Für sich erhitzt, zersetzt sich die Säure in Dimethylanilin, freien Phosphor und Phosphorwasserstoff:  $3 C_6 H_4 = [-N(CH_3)_2, -PH_1] = 3 C_6 H_5 N(CH_3)_2 + P_2 + PH_3$ . Dimethylamidophenylphosphinsäure,  $C_6H_4=[-N(CH_3)_2,-PO(OH)_2]$ , entsteht am besten durch Oxydation von dimethylphosphinigsaurem Natrium mit Quecksilberchlorid in alkoholischer Lösung als dicke, allmählich zu Krystallen erstarrende Flüssigkeit. Aus Alkohol umkrystallisirt, schmilzt die Säure bei 133°, ist in Wasser und Alkohol sehr leicht löslich und zerfällt in wässeriger Lösung ebenso leicht wie die dimethylamidophosphenylige Säure. p - Quecksilberdimethylanilin (Dimethylamidoquecksiberdiphenyl), [(CH<sub>1</sub>)<sub>2</sub>NC<sub>4</sub>H<sub>4</sub>]<sub>2</sub>Hg, wurde durch 24 stündiges Erhitzen von p-Bromdimethylanilin (100 g) in Xylollösung (70 g) mit 11/2 procentigem Natriumamalgam, welches die doppelte der berechneten Menge an Natrium enthielt, unter Zusatz von 1/10 Vol. Essigester in glänzenden, schwach gelb gefärbten, bei 1690 schmelzenden, in Alkohol und Aether schwer, in Benzol und Chloroform leicht löslichen Nadeln erhalten. Aus Benzol und einer Mischung von Alkohol und Benzol krystallisirt es stets mit 1 Mol. Krystallbenzol, aus Chloroform in farblosen, durchsichtigen Krystallen, welche sich an der Luft leicht oberflächlich grün färben. Es löst sich leicht in Salzsäure und wird durch Natronlauge als weißer, krystallinischer Niederschlag unverändert wieder ausgefällt. Durch Erhitzen mit Phosphorchlorür im geschlossenen Rohr auf 120° wurde es in Dimethylamidophosphenylchlorid übergeführt, welches sich mit dem durch Einwirkung von Chloraluminium auf ein Gemisch von Dimethylanilin und Phosphorchlorür erhaltenen als völlig identisch erwies, wodurch die Constitution dieser Verbindung =  $C_6H_4=[-N(CH_3)_2,-PCl_2]$  klar gestellt und nachgewiesen ist, dass darin Phosphor und Stickstoff in p-Stellung zu einander stehen. - Dimethylamidotriphenylphosphin,  $C_6 H_4 = [-N(CH_3)_2, -P(C_6H_5)_2]$ entsteht durch Einwirkung von Natrium (das 11/2 fache der be-

rechneten Menge) auf ein Gemisch von 1 Mol. Dimethylamidophosphenylchlorid in Benzollösung und 2 Mol. Chlorbenzol; es bildet durchsichtige, farblose, dem Triphenylphosphin sehr ähnliche, bei 152° schmelzende, in Benzol leicht, in Alkohol und Aether schwer lösliche Krystalle, welche aus ihrer Lösung in concentrirter Salzsäure schon durch Wasser wieder ausgefällt werden. Es vereinigt sich leicht mit Benzylchlorid und Jodalkylen und lässt sich ebenfalls leicht in das Oxyd und Sulfid überführen. Hexamethyltriamidotriphenylphosphin, [C, H, N(CH, ),], P. schon früher von Hausmann 1) dargestellt, wird auch als Nebenproduct bei der Darstellung des Dimethylamidophosphenylchlorids erhalten. Es bildet farblose, feine, an der Luft sich leicht blau färbende, bei 273° schmelzende, in kaltem Alkohol schwer, in heißem Alkohol, Chloroform und in verdünnter Salzsäure leicht lösliche Nadeln. - Schliefslich wurde auch die Einwirkung von Phosphorchlorür auf Diphenylamin bei Gegenwart von Chlorzink im geschlossenen Rohr bei 250° untersucht und dabei ein dickes Oel erhalten, aus welchem durch Wasser eine weiße, pulverige Substanz von der Zusammensetzung C12 H10 NPO abgeschieden wird. welche Verbindung den Phosphor äußerst fest gebunden enthält, da sie sich nitriren und amidiren lässt, ohne den letzteren zu verlieren. Die hier entstehenden Verbindungen sind aber sämmtlich außerordentlich schwer löslich und wurden meist nur im amorphen Zustande erhalten.

J. Weller<sup>2</sup>) hat Seine Untersuchungen über Xylylphosphorverbindungen und Toluphosphinsäuren 3) fortgesetzt. Von den beiden durch Oxydation der α- und β-m-Xylylphosphinsäuren mit Kaliumpermanganat erhaltenen m-Toluphosphinsäuren, ≡[-CH<sub>3</sub>, -COOH, -PO(OH)<sub>2</sub>], wurden noch folgende Derivate dargestellt: Saures α-toluphosphinsaures Blei, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[-CH<sub>3</sub>, -COOH, -POO<sub>2</sub>Pb], entsteht durch Behandeln der freien Säure mit essigsaurem Blei und krystallisirt aus verdünnter Essigsäure in durchsichtigen, in Wasser fast unlöslichen Nadeln. a-Toluphosphinsaures Silber, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[-CH<sub>3</sub>, -COOAg, -PO(OAg)<sub>2</sub>], durch Zusatz

<sup>1)</sup> JB. f. 1876, 799. — 2) Ber. 1888, 1492. — 3) JB. f. 1887, 1928 ff.

von Silbernitrat zu der mit Ammoniak neutralisirten Lösung der Säure dargestellt, bildet einen weißen, amorphen, in Wasser schwer löslichen Niederschlag. β - Toluphosphinsaures C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[-CH<sub>3</sub>, -COOAg, -PO(OAg)<sub>2</sub>], wird analog dem Silbersalz der α-Säure, dem es völlig gleicht, dargestellt. β-Toluphosphinsäurechlorid, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>≡[-CH<sub>2</sub>, -COCl, -POCl<sub>2</sub>], wurde durch Fractionirung eines Gemisches von  $\beta$ -Toluphosphinsäure (1 Mol.) mit Phosphorpentachlorid (3 Mol.) als dicke, ölige, unter einem Druck von 147 mm bei 249° siedende, bei — 16° noch nicht fest werdende Flüssigkeit erhalten. p-Xylylphosphorchlorür,  $C_6H_3\equiv [=(CH_3)_2,$ -PCl<sub>2</sub>], entsteht bei der Einwirkung von Chloraluminium auf Phosphorchlorur und p-Xylol als wasserhelle, das Licht stark brechende, bei 253 bis 254° siedende und bei — 30° zu farblosen Nadeln erstarrende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,25 bei 18. p- Xylylphosphortetrachlorid,  $C_6H_3\equiv [=(CH_3)_2, -PCl_4]$ , durch Einwirkung von Chlor auf das Chlorür gewonnen, bildet eine farblose oder schwach gelbe, krystallinische, bei etwa 60° schmelzende Masse, welche an der Luft stark raucht und mit Wasser in das p-Xylylphosphoroxychlorid,  $C_6 H_3 \equiv [=(CH_3)_2, -POCl_2]_1$ Dieses entsteht ebenfalls bei der Einwirkung von übergeht. Schwefeldioxyd auf das Tetrachlorid:  $C_8H_9PCl_4 + SO_2 = C_8H_9POCl_4$ + SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>, und bildet eine dickliche, farblose, bei 280 bis 281° siedende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,31 bei 18º. p-Xylylphosphinige Säure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[=(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, -P(OH)<sub>2</sub>], wird durch Zersetzen des Chlorürs mit Wasser als schwer krystallisirende Masse gewonnen. p - Xylylphosphinsäure,  $C_6 H_3 \equiv [=(CH_3)_2 - PO(OH)_2]$ entsteht beim Zersetzen des Tetrachlorids oder Oxychlorids mit Wasser in farblosen, bei 179 bis 180° schmelzenden, in Wasser mäßig leicht, in Alkohol leicht, in Aether schwer löslichen, beim Erhitzen in m-Phosphorsäure und p-Xylol zerfallenden Nadeln:  $C_6H_3 = [-(CH_3)_2, -PO_3H_2] = C_6H_4(CH_3)_2 + HPO_3$ . Saures p-xylylphosphinsaures Kalium, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[=(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, -PO<sub>3</sub>HK], wird durch Neutralisiren eines Theiles der Säure mit Kalilauge und Zusatz eines Ueberschusses der Säure, Verdampfen und Behandeln der Krystalle mit Alkohol erhalten. p-Xylylphosphinsaures Baryum, C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>≡[=(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, -PO<sub>3</sub>Ba], bildet weise, perlmutterglänzende

p - Nitroxylylphosphinsäure,  $C_6 H_2 \equiv [=(C H_3)_2, -N O_2,$ Blättchen. -PO<sub>3</sub>H<sub>2</sub>], durch Behandeln der p-Xylylphosphinsäure mit rauchender Salpetersäure dargestellt, zeigt fast farblose, in Alkohol leicht, in Aether schwer lösliche, bei 224° schmelzende Nadeln. p-Toluphosphinsäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>=[-CH<sub>3</sub>, -COOH, -CO<sub>3</sub>H<sub>2</sub>], entsteht bei der Oxydation der p-Xylylphosphinsäure mit Kaliumpermanganat in alkalischer Lösung; sie krystallisirt in farblosen oder schwach gelb gefärbten, feinen, bei 2780 schmelzenden, in Wasser schwer, in Alkohol leicht, in Aether fast unlöslichen Nadeln, welche sich beim Erhitzen in p-Toluylsäure und m-Phosphorsäure zersetzen:  $C_6H_3 = [-CH_3, -COOH, -PO_3H_2] = C_6H_4 = (-CH_3, -COOH) + HPO_3$ p - Toluphosphinsäurechlorid,  $C_6H_3 \equiv [-CH_3, -COCl, -POCl_2]$ . ebenso wie die isomeren Chloride unter Anwendung von p-Toluphosphinsäure dargestellt, bildet eine farblose, bei 62° schmelzende. an der Luft rauchende, und durch Wasser leicht zersetzt werdende Krystallmasse.

J. Wille 1) erhielt durch Einwirkung von unterphosphoriger Säure auf Benzaldehyd eine Dioxyphosphinsäure von der Formel (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CHOH)<sub>2</sub>POOH, welche in weißen, strahligen Lamellen krystallisirt, in Wasser, Chloroform, Benzol wenig, in Alkohol und Aether leicht, am leichtesten in Methylalkohol löslich ist. Die Säure reducirt weder Kupfersulfat-, noch ammoniakalische Silberlösung, giebt mit Basen gut krystallisirende Salze, beginnt gegen 165° zu schmelzen und zersetzt sich bei noch stärkerer unter Kohleabscheidung und Phosphorwasserstoffentwickelung. Mit Schwefelsäure im geschlossenen Rohr erhitzt, zersetzt sie sich unter Bildung von Benzaldehyd und phosphoriger Säure. Das Silbersalz, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CHOH), POOAg, durch Fällen des Kaliumsalzes mit Silbernitrat erhalten, ist ein weißer, krystallinischer, in Wasser und Salpetersäure unlöslicher, in Ammoniak leicht löslicher, am Licht sich schwärzender Niederschlag. Der Aethyläther, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CHOH), POOC, H<sub>5</sub>, aus dem Silbersalz mit Jodäthyl dargestellt, ist in Wasser kaum, in Aether und Chloroform wenig, in Alkohol leicht löslich, woraus er in glän-

<sup>1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 50, 604; Compt. rend. 107, 659.

zenden, strahligen Prismen krystallisirt. Kalilauge verseift den Ester in der Kälte, und auf Zusatz von Salzsäure zum Verseifungsproduct fällt Dioxyphosphinsäure aus. Beim Erhitzen des Esters mit Kalilauge greift eine tiefgehendere Zersetzung Platz, das Reactionsproduct enthält Benzaldehyd und phosphorige Säure. Durch Einwirkung von Acetylchlorid auf den Ester entsteht ein Diacetyläthyläther von der Formel (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CHOC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)<sub>2</sub>POOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, welcher eine zähe, durchsichtige Masse bildet, die in Berührung mit Aether krystallinisch erstarrt, sowie in Alkohol und Aether sich löst. Durch Kali wird die Verbindung in der Kälte verseift, und fällt auf Zusatz von Salzsäure zu dem Verseifungsproduct Dioxyphosphinsäure aus. Durch Einwirkung von Kali in der Hitze wird der Diacetyläthyläther zersetzt unter Bildung von Benzaldehyd, Phosphat und Acetat. Aus diesen Thatsachen geht hervor, dass die Verbindung eine dreiatomige, einbasische Säure ist, und wird dieselbe als Dioxybenzylenphosphinsäure bezeichnet.

C. Dörken 1) stellte Derivate des Diphenylphosphorchlorürs und des Diphenylphosphins dar. Das Diphenylphosphorchlorür wurde durch 96- bis 120stündiges Erhitzen von Phosphenylchlorid im geschlossenen Rohr auf 180°  $[2C_6H_5PCl_2 = (C_6H_5)_2PCl + PCl_3]$ als dicke, farblose oder schwach gelbe, unter 53 mm Druck bei 210 bis 215°, unter 760 mm Druck bei 320° siedende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,2293 erhalten. Durch Erhitzen von Diphenylphosphorchlorur mit überschüssigem Benzylchlorid im geschlossenen, mit Kohlensäure gefüllten Rohr auf 180° entsteht, wie schon Michaelis und La Coste<sup>2</sup>) beobachtet, Diphenylbensylphosphinchlorid, [(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>]PCl<sub>2</sub>, in langen, schwach gelb gefärbten, bei 1870 schmelzenden, in Aether und Benzol unlöslichen Säulen, welche durch Wasser oder Alkohol in Diphenylbenzylphosphinoxyd übergeführt werden. Durch Erhitzen von Diphenylphosphorchlorür mit Jodmethyl erhält man eine dunkel gefärbte Flüssigkeit, aus welcher Aether Diphenyldimethylphosphonium jodid, (C, H, ), (CH, ), PJ, abscheidet. Leichter als das Chlorür verbindet sich das durch Einwirkung von Bromwasser-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ber. 1888, 1505. — <sup>2</sup>) JB. f. 1885, 1620.

stoff auf das Chlorür als schwach gelb gefärbte Flüssigkeit erhaltene Diphenylphosphorbromür, (C6H5)2PBr, mit den Alkylbromiden, so z. B. mit Isobutylbromid zu der in farblosen Krystallen erhaltenen Verbindung (C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> C<sub>4</sub> H<sub>9</sub> P Br<sub>2</sub>. dem Diphenylbenzylphosphindichlorid durch Behandeln Wasser entstehende und auch von Michaelis und La Coste 1) erhaltene Diphenylbenzylphosphinoxyd, (C6H3)2C6H3CH2PO, bildet kleine, weiße, in Alkohol leicht lösliche, bei 195 bis 1960 schmelzende Prismen. Trinitrodiphenylbenzylphosphinoxyd, [(C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(NO<sub>2</sub>)CH<sub>2</sub>PO, wird durch Eintragen des Oxyds (5 Thle.) in ein Gemisch von rauchender Salpetersäure (10 Thln.) und concentrirter Schwefelsäure (25 Thln.) gewonnen, und bildet, aus Eisessig umkrystallisirt, ein farbloses, bei 2060 schmelzendes, in Alkohol, Aether unlösliches, in heißem Eisessig leicht lösliches Krystallpulver, welches sich durch Zinn und Salzsäure reduciren läst. — Diphenylphosphin, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>), PH, schon von Michaelis und Gleichmann<sup>2</sup>) dargestellt, wurde einmal nach der von Diesen angegebenen Methode (Erwärmen von Diphenylphosphorchlorür mit überschüssiger Sodalösung in einer Wasserstoffatmosphäre) und dann durch Erhitzen von Diphenylphosphorchlorür mit metallischem Zink im geschlossenen Rohr auf 2300 sowie Zersetzen der so entstehenden Verbindung, (C, H,), PZnCl, durch Wasser erhalten. Es bildet eine ölige, farblose Flüssigkeit von intensiv unangenehmem Geruch, welche in Wasser unlöslich, in Aether, Alkohol, Benzol leicht löslich ist und das spec. Gewicht 1,07 bei 160 besitzt. An der Luft oxydirt sich dieses Diphenylphosphin unvollständig zu Diphenylphosphinsäure, während Monophenylphosphin sich an der Luft rasch zu phosphenyliger Säure, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>PH<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, oxydirt und das Triphenylphosphin nur indirect in das Oxyd, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>3</sub>PO, übergeführt wird. setzt sich mit Diphenylphosphin in Diphenyldimethylphosphoniumjodid, (C<sub>6</sub> H<sub>3</sub>)<sub>2</sub> (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> PJ, um. Acetylchlorid und Benzoylchlorid wirken unter Salzsäureentwickelung auf das Phosphin ein. Diphenylphosphoniumchlorid, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>PH<sub>2</sub>Cl, wird durch Einwirkung

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1619. — 2) JB. f. 1882, 1055 f.

von gasförmiger Salzsäure auf das Phosphin als weiße, krystallinische, in Aether etwas lösliche, an der Luft sich rasch zer-Masse erhalten. Diphenylphosphonium platinchlorid, [(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>PH<sub>2</sub>Cl]<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub>, wird aus der Lösung des Diphenylphosphins in concentrirter Salzsäure durch Platinchlorid als gelbes Pulver gefällt. Diphenylphosphoniumjodid, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>PH<sub>2</sub>J, bildet sich beim Behandeln von Diphenylphosphin mit Jodwasserstoffsäure vom spec. Gewicht 1,56 als gelblichweißer, krystalliuischer Körper. — Tetraphenyldiphosphin, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>P-P(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, entsteht beim Erwärmen von Diphenylphosphorchlorür Diphenylphosphin; es schmilzt bei 67°, siedet gegen 400° und oxydirt sich allmählich an der Luft. Mit Schwefelkohlenstoff verbindet sich Diphenylphosphin zu einer bei 1570 schmelzenden, in Schwefelkohlenstoff, Alkohol, Eisessig leicht, in Aether unlöslichen Verbindung,  $CS=\{-P(C_6H_3)_2, -SH[(C_6H_3)_2PH]\}.$  — p-Diphenyltolylphosphin, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub> P C<sub>6</sub>H<sub>4</sub> C H<sub>3</sub>, wird durch Einwirkung von Natrium auf eine ätherische Lösung von Diphenylphosphorchlorür (1 Mol.) und p-Bromtoluol (1 Mol.) in kleinen, farblosen, bei 68° schmelzenden, in Aether leicht, in Alkohol schwer löslichen Prismen gewonnen. Als schwach basische Verbindung löst es sich leicht in concentrirter Salzsäure, wird aber durch wieder völlig ausgefällt. Diphenyltolylphosphinoxyd, (C, H<sub>3</sub>), C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>PO, dem Diphenylbenzylphosphinoxyd isomer, bildet sich durch Behandeln des Phosphins mit Brom und dann mit Alkali; es schmilzt bei 129 bis 1300 und ist in Aether schwer, in Alkohol leicht löslich. Diphenyltolylphosphinsulfid, (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>), C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>PS, durch Lösen von äquivalenten Mengen des Phosphins und von Schwefel in Schwefelkohlenstoff gewonnen, bildet lange, bei 1390 schmelzende, in Alkohol mässig, in Schwefelkohlenstoff sehr leicht, in Aether nicht lösliche Nadeln. — Ditolylphenylphosphin, C6H5P(C6H6CH3)2, wird durch Einwirkung von Natrium auf eine ätherische Lösung von Phosphenylchlorid (1 Mol.) und p-Bromtoluol (2 Mol.) in kleinen, farblosen, bei 57° schmelzenden, in Aether leicht, in Alkohol schwerer löslichen Krystallen erhalten. - Dinitrodiphenylphosphinsäure, (C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>9</sub>), POOH, entsteht durch Eintragen von Diphenylphosphinsäure (1 Thl.) in ein Gemisch

von concentrirter Schwefelsäure (3 Thln.) und rauchender Salpetersäure (2 Thln.); sie schmilzt bei 2680, ist in Wasser, Eisessig, Alkohol, Aether, Benzol schwer löslich und verpufft beim Erhitzen im Reagensrohr. Dinitrodiphenylphosphinsaures Ammonium, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>POONH<sub>4</sub>, krystallisirt in kleinen, gelben, bei 260° schmelzenden, in kaltem Wasser und Alkohol schwer löslichen Säulen. Dinitrodiphenylphosphinsaures Kalium, (C6H4NO2), POOK. 2 H<sub>2</sub>O, bildet ein gelbes, krystallinisches, in Wasser leicht, in Alkohol schwerer lösliches Pulver. Dinitrodiphenylphosphinsaures Baryum, [(C6H4NO2)2POOl2Ba.6H2O, wird aus dem Ammoniumsalz durch Chlorbaryum als gelbes, krystallinisches Pulver gefällt. Dinitrodiphenylphosphinsaures Blei, [(C, H, NO2)] POOl<sub>2</sub>Pb, ist ein gelblichweißes, in Wasser nicht lösliches Pulver. Dinitrodiphenylphosphinsaures Silber, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>), POOAg, durch Kochen von Silberoxyd mit Dinitrodiphenylphosphinsäure und Wasser erhalten, bildet ein schwach gefärbtes, krystallinisches Pulver. — Diamidodiphenylphosphinsäure, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>), POOH, entsteht durch Reduction der Nitrosäure mit Zinn und Salzsäure in kleinen, braunen, in fast allen Lösungsmitteln nur wenig löslichen, gegen 276° unter Zersetzung schmelzenden Krystallen. Das salzsaure Salz, (C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>-, C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NH<sub>2</sub>HCl-)=POOH, läst sich durch Behandeln der Säure mit Salzsäure und Alkohol sowie Ausfällen mit Aether nur schwierig rein erhalten.

B. Ledermann 1) stellte Tetrabenzylphosphonium - Verbindungen dar. Er erhielt durch sechs- bis achtstündiges Erhitzen von Jodphosphonium (1 Mol.) mit Benzylalkohol (3 Mol.) im Tetrabenzylphosphoniumjodid, geschlossenen Rohr auf 1000 (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>4</sub>PJ, in weißen, wohl ausgebildeten, bei 1910 schmelzenden, in Wasser schwer, in Alkohol, Aether, Chloroform leichter lös-Tetrabenzylphosphoniumchlorid, (C, H, ), PCL lichen Krystallen. entsteht aus dem Jodid durch Behandeln mit Chlorsilber in ebenfalls weißen Krystallen. Ganz analog wird auch das Tetrabenzylphosphoniumbromid, (C, H, ), PBr, dargestellt. Tetrabenzylphosphoniumsulfat, [(C, H,), P], SO,, wurde durch Behandeln des

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 405.

Jodids mit Silbersulfat in schönen, weißen Krystallen gewonnen. Das Platindoppelsals, [(C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>4</sub>PCl]<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub>, entsteht beim Behandeln des Chlorids mit Platinchlorid als gelber, krystallinischer Nieder-Das Golddoppelsalz, (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>4</sub> PCl. AuCl<sub>3</sub>, wird analog Tetrabenzylphosphoniumnitrat, (C<sub>7</sub> H<sub>7</sub>), PNO<sub>3</sub>, entsteht beim Behandeln des Jodids mit Silbernitrat in weißen Krystallen. Das pikrinsaure Salz, (C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>), PO(NO<sub>2</sub>), C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>, bildet schöne, gelbe Krystalle. Das Quecksilberdoppelsulz, C, H, PCl. HgCl, H, O, wird beim Behandeln des Chlorids mit Quecksilberchlorid erhalten; in gleicher Weise entsteht auch das Zinndoppelsalz, [(C7H7)4PCl], .Sn Cl4. Die Darstellung des Tetrabensylphosphoniumhydroxyds gelang nicht durch Behandeln des Tetrabenzylphosphoniumjodids resp. -chlorids mit feuchtem Silberoxyd, ebenfalls nicht beim Behandeln des Tetrabenzylphosphoniumsulfats mit Barythydrat. Dagegen wurde hierbei und überhaupt beim Kochen des Tetrabenzylphosphoniumsulfats mit starkem Alkali das schon von Fleissner 1) aus Jodphosphonium und Benzalchlorid dargestellte Tribensylphosphinoxyd, (C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>), PO, in weißen, bei 213° schmelzenden, in Wasser unlöslichen, in Alkohol löslichen Krystallen erhalten. Dem gegenüber gelang die Ueberführung des Tetrabenzylphosphoniumjodids in Tribenzylphosphoniumsulfid durch Kochen mit Kaliumsulfhydrat, ebensowenig auch die Umwandlung des Tribenzylphosphinoxyds in Tribenzylphosphin.

Letts und N. Collie<sup>2</sup>) bemerken zu obiger Arbeit, dass die Darstellung der von Ledermann erhaltenen Tetrabenzylphosphoniumverbindungen Ihnen schon früher<sup>3</sup>) gelungen sei, dass Sie ferner das von Ledermann nicht erhaltene Tetrabenzylphosphoniumhydroxyd dargestellt haben, und das nach von Letts angestellten Versuchen bei der Einwirkung von Phosphoniumjodid auf Benzylalkohol neben dem Tetrabenzylphosphoniumjodid wahrscheinlich auch Tribenzylphosphin entsteht.

In einer Entgegnung räumt B. Ledermann 1) Letts und Collie die Priorität der Darstellung der Tetrabenzylphosphoniumverbindungen ein, bekräftigt aber die vollkommene Unab-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1886, 942. — <sup>2</sup>) Ber. 1888, 1602. — <sup>3</sup>) Edinburgh R. Soc. Trans. 30, 181, in den JB. nicht übergegangen. — <sup>4</sup>) Ber. 1888, 1785.

hängigkeit Seiner Arbeit von der Jener durch die Thatsache, dass Ihm die Darstellung dieser Verbindungen auf ganz anderem Wege (Einwirkung von Benzylalkohol auf Jodphosphonium) wie Jenen gelungen ist.

G. W. Blythe 1) fand, dass die Darstellung von Alkarsin (der Mischung von Kakodyloxyd mit freiem Kakodyl) leichter durch Destillation eines Gemisches von weissem Arsenik und Kaliumcarbonat mit Eisessig gelingt, als nach der älteren Methode durch Destillation von weissem Arsenik mit Kaliumacetat. Die arsenige Säure zersetzt die Essigsäure nicht von selbst, sondern nur in Gegenwart von Carbonaten, so dass in dem Augenblick, wo das Kaliumcarbonat sich mit der Essigsäure umsetzt, das Arsen sich mit dem Methyl theils in Form von Kakodyl und theils in Form von Kakodyloxyd verbinden kann.

H. Klinger und A. Kreutz<sup>2</sup>) veröffentlichten Untersuchungen über die Einwirkung von Jodmethyl auf arsenigsaures Natrium, welche mit den schon früher von G. Meyer 3) erhaltenen nicht ganz übereinstimmende Resultate ergaben. 16 g sublimirtes und mit Wasser gewaschenes Arsenigsäureanhydrid mit 19,4 g Natronhydrat und wurden 10.3 ccm Jodnethyl, (1 As<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:6 NaOH:2 CH<sub>3</sub>J), in 190 ccm Wasser und 150 ccm absolutem Alkohol gelöst und die Flüssigkeit sich selbst überlassen. Nach drei bis vier Tagen wurden die ausgeschiedenen Krystalle gesammelt und mit 50procentigem Alkohol gewaschen, bis das Filtrat mit Silbernitrat kein Jodsilber mehr gab. Die Krystalle sind methylarsensaures Natrium, As(CH<sub>3</sub>)O<sub>3</sub> Na<sub>2</sub>, sie lösen sich sehr leicht in Wasser, beim Verdunsten der alkalisch reagirenden Lösung scheiden sich lange, dünne, farblose Krystallnadeln ab, auf Zusatz von Alkohol fällt das Salz als feinpulveriger, krystallinischer Niederschlag aus. Beim Erwärmen der Lösung des Natriumsalzes mit Chlorcalcium entsteht methylarsensaures Calcium, As(CH<sub>3</sub>)O<sub>3</sub>Ca. 2H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und zwar als fein krystallinischer Niederschlag. In gleicher Weise wurde das Magnesium - und das Baryumsalz dargestellt, doch ist das letztere in der Wärme sehr viel löslicher

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 268 (Corresp.). — 2) Ann. Chem. 249, 147. — 3) JB, f. 1883, 462.

als das Calcium - oder Magnesiumsalz. Das methylarsensaure Silber, As (CH<sub>3</sub>)O<sub>3</sub>Ag<sub>2</sub>, wurde in Gestalt weißer, perlmutterglänzender Blättchen erhalten, wie es schon von Baeyer1) beschrieben ist. Durch Einwirkung concentrirter Jodwasserstoffsäure suf methylarsensaures Natrium entstand in rothbraunen, sechsseitigen Tafeln krystallisirendes Arsenmethyltetrajodid, As(CH<sub>3</sub>)J<sub>4</sub>, welches durch schweslige Säure in das schon von Baeyer (l. c.) beschriebene Arsenmethyldijodid, As (CH<sub>3</sub>) J<sub>2</sub>, übergeführt wurde. Dieses liefs sich durch Schwefelwasserstoff in das ebenfalls schon von Baeyer (l. c.) beschriebene Methylarsensulfid As(CH<sub>3</sub>)S, verwandeln, welches aus Alkohol-Schwefelkohlenstoff in glänzenden, bei 110° schmelzenden Blättchen krystallisirte. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die stark angesäuerte und bis zum Kochen erhitzte Lösung des methylarsensauren Natriums wurde Methylarsendisulfid, As(CH<sub>3</sub>)S<sub>2</sub>, erhalten, welches sich in Form gelber, klarer Oeltropfen abschied. Die Lösung derselben in Chloroform hinterlies beim Verdunsten das Methylarsendisulfid als gelbe, fast klare, gummiartige Masse, die auch beim längeren Stehen nicht erstarrte. Das Methylarsendisulfid löst sich schwer in Alkohol und Aether, leicht in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, besitzt einen höchst widrigen Geruch und zersetzt sich beim Erhitzen in Schwefelarsen neben Methylsulfid. In Ammoniak löst es sich schwierig, in Natronlauge beim Erwärmen leichter; es wird aus diesen Lösungen durch Säuren wieder ölig abgeschieden. Durch verdünnte Salpetersäure oxydirt es sich leicht unter Schwefelabscheidung zu Methylarsensäure. Bei der Einwirkung 70n Jodmethyl auf Kaliumarsenit unter den oben angegebenen Verhältnissen, schied sich nicht methylarsensaures Kalium, sondern die zuletzt von Rüdorff<sup>2</sup>) beschriebene Verbindung von arseniger Säure mit Jodkalium in weißen Krystallschichten ab. Aus den von diesen Krystallen abfiltrirten Lösungen wurde mittelst Schwefelwasserstoff leicht Arsenmethyldisulfid, As(CH<sub>3</sub>)S<sub>2</sub>, abgeschieden.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1858, 385 f. — <sup>2</sup>) JB. f. 1886, 369.

## Alkaloïde; Bitterstoffe.

## a) Alkaloïde.

A. Pictet unterzog sich der dankenswerthen Aufgabe, eine Monographie über die chemische Constitution der Pflanzen-Alkaloïde 1) zu schreiben. Das durch Uebersichtlichkeit ausgezeichnete Werk umfast 310 Octavseiten.

W. Johnstone<sup>3</sup>) berichtete über die Existenz von *Piperidin* im *Pfeffer*. Im schwarzen Pfeffer fand Er 0,39 bis 0,77, im weißen 0,21 bis 0,42 Proc. dieses Alkaloïds; langer Pfeffer enthielt 0,34 Proc. davon. Die Menge des *Piperins* im schwarzen Pfeffer betrug 5,21 bis 13,03 Proc.

F. B. Ahrens<sup>3</sup>) setzte Seine Untersuchungen über das Spartein4) fort. Durch fünfstündiges Erhitzen mit dem siebenbis achtfachen Gewicht 57 procentiger Jodwasserstoffsäure auf 2000, oder durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die kochende Lösung in concentrirter Salzsäure, wurde das Alkaloïd unter Abspaltung einer Methylgruppe in eine secundare Base, C<sub>14</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>, übergeführt. Diese siedete bei etwa 2760; ihr Hydrochlorid war krystallisirbar und mässig hygroskopisch; das Platindoppelsals, im Aussehen dem Platinsalmiak ähnlich, schwärzte sich bei 230°; das zuerst ölige, bald aber erstarrende Golddoppelsalz schmolz bei 157°; das Quecksilberdoppelchlorid stellte einen weißen Niederschlag vor. Das Nitrosoderivat bildete ein dunkles Oel. — Beim Erhitzen des Sulfats mit Kalk lieferte das Spartein y-Picolin, welches, bisher noch aus keinem anderen Alkaloïde gewonnen. in Form seines bei 2020 schmelzenden Golddoppelsalzes identificirt wurde, daneben in geringerer Menge eine zweite tertiäre Base, deren Golddoppelsalz bei 1680 schmolz, und eine secundäre Base, deren Nitrosoverbindung sich als rothgelbes Oel abschied, ferner Aethylen und Propylen. — Bei der Destillation durch ein

<sup>1)</sup> La constitution chimique des alcaloïdes végétaux. Paris, Masson. - 2) Chem. News 58, 235. - 3) Ber. 1888, 825. - 4) JB. f. 1887, 2161 f.

glühendes Rohr gab das Spartein ebenfalls  $\gamma$ -Picolin, dessen Goldsalz diesmal den Schmelzpunkt 205 bis 206° zeigte; sodann Pyridin, dessen Goldsalz erst über 285° und dessen Platinsalz bei 234° schmolz, sowie in geringer Menge eine als Nitrosoverbindung isolirte, secundäre Base, deren Goldsalz bei 172° und deren Platinsalz erst über 290° schmolz; endlich Ammoniak, Cyanwasserstoff, Aethylen, Propylen und flüssige, nicht aromatische Kohlenwasserstoffe. — Aus diesen Ergebnissen wird gefolgert, daß das Spartein, ähnlich dem Nicotin¹), zwei hydrirte Pyridinkerne enthalte, mit einer an Stickstoff gebundenen und einer in  $\gamma$ -Stellung befindlichen Methyl-, sowie einer Propylgruppe.

H. Warnecke<sup>2</sup>) veröffentlichte eine neue, eingehendere Abhandlung über das Wrightin (Conessin) und das mit Jodsäure erhaltene Oxydationsproduct desselben, das Oxywrightin 3). wird darin die Vermuthung von Polstorff und Schirmer4), das das von Ihnen untersuchte Alkaloïd aus Holarrhena und das Wrightin identisch seien, außer Zweifel gestellt und die von den Genannten angegebene Zusammensetzung als richtig anerkannt, die betreffende Formel jedoch, der Valenztheorie gemäß, zu U<sub>24</sub>H<sub>40</sub>N<sub>2</sub> verdoppelt. Die Samen der Wrightia antidysenterica scheinen übrigens außer dem Wrightin, welches in ihnen an Gerbsäure gebunden vorkommt, noch ein leichter schmelzbares, vielleicht niedriger homologes Alkaloïd, möglicher Weise auch mehrere solcher, zu enthalten; die gesammte Alkaloïdmenge beläuft sich auf 0,6 Proc. Das Platindoppelsalz des Wrightins, C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>PtCl<sub>2</sub>, schied sich in orangefarbigen Krystallen ab; das Hydrochlorid, C24 H40 N2.2 HCl, das Nitrat, C24 H40 N2.2 HNO3 (analysirt?), und das Oxalat, C24 H40 N2. C2 H2 O4, fielen aus Alkohol, beziehungsweise Aether-Alkohol, in mikroskopischen Kryställchen nieder. Sulfat und Acetat waren sehr zerfliesslich. — Behuss Darstellung des Oxywrightins wurde eine Lösung von <sup>10</sup>g Wrightin in 100 g fünfprocentiger Schwefelsäure mit 5 g Kaliumjodat in 150 g Wasser versetzt, das nach 24 Stunden ab-

<sup>1)</sup> Liebrecht, JB. f. 1887, 2160. — 2) Arch. Pherm. [3] 26, 248, 281. — 8) JB. f. 1886, 1696 f. — 4) Daselbst, S. 1886, 1697 ff.

geschiedene Jod mit Chloroform ausgeschüttelt, Ammoniak zugefügt und der entstandene Niederschlag, dessen Gewicht ungefähr dem des angewandten Alkaloïds gleichkam, durch Auflösen in 800 g kochenden Alkohols und Zusatz des doppelten Volums Wasser umkrystallisirt. Derselbe schien außer dem eigentlichen Oxywrightin, C<sub>12</sub> H<sub>21</sub> NO (C<sub>24</sub> H<sub>42</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub>? C. L.), noch eine sauerstoffreichere Verbindung, C<sub>12</sub> H<sub>19</sub> NO<sub>2</sub>, zu enthalten. Wenigstens ergaben die Analysen des freien Oxywrightins und des Jodmethyl-Additionsproductes Zahlen, welche auf Gemische der Zusammensetzung  $4C_{12}H_{21}NO + C_{12}H_{19}NO_{2}$ , resp.  $4(C_{12}H_{21}NO.CH_{3}J)$ + C<sub>12</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>2</sub>.CH<sub>3</sub>J hindeuteten. Das Oxywrightin schmolz erst bei 294°; es röthete Phenolphtaleïn 1). Das Platindoppelsalz. (C<sub>12</sub> H<sub>21</sub> NO)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub> PtCl<sub>6</sub>. 3 H<sub>2</sub>O, schied sich in orangerothen Krystallen ab; das Hydrochlorid, C18 H21 NO. HCl, und das Nitrat, C<sub>12</sub>H<sub>21</sub>NO.HNO<sub>3</sub> (analysirt?), wurden aus alkoholischer Lösung durch Aether in mikroskopischen Blättchen gefällt, während das Sulfat,  $2[(C_{12}H_{21}NO)_2.H_2SO_4].7H_2O$ , und das Oxalat,  $(C_{12}H_{21}NO)_2$ .C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.3H<sub>2</sub>O, aus Alkohol in Nadeln krystallisirten. Das erwähnte Oxywrightinmethyljodid schols aus heilsem Methylalkohol in rhombischen Tafeln an. Das freie Oxywrightinmethylhydroxyd wurde als strahlig-krystallinische, stark basische Masse erhalten, das entsprechende Platindoppelsals, (C12 H21 NO.CH3 Cl)2. PtCl, in orangerothen, blätterigen Krystallen, das Oxywrightinmethylchlorid in Nadeln. Ein Jodäthyl-Additionsproduct konnte nicht dargestellt werden. Die Lösung des Oxywrightins in concentrirter Schwefelsäure färbte sich auf Zusatz von ein wenig concentrirter Salpetersäure goldgelb oder orangeroth, beim Erwärmen auf 90 bis 100° violett- oder rosenroth. — Das Oxywrightin bildete sich auch durch Oxydation des Wrightins im Thierkörper.

E. Jahns?) machte eine Mittheilung über Alkaloïde der Arecanuss. Er sand in dieser außer einer schon von Bombelon?) darin nachgewiesenen, flüssigen Base, welche Er Arecolin nennt, noch zwei weitere Alkaloïde auf, von denen Er allerdings nur

Vgl. Flückiger, JB. f. 1886, 1977, auch 1704. — <sup>2</sup>) Ber. 1888, 3404.
 — <sup>3</sup>) Pharm. Zeitg. 31 (1886), 146.

eins. das Arecain, genauer untersuchen konnte. Das Material wurde mit Wasser, dem etwas Schwefelsäure zugesetzt war, kalt extrahirt, die eingeengte Flüssigkeit mit Kaliumwismuthjodid gefällt und der rothe, krystallinische Niederschlag durch Kochen mit Baryumcarbonat zerlegt. Aus dem concentrirten Filtrat wurde dann nach Zusatz von Aetzbaryt das Arecolin mittelst Aether ausgeschüttelt, die wässerige Lösung nach Beseitigung der anorganischen Substanzen zur Trockne verdampft und dem rückständigen Gemenge von Arecaïn und dem dritten Alkaloïde letzteres durch kalten, absoluten Alkohol oder durch Chloroform Man kann die Extraction der Arecanüsse auch durch Kalkmilch bewirken. Das Arecolin wurde mit einer Ausbeute von 0.07 bis 0,1 Proc., das Arecaïn mit einer solchen von 0,1 Proc., das dritte Alkaloïd in sehr geringer Menge gewonnen. — Das Arecolin bildete eine farblose, ölige, mit Wasser, Alkohol, Aether und Chloroform in jedem Verhältniss mischbare Flüssigkeit von stark alkalischer Reaction; der Siedepunkt schien gegen 2200 zu liegen. Die Zusammensetzung ergab sich aus derjenigen der Salze zu C, H, NO, Das Hydrobromid, C, H, NO, HBr, krystallisirte aus Alkohol in feinen Prismen, die bei 167 bis 1680 schmolzen; das Hydrochlorid bildete zerfliessliche Nadeln; das Golddoppelsulz, C<sub>8</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>2</sub>. HAuCl<sub>4</sub>, wurde nur als gelbes, in kaltem Wasser wenig lösliches Oel beobachtet; das Platindoppelsalz, (C<sub>8</sub> H<sub>13</sub> N O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub> PtCl<sub>6</sub>, aus Alkohol durch Aether flockig gefällt, schofs aus der über Schwefelsäure gestellten, wässerigen Lösung in orangerothen Krystallen an, welche nach Liebisch rhombisch sind. Das Arecolin ist, Versuchen von Mar mé zufolge, sehr giftig; wie in seinen chemischen und physikalischen Eigenschaften, so dürfte es auch in seiner pharmakologischen (anthelminthischen) Wirkung dem Pelletierin der Granatwurzelrinde 1) an die Seite zu stellen sein. — Das Arecain, C<sub>7</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> stellte farblose Krystalle vor; es löste sich leicht in Wasser und verdünntem Weingeist, reagirte neutral und schmeckte schwach salzig. Bei 100° verlor es das Krystallwasser und schmolz dann

<sup>1)</sup> Tanret; JB. f. 1880, 998 f.

bei 213°. Das Hydrochlorid, aus Alkohol krystallisirt und bei 100° getrocknet, zeigte die Zusammensetzung C<sub>7</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>.HCl; das Golddoppelsalz schied sich in Prismen, C<sub>7</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>.HAuCl<sub>4</sub>. vom Schmelzpunkt 186 bis 187° ab, das Platindoppelsalz in orangegelben Octaëdern, (C<sub>7</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, vom Schmelzpunkt 213 bis 214°. Das Arecaïn ist nach Marmé physiologisch unwirksam; es scheint dem Trigonellin¹) nahe zu stehen. — Das dritte Areca-Alkaloïd war amorph, stark alkalisch; sein Platindoppelsalz krystallisirte in Prismen oder Tafeln.

W. Will<sup>2</sup>) beschrieb in einer Abhandlung über Atropin und Hyoscyamin die directe Umwandlung des letzteren Alkaloïds in das erstgenannte. Auf indirectem Wege war diese Metamorphose bekanntlich schon von Ladenburg<sup>3</sup>) realisirt worden. Will's Versuche wurden veranlasst durch die von anderer Seite in der Schering'schen Fabrik gemachte Erfahrung, dass die relative Menge, in welcher die beiden Alkaloïde aus derselben Belladonnawurzel zu gewinnen sind, eine je nach der Art der Verarbeitung sehr wechselnde sei, ja dass bei Beobachtung gewisser Cautelen überhaupt kein Atropin, sondern nur Hyoscyamin resultire. Will fand nun, dass Hyoscyamin, wenn man seine alkoholische Lösung bei gewöhnlicher Temperatur mit ganz wenig Natron versetzt, quantitativ in Atropin übergeht; 1 g in etwa 10 procentiger Lösung wurde derart durch einen Tropfen Natronlauge in zwei Stunden vollständig umgewandelt. Die Reaction lässt sich leicht durch Beobachtung der allmählich abnehmenden Rotatation verfolgen; bei Anwendung von Ammoniak statt Natron geht sie nur langsam vor sich 1). Beim Erwärmen mit verdünnter Salzsäure scheint sie gleichfalls einzutreten. Aber auch ohne Mitwirkung einer fremden Substanz, durch bloßes, einige Zeit fortgesetztes Erhitzen auf die Schmelztemperatur, 109 bis 110%, im Vacuum, wird das Hyoscyamin ziemlich glatt zu Atropin umgelagert. — Das angewendete Hyoscyamin konnte durch lang-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2163 f. — 2) Ber. 1888, 1717; siehe auch Pharm. J. Trans. [3] 18, 1046. — 3) JB. f. 1880, 990; f. 1881, 946. — 4) Vgl. Will und Bredig, diesen JB., S. 23.

same Krystallisation aus alkoholischer Lösung in mehrere Millimeter dicken Pyramiden und Tafeln erhalten werden; diese schmolzen bei 1090 und zeigten nach Fock, welcher auch die noch zu erwähnenden Messungen ausführte, die tetragonale Combination (001) (111), mit dem Axenverhältniss 1:2,7082.  $[\alpha]_D$  wurde in theils absolut-, theils wässerig-alkoholischen Lösungen verschiedener Concentration zu - 20,26 bis - 21,760 bestimmt. Das Golddoppelsalz fiel in glänzenden, gelben, dem Anschein nach quadratischen Täfelchen vom Schmelzpunkt 1620 nieder; das Platindoppelsalz bildete rothbraune, meist tafelförmige Kryställchen vom Schmelzpunkt 206°; dieselben gehörten dem triklinen System an 1) und zeigten a:b:c = 0.7367:1:0.9302,  $\alpha = 89026'$ ,  $\beta = 101^{\circ}50', \gamma = 88^{\circ}45', \text{ die Flächen}(001)(110)(1\bar{1}0)(\bar{1}11)(\bar{1}\bar{1}1)(\bar{1}\bar{1}2)$ und (111); auffallend war die Annäherung an das monokline und sogar das hexagonale System. Auch das neutrale Sulfat, vom Schmelzpunkt 206°, und das Hydrobromid des Hyoscyamins waren krystallisirbar. — Das aus dem Hyoscyamin erhaltene Atropin schmolz bei 115 bis 116°; es krystallisirte in rhombischen Nadeln, an welchen nur (110) und (010), aber keine Endflächen bestimmt werden konnten 1); a:b war = 0.6301:1. Das Golddoppelsalz wurde in glanzlosen, gelben Krystallen erhalten; es schmolz bei 137°, ebenso in siedendem Wasser. Das gelbrothe Platindoppelsalz erwies sich merkwürdiger Weise mit demjenigen des Hyoscyamins isomorph 1); über seinen Schmelzpunkt ist nichts gesagt. Der des Sulfats lag bei 1960.

E. Schmidt<sup>2</sup>) bemerkte, dass auch Er die *Umwandlung von Hyoscyamin in Atropin* durch sechsstündiges Erhitzen auf 115 bis 120°, unter möglichstem Abschluss der Luft, bewerkstelligt und hiervon bereits auf der Naturforscher-Versammlung zu Wiesbaden 1887 Mittheilung gemacht habe <sup>3</sup>).

A. Ladenburg 4) kam durch Seine Untersuchungen über die Beziehungen zwischen Atropin und Hyoscyamin zu dem Schluss,

<sup>1)</sup> Vgl. die Angaben von Lüdecke in der Abhandlung von Schmidt, JB. f. 1881, 948 f. — 2) Ber. 1888, 1829; Arch. Pharm. [3] 26, 617. — 3) Vgl. den Bericht in der Pharm. Zeitg. 32, 542. — 4) Ber. 1888, 3065.

dass dieselben sich zu einander verhalten wie Traubensäure zu Linksweinsäure. Im Widerspruch mit Will und Bredig 1) fand Er nämlich, dass Atropin, nachdem es in sechsprocentiger alkoholischer Lösung 24 Stunden lang der Einwirkung von Natronlauge ausgesetzt und dann noch zweimal aus Alkohol umkrystallisirt war, völlig inactiv sei. Freilich waren alle, zum Theil in Gemeinschaft mit Angelbis und mit Oelschlägel angestellten Versuche, eine Spaltung des Atropins in Links- und Rechtshvoscyamin zu bewirken, erfolglos geblieben; es war dies weder mittelst Penicillium gelungen, noch durch Umkrystallisirung von Salzen des Atropins, wie des Sulfats, des Hydrobromids, des in Wasser so gut wie unlöslichen, aus Alkohol in Nadeln erhältlichen Jodcadmiumdoppelsalzes oder des Goldsalzes. Wenn aus letzterem manchmal schliefslich etwas Hyoscyamingoldchlorid resultirte, so war damit nur die Abscheidung von vornherein schon vorhandener Beimengung erzielt. - Ladenburg bemerkt übrigens, daß, bei Annahme zweier asymmetrischer Kohlenstoffatome im Atropinmolekül, sehr wohl zwei der inactiven Weinsäure analoge, indess wegen der ungleichen Function jener beiden Kohlenstoffatome schwach active Atropine existiren könnten. Mit Recht betont Er aber, dass Will's Ausspruch, Atropin und Hyoscyamin ständen zu einander im Verhältniss der Desmotropie 2), offenbar auf einem Missverständnis beruhe.

E. Schmidt und H. Henschke<sup>3</sup>) lieferten eine Abhandlung über die Alkaloïde der Wurzel von Scopolia japonica<sup>4</sup>). Ueber die Ergebnisse ist, nach einer vorläufigen Mittheilung des Ersteren, zum Theil schon früher berichtet worden<sup>3</sup>). Es bleibt deshalb hier im Wesentlichen nur hinzuzufügen, dass, außer Atropin, Hyoscyamin und Tropin, in einer Sendung der genannten Droge

<sup>1)</sup> Vgl. diesen JB., S. 2240 (Will) und S. 23 (Will und Bredig). —
2) Dieser von P. Jacobson (vgl. JB. f. 1887, 1453) eingeführte Ausdruck kann hier natürlich nur in dem Sinne gebraucht sein, in welchem ihn Hantzsch u. Herrmann (JB. f. 1887, 1833 f.; dieser JB., S. 703) zur Unterscheidung von dem Begriff der Tautomerie anzuwenden vorgeschlagen haben (C. L.). — 8) Arch. Pharm. [3] 26, 185. — 4) Ueber stickstofffreie Bestandtheile derselben siehe Henschke, dieser JB.: Pflanzenchemie. — 5) JB. f. 1886, 1722.

auch Hyoscin und ferner in dem von diesen Alkaloïden, nach Zusatz von Kaliumcarbonat, durch Ausschütteln mit Chloroform befreiten Extractrückstände das von Kunz<sup>1</sup>) auch in der Belladonna und im Hyoscyamus nachgewiesene Cholin aufgefunden warde. — Die Abscheidung der drei Mydriatica und des Tropins aus dem in das Chloroform übergegangenen Rohalkaloïde — dem Scopolein von Langgaard2) und Eijkman3) - erfolgte durch fractionirte Krystallisation der Goldsalze; das am schwersten lösliche Doppelsalz des Hyoscins schmolz bei 198 bis 199°, das des Hyoscyamins bei 159 bis 160°, das des Atropins bei 136 bis 138°, das des Tropins endlich bei 210 bis 211°.

Von E. Schmidt 1) liegt ferner eine Notiz über die Alkaloïde der Scopolia Hlardnackiana vor. Der alkoholische Auszug der Wurzel lieferte, nach der im Vorstehenden angedeuteten Weise auf Basen der Atropingruppe verarbeitet, ein Goldsalz, welches sich bei der Umkrystallisirung ausschließlich aus demjenigen des Hyoscyamins bestehend zeigte.

B. H. Paul 5) behandelte in einem längeren Vortrage nochmals 6) das Cocain und dessen Salze. Auf Grund Seiner im Verein mit Cownley angestellten Untersuchungen empfahl Er zur Prüfung des Hydrochlorids auf einen Gehalt an sogenanntem namorphen Cocain" ) wieder die Fällung mit Ammoniak, beziehungsweise die Probe von Maclagan 8), wobei Er indessen hervorhob, dass, behus quantitativer Bestimmung, das ausgeschiedene Cocaïn möglichst bald abfiltrirt werden müsse, da es sonst unter Bildung von Benzoylecgonin nach und nach wieder in Lösung gehe. Die von Williams 9) vorgeschlagene Probe, sowie eine von Squibb<sup>10</sup>) angegebene — Lösen in Chloroform und Ausfällen mit Aether — fand Er nicht zweckdienlich.

<sup>1)</sup> Siehe die Zusammenstellung nach Jahns, JB. f. 1887, 2227. — <sup>3</sup>) JB. f. 1880, 1078; f. 1881, 1023. — <sup>3</sup>) JB. f. 1883, 1410; f. 1884, 1396; vgl. ferner Dragendorff und v. Renteln, JB. f. 1882, 1326. — 4) Arch. Pharm. [3] 26, 214. — 5) Pharm. J. Trans. [3] 18, 781. — 6) Vgl. JB. f. 1885, 1719; f. 1886, 1701. — ?) Vgl. die Abhandlungen von Stockman, Howard und Hesse, JB. f. 1887, 2172 ff. — 8) Siehe daselbst, S. 2175. — <sup>9</sup>) Daselbst, S. 2166. — <sup>10</sup>) Ephemeris of Materia Medica, Pharmacy etc. 1887, 914 f.

- J. Valentin 1) bestimmte die Krystallform des salssauren Cocaïns, und zwar des wasserfreien Salzes, von welchem Ihm eine besonders schöne Probe aus der Böhringer'schen Fabrik vorlag, als der sphenoïdisch-hemiëdrischen Abtheilung des rhombischen Systems angehörig. Das Axenverhältniß war 0,3294:1:0,9758; die Krystalle zeigten die Flächen (001), (101), (011) und  $\varkappa(116)$ ; sie waren nach der Makroaxe verlängert²) und tafelförmig nach der Basis. Auffallend waren gewisse Uebereinstimmungen mit den monosymmetrischen Formen des freien Cocaïns³) und des Cocäthylins⁴).
- F. A. Flückiger<sup>5</sup>) gab in einer diese Mittheilung begleitenden Notiz über das salzsaure Cocain an, dass das nur in Nadeln krystallisirende Salz mit 2 Mol. Wasser<sup>6</sup>) schon bei 15° in trockener Luft verwittere.

Die Arbeit von F. G. Novy?) über einige höhere Homologe des Cocains ist bereits im vorigen Jahresbericht.) besprochen.

A. Einhorn<sup>9</sup>) fand, dass diese Homologen des Cocains am einfachsten durch Einleiten von Salzsäure in die Lösung von Benzoylecgonin in den entsprechenden Alkoholen zu erhalten sind, wie das ja nach Seiner Auffassung des Cocains als eines Carbonsäure-Methylesters <sup>10</sup>) vorausgesehen werden konnte. Er stellte auf diese Weise dar: den Benzoylecgonin-Aethyläther, welcher bei 109° schmolz und ein Hydrochlorid in derben Krystallen gab, sowie die Benzoylecgonin-Propyl- und -Isobutyläther; durch Einleiten von Salzsäure in die ätherische Lösung des letzteren ließ sich dessen äußerst hygroskopisches Hydrochlorid ausfällen. Das zu diesen Versuchen dienende Benzoylecgonin wurde durch mehrstündiges Kochen von Cocain mit Wasser <sup>11</sup>) bereitet.— In der schon früher <sup>12</sup>) erwähnten, bei der Oxydation des An-

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 15, 36. — 2) In der beigegebenen Figur erscheinen sie mehr in der Richtung der Brachyaxe entwickelt. — 3) Tschermak, JB. f. 1863, 447; Fock, dieser JB., S. 2249. — 4) Grünling, Zeitschr. Kryst. 13, 40 (1887); Merck, JB. f. 1885, 1719; f. 1886, 1702; vgl. auch Novy, zweitfolgende Notiz. — 5) Zeitschr. Kryst. 15, 35. — 6) Polenske, JB. f. 1886, 1701. — 7) Am. chem. J. 10, 145. — 8) S. 2171 f. — 9) Ber. 1888, 47. — 10) JB. f. 1887, 2170. — 11) Vgl. Paul, JB. f. 1886, 1701. — 12) JB. f. 1887, 2171.

kydroëcgonins mit Kaliumpermanganat in der Wärme erhaltenen Säure erkannte Einhorn Bernsteinsäure; dieselbe entstand auch aus Ecgonin bei gleicher Behandlung oder beim Kochen mit Salpetersäure. Sie kann sich nur aus dem Methyltetrahydropyridin-Complexe des Cocaïns gebildet haben, welcher demzufolge die Seitenkette in der  $\alpha$ - oder der  $\beta$ -Stellung tragen muss.

Derselbe<sup>1</sup>) fand bei weiteren Untersuchungen über das Cocain, dass bei vorsichtiger Oxydation von Benzoylecgonin (5 g unter Zusatz von Soda in einem Liter Wasser gelöst) mit übermangansaurem Kali (230 ccm einer dreiprocentigen Solution) in der Kälte ein niederes Homologon desselben, C<sub>15</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>4</sub>, entstehe. Diese Verbindung reagirt nicht mit salpetriger Säure und besitzt die Constitution  $C_5H_7N(CH_3)-CH(OC_7H_5O)-COOH$ ; sie wird von Einhorn, der für den darin anzunehmenden Methyltetrahydropyridinrest die (wohl nicht sehr glücklich gewählte) Bezeichnung "Cocayl" vorschlägt, als Cocaylbenzoyloxyessigsäure bezeichnet. Aus Alkohol oder heißem Wasser krystallisirte sie in großen Prismen, welche bei 230° schmolzen. Ihr Hydrochlorid bildete Blättchen, C<sub>15</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>4</sub>.HCl.2H<sub>2</sub>O, vom Schmelzpunkt 217 bis 218°, das Golddoppelchlorid, C<sub>15</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>4</sub>. HAuCl<sub>4</sub>, gelbe, bei 228° schmelzende Nadeln, das Platindoppelchlorid, (C<sub>15</sub> H<sub>17</sub> NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> .H.PtCls, gelbrothe Warzen, welche gegen 233° schmolzen. Die Cocaylbenzoylglycolsäure läst sich durch Einleiten von Chlorwasserstoffgas in ihre alkoholischen Lösungen leicht esterificiren. Der ölförmige Methylester gab ein Golddoppelsalz, C16 H19 NO4 .HAuCl4, in schwer löslichen Nadeln vom Schmelzpunkt 181 bis 182°, der ebenfalls flüssige Aethylester ein solches der Zusammensetzung C17 H21 NO4. HAuCl4, in noch schwieriger löslichen, bei 160,50 schmelzenden Krystallen 2). Durch drei- bis vierstündiges Erhitzen mit concentrirter Salzsäure auf 100° wurde die Cocaylbenzoyloxyessigsäure unter Abspaltung von Benzoësäure in Cocayloxyessigsäure,  $C_8H_{13}NO_3 = C_5H_7N(CH_3)-CH(OH)-COOH$ , übergeführt; diese bildete, aus der mit Aether versetzten Lösung in Methylalkohol oder Weingeist krystallisirt, Nadeln oder Prismen

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 3029. — 2) Vgl. über diese Ester das folgende Referat.

vom Schmelzpunkt 233°. Ihr Hydrochlorid wurde ebenfalls durch Vermischen der methylalkoholischen Lösung mit Aether in Krystallen der Zusammensetzung C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>NO<sub>3</sub>.HCl.H<sub>2</sub>O gewonnen; das schwer lösliche Golddoppelchlorid schied sich in glänzenden, gelben Nadeln, C<sub>8</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>3</sub>. HAuCl<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O, ab und schmolz bei 2110. — Wie vorauszusehen, konnte die Cocayloxyessigsäure auch durch gemässigte Oxydation des Ecgonins (6 g des Hydrochlorids unter Zusatz von Soda in anderthalb Litern Wasser gelöst) mit übermangansaurem Kali (900 ccm einer dreiprocentigen Lösung) gewonnen werden. Auch bei längerer Einwirkung dieses Oxydationsmittels (12 g in einem Liter Wasser) auf Anhydroëcgonin (2 g des Hydrochlorids unter Zugabe von kohlensaurem Natron ebenfalls in einem Liter Wasser gelöst) bei gewöhnlicher Temperatur resultirt diese Cocaylglycolsäure, indem dabei zunächst Hydratation zu Ecgonin stattfindet, letzteres eine Thatsache, welche in Hinsicht auf die in letzter Zeit mehrfach studirte Oxydation ungesättigter Säuren zu gesättigten Dioxysäuren besondere Beachtung verdient. - Das angewandte Anhudroëcgonin wurde nach einer neuen, sehr einfachen Methode direct aus Cocain dargestellt, nämlich durch vierstündiges Erhitzen desselben in mit Chlorwasserstoffgas gesättigtem Eisessig auf 140°. Bei weiterem Erhitzen mit diesem Agens auf 230° gab das Anhydroëcgonin, neben harzigen Producten, einem Kohlenwasserstoff, Salmiak und Chlormethyl, in sehr geringer Menge eine secundäre Base, welche als Nitrosoverbindung isolirt wurde. Mit Wasser auf 1500 erhitzt, spaltete es Methylamin ab 1). - Ein Halogenalkyl-Additionsproduct des Cocaïns war bisher noch nicht erhalten worden. Einhorn stellte das Cocainmethyljodid, C17 H21 NO4. CH3 J, dar, indem Er die Componenten im molekularen Verhältnis, ohne Verdünnungsmittel, zwei Stunden lang auf 100° zusammen erwärmte; die Verbindung krystallisirte aus Alkohol in Blättchen vom Schmelzpunkt 1640; mit Chlorsilber setzte sie sich zu Cocainmethylchlorid, C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.CH<sub>3</sub>Cl, um, welches aus der alkoholischen Lösung durch Aether in Nädelchen und Blättchen abgeschieden

<sup>1)</sup> Vgl. C. E. Merck, JB. f. 1886, 1703.

wurde, die bei 152,5° schmolzen. Schon durch 12stündiges Erwärmen der wässerigen Lösung auf gegen 100° wurde das Jodmethylat des Cocaïns in Anhydroëcgonin-Methyläther-Methyljodid, C1. H1. NO. CH3 J, übergeführt, schwach gelb gefärbte Nadeln oder Prismen vom Schmelzpunkt 195 bis 1960. Durch vierstündige Einwirkung mit Salzsäure gesättigten Eisessigs bei 140° wurde es dagegen in ein Gemisch von Jod- und Chlormethylat des Anhydroëcgonins umgewandelt; das durch Silberoxyd daraus erhaltene Anhydroëcgoninmethylhydroxyd krystallisirte sehr schön aus Aether-Alkohol und gab mit Jodwasserstoffsäure lange Prismen des bei 207 bis 2080 schmelzenden Anhydroecgoninmethyljodids, C9H13NO2.CH3J.H2O. — Einhorn macht bei dieser Gelegenheit darauf aufmerksam, dass das von Gintl und Storch 1) als vom Ecgoninmethylchlorid derivirend angesprochene Platindoppelsalz sehr wohl dasjenige des chlorwasserstoffsauren Ecgoninmethyläthers?) sein könne. Für das Cocaïn stellt Er die Structurformel HC CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>CH-CH(OC<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O) -CH<sub>2</sub>-COOCH<sub>3</sub> als die wahrscheinlichste hin. — Die eingeflochtenen mikroskopisch-krystallographischen Beobachtungen von O. Lehmann, welche das Hydrochlorid und das Golddoppelchlorid des Ecgonins, das Hydrochlorid des Anhydroecgonins und das Golddoppelchlorid der Cocayloxyessigsäure betreffen, mögen in der Originalabhandlung Einhorn's nachgesehen werden.

Derselbe<sup>3</sup>) gab unter dem Titel "ein metameres Cocaïn und seine Homologen" die genauere Beschreibung des Aethyl-, des Methyl- und des Propylesters von Cocaylbenzoyloxyessigsäure. Von diesen sind die beiden erstgenannten und deren Goldsalze schon im vorigen Referat erwähnt; der analog dargestellte Propylester, C<sub>15</sub>H<sub>16</sub>NO<sub>4</sub>(C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>), schied sich ebenfalls zunächst ölförmig ab, erstarrte dann jedoch zu feinen Nadeln, die bei ca. 56 bis 58° schmolzen. Die chlor-, brom- und jodwasserstoffsauren Salze der drei Körper krystallisirten allgemein in Nadeln, auch wohl in Prismen; analysirt wurden: das schwer lösliche Hydrojodid

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2167. — 2) Vgl. über diesen das zweitfolgende Referat. — 3) Ber. 1888, 3441.

des Methylesters, C<sub>16</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>4</sub>.HJ; das Hydrochlorid, -bromid und -jodid des Aethylesters, C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.HCl, C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.HBr und C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.HJ, endlich das Hydrochlorid und -bromid des Propylesters, C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>4</sub>.HCl und C<sub>18</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>4</sub>.HBr. — Einhorn wurde bei Seinen hier und im Vorhergehenden besprochenen Arbeiten wieder durch A. Liebrecht unterstützt, bei der Darstellung und Untersuchung der Cocaylbenzoyloxyessigsäure auch durch J. Krauss.

Derselbe und O. Klein 1) bewirkten die Ueberführung des Ecgonins in Cocain und ähnlich constituirte Alkaloïde vermittelst der Einwirkung von Säurechloriden auf den salssauren Ecgoninmethyläther. Letzterer wurde durch Einleiten von Chlorwasserstoffgas in die methylalkoholische Lösung des salzsauren Ecgonins in prächtigen, durchsichtigen Prismen, C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>3</sub>.HCl.H<sub>2</sub>O, erhalten; er schmolz bei 2120. Mit der gleichen Menge Benzoylchlorid einige Stunden auf dem Wasserbade erwärmt, ging er in Cocain über, welches, aus der wässerigen Lösung des Reactionsproductes durch Ammoniak oder Alkalicarbonat gefällt, alle Eigenschaften des natürlichen Alkaloïds zeigte. Da das Ecgonin auch als Spaltungsproduct der Nebenalkaloïde des Cocaïns auftritt<sup>2</sup>), so ist diese Synthese<sup>3</sup>) von hervorragender technischer Bedeutung. — Auf ganz analoge Art wurden ferner dargestellt: der Isovalerylecgoninmethyläther, C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>(C<sub>5</sub>H<sub>9</sub>O)NO<sub>3</sub>, welcher, an sich ölförmig, mit Chlor-, Brom- und Jodwasserstoffsäure schön krystallisirte Salze, sowie ein Platindoppelsalz, (C<sub>15</sub> H<sub>25</sub> NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> . H2PtCl6 (bei 1000 getrocknet), in Blättern lieferte; der gleichfalls flüssige Phenacetylecgoninmethyläther, C<sub>10</sub> H<sub>16</sub> (C<sub>8</sub> H<sub>7</sub> O) NO<sub>3</sub>, dessen Hydrobromid und -jodid aus Alkohol gut krystallisirten, und dessen Platindoppelsalz der Formel (C18 H23 NO4)2. H2 Pt Cl6 entsprach; endlich der o-Phtalyldiëcgoninmethyläther, (C10H16NO3)2C2O2 =C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>, welcher im krystallinischen Zustande gewonnen wurde, und dessen Hydrojodid nebst Platindoppelsalz, C28H36N2O8.H2PtCl6,

Ber. 1888, 3335. — <sup>2</sup>) Vgl. Liebermann, diesen JB., S. 2252 ff. —
 Vgl. Liebermann und Giesel, folgendes Referat; auch W. Merck, JB. f. 1885, 1718.

die Form von Blättchen besaßen. Dieses Phtalylderivat zeigte ähnliche Wirkungen wie das Cocaïn.

Auch C. Liebermann und F. Giesel 1) gelangten vom Ecgonin aus zu einer theilweisen Synthese des Cocaïns und damit, wie aus dem im vorstehenden Referat Bemerkten hervorgeht, zu einer neuen technischen Darstellungsart dieses Alkaloïds. verfuhren umgekehrt wie Einhorn und Klein, indem Sie das Ecgonin zunächst in Benzoylecgonin und darauf dieses in den Methylester umwandelten. Die Benzoylirung des Ecgonins war ohne Erfolg schon von Merck?) angestrebt worden; in der That verläuft dieser Process, wenn man nach der gewöhnlichen Methode, sei es mit Benzoësäureanhydrid, sei es mit Benzoylchlorid, arbeitet, wenig glatt; es bildet sich vielmehr in beträchtlicher Menge Anhydroëcgonin. Man erzielt jedoch gute Resultate, wenn man eine heiß gesättigte Lösung von Ecgonin in (ca. dem halben Gewicht) Wasser mit etwas mehr als der äquimolekularen Menge Benzoësäureanhydrid eine Stunde lang auf dem Wasserbade digerirt und das Reactionsproduct zuerst mit Aether, dann mit wenig Wasser behandelt; das gebildete Benzoylecgonin, welches ebensowenig wie Ecgonin mit der Benzoësäure eine Verbindung einzugehen vermag, bleibt hierbei ungelöst zurück. Die Krystalle desselben wurden bei langsamem Erwärmen auf dem Wasserbade, ohne zu schmelzen, matt; in der Capillare verflüssigten sie sich dagegen bei 86 bis 87°, um dann, einige Zeit auf 1250 gehalten, wieder fest zu werden; im entwässerten Zustande weiter erhitzt, schmolzen sie bei 19503). Sie stellten nach A. Fock rhombische Prismen der Combination  $\infty \breve{P} \infty$ ,  $\infty P$ , 0P,  $\check{P}\infty$  vor, mit dem Axenverhältnifs 0,7124:1:0,361. Das daraus nach der Methode von Einhorn 4) durch Behandeln mit Salzsäure und Methylalkohol gewonnene Cocaïn bildete nach Fock, in wesentlicher Uebereinstimmung mit den Angaben Tschermak's 5), monokline Krystalle der Combination  $\infty P \infty$ , 0P,  $P \infty$ ,

Ber. 1888, 3196; siehe auch die Nachschrift zu der im zweitfolgenden Referat behandelten Arbeit (S. 2254).
 JB. f. 1885, 1719.
 Vgl. Merck, daselbst, S. 1716; Skraup, daselbst, S. 1717.
 Dieser JB., S. 2244.
 JB. f. 1863, 447.

 $+P\infty$ ; Winkel  $\beta$  betrug 73°42′. — Dieselben bemerken noch, dass das durch Ammoniak präcipitirte Cocaïn im Ueberschuss dieses Fällungsmittels nicht leichter löslich sei als in Wasser¹). Sie beobachteten ferner, dass, wenn man nach der Fällung des Cocaïns durch Ammoniak oder Soda schnell die zur Lösung gerade hinreichende Menge Wasser zusetzt, nach kurzer Zeit ein Theil des Alkaloïds sich in Nädelchen wieder abscheidet; diese sind wasserfrei, das gefällte Cocaïn dagegen ist vermuthlich wasserhaltig.

C. Liebermann<sup>2</sup>) erhielt auf analogem Wege auch das "Cinnamylcocain" aus Ecgonin. Das zur Acylirung — so nennt Er allgemein die Einführung von Säureradicalen, d. i. "Acylen" erforderliche Zimmtsäureanhydrid wurde nach drei Methoden: aus Cinnamylchlorid (Siedepunkt unter 25 mm Druck bei 1540) und zimmtsaurem Natrium, aus Cinnamylchlorid und entwässerter Oxalsäure, sowie aus Zimmtsäure mit Essigsäureanhydrid<sup>3</sup>) dargestellt; es krystallisirte in Nadeln vom Schmelzpunkt 130°. Bei der Einwirkung auf Ecgonin unter den oben beschriebenen Bedingungen gab es das Cinnamylecgonin, C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O)NO<sub>3</sub>, welches aus der mit kaltem Wasser erhaltenen Lösung des Reactionsproductes, nachdem dieselbe mit Aether von Zimmtsäure befreit und dann eingedampft war, in Nadeln anschofs; aus der alkoholischen Lösung setzte dasselbe sich auf Zusatz von Aether in spieß- und halmartigen Krystallen ab; diese waren wasserfrei und schmolzen bei 216°. Das Golddoppelsalz des Cinnamylecgonins, C<sub>18</sub> H<sub>21</sub> NO<sub>4</sub>. H Au Cl<sub>4</sub>, war ein gelber, flockig-krystallinischer Niederschlag, das Platinsalz eine gelblichweiße Fällung. Durch Einleiten von Salzsäuregas in die methylalkoholische Lösung wurde das Cinnamylecgonin in den Methylester übergeführt, das Cinnamylcocain, C<sub>9</sub>H<sub>13</sub>(C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O, CH<sub>3</sub>)NO<sub>3</sub>, welches aus der mit Wasser verdünnten und, zur Beseitigung von Zimmtsäuremethylester, mit Aether ausgeschüttelten Flüssigkeit durch Soda in bald krystallinisch erstarrenden Oeltröpfchen gefällt wurde. Aus Petrol-

Ygl. Paul, dieser JB., S. 2243. — <sup>2</sup>) Ber. 1888, 3372. — <sup>3</sup>) Anschütz, JB. f. 1884, 474, 1077.

äther krystallisirte es in rosettenförmig gruppirten Nadeln; sein Schmelzpunkt lag bei 121°. Das Hydrochlorid schied sich aus der alkoholischen Lösung nach Zusatz von Aether milchig ab, wandelte sich aber bald in Nädelchen um. Das Golddoppelchlorid wurde als citronengelbe, flockig-krystallinische Fällung erhalten, das Platindoppelchlorid, (C<sub>19</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, in wasserfreien Nädelchen vom Schmelzpunkt 217°. Das salzsaure Salz wird durch Kaliumpermanganat schon in der Kälte unter Bildung von Bittermandelöl oxydirt. Da letzteres auch bei der Oxydation des Rohcocaïns auftritt, so ist es sehr wahrscheinlich, das das Cinnamylcocaïn unter den Nebenalkaloïden des Cocaïns vorkommt.

Derselbe 1) stellte ein solches Nebenalkaloïd des Cocaïns, das "Isatropylcocain", im reinen Zustande dar, und zwar aus einem von F. Giesel erhaltenen Rohproducte. Dieses, eine zähe, gelbe Masse, wurde in verdünnter Salzsäure gelöst, von beigemengtem Bittermandelöl mit Aether befreit, und das Alkaloïd durch Soda oder Ammoniak als weiße, kreidige, amorphe Masse ausgefällt. Aus dem Filtrat konnte noch etwas Ecgonin gewonnen werden. Das gefällte Alkaloïd war in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol leicht löslich, wenig in Petroläther, durch welchen es daher gut von Resten noch vorhandenen Cocaïns gereinigt werden konnte. Beim Verdunsten der Lösungsmittel blieb es harzig zurück. Die Zusammensetzung des Isatropylcocaïns entsprach der Formel C<sub>19</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>4</sub>, während nach Hesse<sup>2</sup>) das Cocamin und Cocaïdin mit dem Cocaïn selbst isomer sein sollen. Es zeigte keinen deutlichen Schmelzpunkt, bei ca. 65° trat Sinterung ein. Die alkoholische Lösung war linksdrehend, bei p=4und  $t = 23^{\circ} [\alpha]_D = -29.3^{\circ}$ . Auch die Salze des Isatropylcocaïns wurden nur amorph erhalten. Das Golddoppelsalz, C18 H23 NO4. HAuCl4 (bei 1250 getrocknet), bildete eine gelbe, das Platinsals, (C<sub>19</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> (bei 110<sup>0</sup>), eine sehr hell gefärbte Fällung 3). - Das neue Alkaloïd ist nach O. Liebreich ein

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Ber. 1888, 2342. — <sup>2)</sup> JB. f. 1887, 2173 f. — <sup>8)</sup> Die Analysen beider Doppelsalze finden sich in der S. 2249 f. besprochenen Abhandlung von Liebermann und Giesel nachgetragen.

starkes Herzgift, ohne anästhesirende Wirkung. - Bei der Behandlung mit Säuren zerfällt das Isatropylcocain nach der Gleichung  $C_{19}H_{23}NO_4 + 2H_2O = C_9H_{15}NO_3 + C_9H_8O_2 + CH_4O$ in Methylalkohol, Ecgonin und ein schwer lösliches Gemisch zweier Säuren,  $(C_9 H_8 O_2)_n$ , welche der  $\alpha$ - und  $\beta$ -Isatropasäure<sup>1</sup>) sehr ähnlich und deshalb als  $\gamma$ - und  $\delta$ -Isatropasäure bezeichnet sind. Wenn man an der einheitlichen Natur des Alkaloïds festhalten will, so wird man annehmen müssen, dass die eine Säure erst nach der Spaltung aus der anderen entstehe. Wurde diese Spaltung durch Kochen mit verdünnter Salzsäure am Rückfluskühler bewirkt, so zeigte sich dabei die merkwürdige Erscheinung, daß, nachdem die Lösung etwa eine halbe Stunde klar geblieben war, plötzlich eine massenhafte Ausscheidung der Säuren erfolgte?). Die  $\gamma$ -Isatropasäure gab ein lösliches, die  $\delta$ -Säure ein unlösliches Baryumsalz. - Im freien Zustande bildete die auch in kochendem Wasser kaum lösliche v-Isatropasäure, aus 50 procentigem Alkohol krystallisirt, farblose Nädelchen vom Schmelzpunkt 2740. Das krystallinische Baryumsalz zeigte, bei 1600 getrocknet, die Zusammensetzung (C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub>Ba. Wie dieses, waren auch das Calcium-, Kupfer- und Silbersalz löslich. Der Methylester, C9H7O2(CH3), krystallisirte in Nadeln oder Blättchen, welche bei 1740 schmolzen und gegen 3300 siedeten; bei der Dampfdichtebestimmung nach V. Meyer im Anthracendampf gab er zwar den der monomolekularen Formel entsprechenden Werth, doch hielt die Dampfbildung etwa eine halbe Stunde an, so dass die Verbindung zweifelsohne ursprünglich polymer ist. Der Aethylester, C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>), bildete bei 146° schmelzende Nadeln. - Die &-Isatropasäure, in kochendem Wasser löslicher als die vorige, krystallisirte aus Alkohol weniger gut als jene und schmolz bei 2060. Ihr Baryumsals hatte, bei 1650 getrocknet, wie obiges die Zusammensetzung (C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>), Ba; das Calciumsals bildete einen weißen, das Kupfersals einen weißblauen Niederschlag; das Silbersalz, C9H7O2Ag, fiel flockig aus, wurde aber

<sup>1)</sup> Fittig, JB. f. 1881, 850 f. — 2) Aehnliches beobachtete Zeisel beim Colchicin, JB. f. 1886, 1730.

beim Kochen krystallinisch. Der Methyläther, C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>4</sub>(CH<sub>3</sub>), krystallisirte in Prismen oder Nadeln vom Schmelzpunkt 76°; bei der Dampfdichtebestimmung gab auch dieser Ester eine der einfachen Formel entsprechende Zahl, die Vergasung im Anthracendampf dauerte drei Minuten an. Der Aethylester, C<sub>2</sub>H<sub>7</sub>O<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>), wurde als zähflüssiges Oel erhalten; nach längerem Kochen unter Rückfluss zeigte er den Siedepunkt 264 bis 270°; das Destillat war dünnflüssig und besaß, bei der Dampfdichtebestimmung momentan versiedend, das durch die gegebene Formel ausgedrückte Molekulargewicht. Die bei den eisessigsauren Lösungen der δ-Isatropasäure, sowie der nicht destillirten γ- und δ-Methyl- nebst -Aethylester, beobachteten Erstarrungspunkte deuteten ebenfalls auf die monomolekularen Formeln hin. Die y-Säure ähnelt besonders der α-, die δ-Säure der β-Isatropasäure; die Nichtidentität der beiden ersteren ergiebt sich indessen schon daraus, das die α-Säure bei 240°, ihr Aethyläther bei 181°1) schmilzt. Die beiden letztgenannten Säuren zeigen, bei sonstigen Abweichungen, allerdings denselben Schmelzpunkt von 2060; ihre Verschiedenheit documentirt sich aber an den Methylderivaten: den β-Isatropasäure-Methyläther erhielt Liebermann als zähe, langsam krystallisirende Masse, deren Schmelzpunkt bei 910 lag. Beim Versuch, auch die a-Isatropasäure durch Einleiten von Salzsäure in die methylalkoholische Lösung in den entsprechenden Ester überzuführen, beobachtete Er, dass dieselbe sich hierbei in eine andere Säure, von den Eigenschaften der  $\beta$ -Isatropasäure, umwandelte, eine Umlagerung, welche sonach in entgegengesetzter Richtung wie die von Fittig und Pagenstecher 2) beschriebene verlaufen sein würde. - Die y-Isatropasäure trat bei der Spaltung des Alkaloïds ungefähr in doppelt so großer Menge auf wie die &-Säure. Das daneben entstehende Ecgonin bildete wasserhaltige Krystalle, welche den Schmelzpunkt 1980, nach dem Trocknen bei 140° einen solchen von 205° zeigten; es war ebenso stark linksdrehend, wie aus Cocaïn im engeren Sinne dargestelltes Ecgonin, und erwies sich mit diesem identisch auch durch die

<sup>1)</sup> Im Original steht, wohl versehentlich, 1310. — 2) JB. f. 1879, 719.

von A. Fock untersuchte Krystallform 1): monosymmetrisch-hemimorphe Combinationen der Flächen  $\infty P \infty$ , 0P,  $\infty P$ ,  $P \infty$ , mit dem Axenverhältnifs 0.8136:1:0.6277 und dem Winkel  $\beta = 87°8'$ . Das Hydrochlorid schmolz bei 246°, das Platindoppelsals bei 226°. Neben dem Ecgonin entstand bisweilen auch etwas des in Alkohol schwer löslichen Anhydroëcgonins vom Schmelzpunkt 235°. — Liebermann wurde bei dieser Arbeit durch Grüne und Frankfeld, bei einigen Bestimmungen auch durch Homans und Brown unterstützt. In einer Nachschrift theilte Er noch mit, daß, wie Er und Giesel festgestellt hätten, auch andere Nebenbasen des Cocaïns Ecgonin abspalten 2).

R. Stockman<sup>3</sup>) erhielt Hygrin<sup>4</sup>) aus der alkoholischen Tinctur frischer Cocablätter, indem Er dieselbe zum Syrup eindampfte, Kalk hinzusetzte, mit Aether auszog und den Verdunstungsrückstand der ätherischen Lösung mit Wasserdampf destillirte. Aus dem milchigen Destillat schied sich das Hygrin in braunen Oeltropfen ab; es besaß einen eigenthümlichen Geruch, schmeckte brennend scharf und erwies sich als ein Gift von stark reizender Wirkung. Es konnte auch aus den bei der Darstellung des Cocaïns entfallenden Mutterlaugen gewonnen werden.

- D. B. Dott<sup>5</sup>) stellte für das *Morphinhydrat*, sowohl für das durch Ammoniak gefällte als auch das aus Alkohol krystallisirte, die Formel  $8\,C_{17}H_{19}N\,O_3$ .  $9\,H_2\,O$  auf. Er betonte ferner, daß, entgegen einer viel verbreiteten Angabe, das Krystallwasser schon bei 90 bis  $100^{\circ}$  entweiche.
- O. Hesse<sup>6</sup>) trat dem gegenüber für die gebräuchliche Formel des *Morphinhydrats*, C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>3</sub>.H<sub>2</sub>O, ein. Auch bemerkte Er, daß Er bereits im Neuen Handwörterbuch der Chemie<sup>7</sup>) als Temperatur des Krystallwasserverlustes 90 bis 100° angegeben

<sup>1)</sup> Vgl. Tschermak, JB. f. 1865, 452. — 2) Vgl. S. 2248. — 3) Pharm. J. Trans. [3] 18, 701. — 4) Vgl. JB. f. 1887, 2172; Hesse, daselbst, S. 2174. — 5) Pharm. J. Trans. [3] 18, 701. — 6) Pharm. Zeitg. 33, 219, 478; Chem. Centr. 1888, 664, 1206 (Ausz.); Pharm. J. Trans. [3] 18, 801; 19, 148; Mouit. scientif. [4] 2, 689. — 7) Bd. 4 (1886), 523.

habe; was die Schmelztemperatur anbetreffe, so liege dieselbe nicht, wie man häufig lese, bei 120°, sondern erst gegen 230°.

D. B. Dott<sup>1</sup>) hielt jedoch daran fest, dass dem von Ihm analysirten *Morphinhydrat* die oben gegebene complicirtere Zusammensetzung zukomme.

Derselbe und R. Stockman's) stellten einige Morphinderivate dar und untersuchten deren pharmakologisches Verhalten. Die angeführten Verbindungen sind die folgenden: Methylmorphimethin oder Methocodein 3); Monoacetylmorphin, C<sub>17</sub>H<sub>18</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)NO<sub>3</sub> 4); Diacetylmorphin, C<sub>17</sub> H<sub>17</sub> (C<sub>2</sub> H<sub>3</sub> O)<sub>2</sub> N O<sub>3</sub> 5); Monobenzoylmorphin,  $C_{17}H_{18}(C_7H_6O)NO_3^6$ ; Dibensoylmorphin,  $C_{17}H_{17}(C_7H_6O)_2NO_3^7$ ; Morphinschwefelsäure, C<sub>17</sub> H<sub>18</sub> (SO<sub>4</sub> H) NO<sub>2</sub> 8); Amylmorphin oder Morphinamyläther, C<sub>17</sub> H<sub>18</sub> (C<sub>5</sub> H<sub>11</sub>) NO<sub>3</sub>, eine ihren physikalischen Eigenschaften nach noch nicht näher beschriebene Base, die in Form des Platindoppelsalzes analysirt wurde und ein leicht krystallisirbares Hydrochlorid gab; ferner Chlorocodid, C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>ClNO<sub>2</sub> ); endlich eine, analog wie letzteres, aus Morphin mit Phosphorpenta- und -oxychlorid erhaltene, krystallinische Chlorverbindung, vorläufig Trichloromorphid genannt, da ihr Platindoppelsals den der Formel (C<sub>17</sub>H<sub>16</sub>Cl<sub>3</sub>NO)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> entsprechenden Metallgehalt zeigte.

Dieselben <sup>10</sup>) sprachen die Ansicht aus, dass die Molekularformel des *Morphins* durch C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>3</sub> richtig dargestellt sei; Verbindungen, welche eine Verdoppelung dieser Formel, gemäss der Annahme von Wright <sup>11</sup>), bedingen würden, konnten Sie nicht erhalten.

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 19, 180. — 2) Daselbst, S. 231. — 3) Grimaux, JB. f. 1881, 930; Hesse, JB. f. 1883, 1345; Fischer und v. Gerichten, JB. f. 1886, 1713. Die Base könnte auch Codimethin oder Methomorphin-Methyläther benannt werden (C. L.). — 4) Wright, JB. f. 1874, 863; Beckett und Wright, JB. f. 1875, 760. — 5) Wright, JB. f. 1874, 863; Hesse, JB. f. 1883, 1844. — 6) Beckett und Wright, JB. f. 1875, 758. — 7) Dieselben, daselbst; Wright und Rennie, JB. f. 1880, 957; auch Polstorff, daselbst. — 8) Stolnikow, JB. f. 1884, 1508. — 9) Matthiessen und Wright, JB. f. 1869, 725; v. Gerichten, JB. f. 1881, 931 f. (Chlorcodein). — 10) Pharm. J. Trans. [3] 18, 708. — 11) JB. f. 1874, 864; vgl. auch Chastaing und Barillot, JB f. 1887, 2179.

H. Kunz<sup>1</sup>) erhielt *Morphinhydrojodid* durch Fällung des Hydrochlorids mit Jodkalium und Umkrystallisirung zunächst aus Alkohol, dann aus heißem Wasser, in haarfeinen, seideglänzenden, verfilzten Nadeln, welche, über Schwefelsäure getrocknet, den der Formel C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>3</sub>.HJ.H<sub>2</sub>O entsprechenden Jodgehalt zeigten. Aus verdümnter Lösung krystallisirt das Salz mit 2 Mol. Wasser, in Uebereinstimmung mit der Angabe von Schmidt<sup>2</sup>).— Das *Morphinhydrobromid*<sup>3</sup>) konnte analog durch Umsetzung des Hydrochlorids mit Bromkalium gewonnen werden.

G. Goldschmiedt4) studirte in einer sechsten Arbeit über Papaverin<sup>5</sup>) zunächst die Oxydation der Halogenalkylverbindungen dieses Alkaloïds. Bei der Behandlung von 30 g Papaverinbensylchlorid 6) mit 100 g übermangansaurem Kalium in zweiprocentiger Lösung bei 40 bis 45° wurden im Filtrat des entstandenen Manganhyperoxyd - Niederschlages Oxalsäure, Benzoësäure und Veratrumsäure aufgefunden; dem Niederschlage waren dagegen beigemengt: eine in verdünnter Salzsäure lösliche Substanz, welche sich als Papaveraldin erwies; eine in kochendem Wasser lösliche und aus diesem in weißen Nädelchen, aus Alkohol in größeren Nadeln krystallisirende, bei 153 bis 1540 schmelzende Verbindung, welche als Bensylpapaveraldinammoniumoxyd oder -hydroxyd, (C<sub>20</sub>H<sub>18</sub>NO<sub>5</sub>.C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>O oder C<sub>30</sub>H<sub>18</sub>NO<sub>5</sub>.C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>OH, angesprochen wird; ferner sehr geringe Mengen eines in kochendem Wasser unlöslichen, erst über 240° schmelzenden, indifferenten Körpers; endlich eine in kochendem Wasser ebenfalls nicht lösliche, in Alkohol ziemlich schwer lösliche und aus diesem in kaum gelblich gefärbten, zarten Nadeln vom Schmelzpunkt 2250 krystallisirende Verbindung C<sub>17</sub> H<sub>15</sub> NO<sub>4</sub>. Durch Sublimation war dieselbe ganz farblos zu erhalten. Sie wurde als Derivat des in

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 307. — 2) JB. f. 1877, 881; Bauer, JB. f. 1874, 861, fand 3 Mol. Krystallwasser, während aus der Analyse von Winckler, JB. f. 1850, 423, sich die Formel 2(C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>3</sub>.HJ).3H<sub>2</sub>O berechnet. — 3) Schmidt, a. a. O. — 4) Monatsh. Chem. 9, 327; Wien. Akad. Ber. (II b) 97, 307. — 5) Vgl. JB. f. 1887, 2181 ff. Die dort besprochene Abhandlung ist auch abgedruckt Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 624 bis 642. — 6) Siehe JB. f. 1886, 1718.

der fünften Abhandlung beschriebenen, sogenannten Hemipinisoïmids, als "Benzylhemipinisoïmid", C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OCH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>=C<sub>2</sub>O<sub>2</sub>NC<sub>7</sub>H<sub>7</sub>, diagnosticirt: bei längerem Kochen mit Kalilauge wurde sie nämlich in Benzylamin und eine als Hemipinsäure angesprochene Säure 1) gespalten, durch kurzes Erhitzen damit aber in "Benzylhemipinaminsäure", C<sub>17</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>5</sub>, übergeführt. Diese, aus dem nadelförmigen Kaliumsalze in Freiheit gesetzt, schied sich aus Alkohol als dichter Krystallfilz ab; ihr Silbersalz bildete eine weiße, flockige Fällung, das Bleisalz einen aus mikroskopischen Rhomben bestehenden Niederschlag, das Calciumsals ziemlich leicht lösliche Nädelchen, (C<sub>17</sub> H<sub>16</sub> N O<sub>5</sub>)<sub>2</sub> Ca. Durch Erhitzen wandelte die Aminsäure sich wieder in das Imid um. - Bei der Oxydation des Papaverinäthylbromids?) mit Kaliumpermanganat resultirten: Essigsäure, Oxalsäure, Veratrumsäure, Papaveraldin und als Hauptproduct das der eben besprochenen Verbindung analoge, dem Aethylhemipinimid 3) isomere "Aethylhemipinisoimid", C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>4</sub>. Dieses wurde aus Alkohol in gelblichen, durch Sublimation aber in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 226 bis 227° erhalten. Durch Kalilauge wurde es in erster Phase in die dem entsprechenden Benzylderivat sehr ähnliche "Aethylhemipinaminsäure", C18 H15 NO5, übergeführt, in zweiter Phase aber in Aethylamin und die als Hemipinsäure angesprochene Säure ge-Die Bildung der "Alkylhemipinisoïmide" ist nun mit der bisherigen Auffassung des Papaverins als eines Chinolinabkömmlings nicht vereinbar; die Halogenalkylverbindungen eines solchen hätten bei der Oxydation vielmehr substituirte Alkylformylanthranilsäuren liefern sollen 4). Konnte demnach die Entstehung des nur in geringerer Menge gewonnenen Hemipinisoïmids selbst anfangs noch als auf einer secundären Reaction beruhend angenommen werden, so war dies jetzt durchaus unwahrscheinlich geworden. Dagegen finden die hier erörterten Thatsachen ihre volle Erklärung in der Annahme, dass das

<sup>1)</sup> Vgl. die Bemerkung im JB. f. 1887, 2182, sowie das zweitfolgende Referat. - 2) Siehe JB. f. 1886, 1717. - 3) Liebermann, daselbst, S. 1483. - 4) Vgl. Claus u. Glyckherr, JB. f. 1883, 1822; Bamberger, JB. f. 1887, 1045 f.

Papaverin ein Derivat des Isochinolins sei 1). Dem entsprechend wurden denn auch die bisher unter den Namen "Dimethoxylchinolin" und "Dimethoxyl-" resp. "Dioxycinchoninsäure" beschriebenen Abbauproducte des Papaverins als Dimethoxylisochinolin und Dimethoxyl - resp. Dioxyisochinolincarbonsäure erkannt 2). Die aus der Dioxysäure bei der Destillation mit Zinkstaub entstehende Base, welche früher!) für Chinolin gehalten wurde, ist in Wahrheit Isochinolin. Bei einem neuen Versuch wurde sie aus dem nach längerem Erhitzen jener Säure auf den Schmelzpunkt resultirenden Rückstande - Dioxyisochinolin, einem aus Alkohol in Nadeln krystallisirenden, um 230° schmelzenden Körper - dargestellt. Ihr Platindoppelsals zeigte den Schmelzpunkt 240 bis 2420, annähernd denselben also, welchen Hoogewerff und van Dorp ursprünglich für nicht ganz reines Chloroplatinat gefunden hatten 4). Das sogenannte Dimethoxylchinolin ferner lieferte bei der Oxydation mit übermangansaurem Kalium nicht Chinolinsäure, sondern, den Angaben der eben genannten Forscher über das Verhalten des Isochinolins 4) entsprechend, "Hemipinsäure" und Cinchomeronsäure; letztere schmolz bei 257 bis 258°; ihr Hydrochlorid fand v. Lang krystallographisch vollkommen identisch mit dem vor Jahren<sup>5</sup>) von Ihm gemessenen Skraup'schen Präparate.

Auf Grund dieser Resultate stellte Derselbe<sup>6</sup>) in einer siebenten Abhandlung für das *Papaverin* eine neue Structurformel auf, in welcher dem gesammten chemischen Verhalten, sowie auch der optischen Inactivität<sup>7</sup>) des Alkaloïds Rechnung getragen ist und nur noch bezüglich der Stellung der beiden Methoxylgruppen im Benzoltheile des Dimethoxylisochinolin-Restes zweiselhaft bleibt, ob dieselbe durch 1, 2 oder 3, 4 auszudrücken sei. Diese beiden Methoxyle sinden sich in der bei den ver-

<sup>1)</sup> Ueber die Bildung von Phtalimid und Alkylphtalimiden aus Isochinolin und dessen Halogenalkylverbindungen siehe Goldschmiedt, dieser JB., S. 1210. — 2) Vgl. auch diesbezüglich die betreffende Note im JB. f. 1887, 2182. — 8) JB. f. 1885, 1701. — 4) Daselbst, S. 971. — 5) JB. f. 1880, 824. — 6) Monatsh. Chem. 9, 349; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 329. — 7) Vgl. Goldschmiedt, dieser JB., S. 447.

schiedenen Oxydationsversuchen erhaltenen "Hemipinsäure" wieder. Da nun diese Säure — wie im Jahresberichte, dem folgenden Referate vorgreifend, schon bemerkt wurde - sich bei weiterer Untersuchung als verschieden von der wirklichen Hemipinsäure, aus Narcotin, herausgestellt hat, die Methoxyle demnach thatsächlich weder die eine noch die andere Stellung einnehmen, so sei die Papaverinformel hier in der folgenden, nicht völlig aufgelösten Modification wiedergegeben:

 $(OCH_3)_{[3]}(OCH_3)_{[4]}H_3C_6-CH_2-[=C=N-CH=CH-][=C_6H_2(OCH_8)_3].$ Das Alkaloïd ist demnach ein m-p-Dimethoxylbenzyldimethoxylisochinolin. Das sogenannte Papaveraldin, die Papaverinsäure und die Pyropapaverinsäure besitzen die Formeln:

$$\begin{aligned} &(\text{OCH}_3)_{[8]}(\text{OCH}_3)_{[4]} \text{H}_3 \text{C}_6 - \text{CO} - [=\text{C=N-CH=CH-}] [=\text{C}_6 \text{H}_2(\text{OCH}_3)_2] \,, \\ &(\text{OCH}_3)_{[8]}(\text{OCH}_3)_{[4]} \text{H}_3 \text{C}_6 - \text{CO} - [-\text{C=N-CH=CH-C(COOH)} = \text{C}(\text{COOH)}], \\ &(\text{OCH}_3)_{[8]}(\text{OCH}_3)_{[4]} \text{H}_3 \text{C}_6 - \text{CO} - [-\text{C}_{[\alpha]} = \text{N-CH=CH-C}_2 \text{H}(\text{COOH})_{[\gamma \, (\beta^2))]}]. \end{aligned}$$

Das Papaveraldin ist Dimethoxylphenyl-dimethoxylisochinolinketon (Dimethoxylbenzoyldimethoxylisochinolin), während die Papaverinsäure und die Pyropapaverinsäure als Dimethoxylbenzoyl- (oder Veratroyl-)pyridindi- und -monocarbonsäure zu betrachten sind. Die Dimethoxylisochinolinearbonsäure endlich hat die Structur

$$[-(COOH)C=N-CH=CH-][=C_6H_2(OCH_3)_2].$$

Derselbe und O. Ostersetzer<sup>1</sup>) wurden, wie in einer achten Abhandlung über Papaverin mitgetheilt ist, zu einer näheren Vergleichung der aus diesem Alkaloïd gewonnenen "Hemipinsäure" mit der aus Narcotin, beziehungsweise Opiansäure, erhältlichen Hemipinsäure durch die Beobachtung veranlasst, dass erstere beim Erhitzen ihres Aethylaminsalzes nicht das aus letzterer auf gleiche Weise zuerst von Liebermann 2) dargestellte Hemipinäthylimid vom Schmelzpunkt 96 (bis 98) lieferte, sondern wieder das oben angeführte "Aethylhemipiniscimid", welches im reinen Zustande jetzt den Schmelzpunkt

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 762; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 861. — 2) JB. f. 1886, 1483.

230° zeigte. In der That stellte sich denn auch die Nichtidentität der beiden Säuren alsbald heraus. - Die eigentliche Hemipinsäure wurde aus der durch Oxydation des Narcotins erhaltenen Opiansäure theils durch Behandeln mit Aetzkali, theils, nach Liebermann<sup>1</sup>), durch Kochen mit salzsaurem Hydroxylamin und Zerlegung des so resultirenden Hemipinimids bereitet. Sie wurde nur in Prismen mit 2 Mol. Wasser beobachtet; dieselben waren nach Brezina monoklin und stimmten auffallender Weise in den Winkeln ( $\beta = 87^{\circ}33'$ ) mit den durch v. Lang<sup>2</sup>) gemessenen Hemipinsäurekrystallen mit 1/2 Mol. Wasser überein. Gleichgültig, ob entwässert oder nicht, schmolz die Säure in offener Capillare, langsam erhitzt, bei 160 bis 161°, wie auch Schilbach 3) gefunden hat, rasch erhitzt aber erst bei 172 bis 175°; dass unter Anwendung einer größeren Flamme ein noch höherer Schmelzpunkt, von 179 bis 1820, entsprechend den von verschiedenen Seiten vorliegenden Angaben 4), erreichbar ist, scheint nicht ausgeschlossen, handelt es sich doch überhaupt, genau genommen, um den "Zersetzungspunkt", bei welchem die · Umwandlung in das bei 166 bis 167° schmelzende Anhydrid stattfindet. In einer beiderseits geschlossenen Capillare, in welcher daher das abgespaltene Wasser nicht entweichen kann, schmilzt die vorher vom Krystallwasser befreite Säure bereits um 156 bis 158°, die wasserhaltige sogar schon wenig über 100°. Die einprocentige Lösung der Säure giebt mit Eisenchlorid einen gelborangefarbigen Niederschlag; Silbernitrat, in geringer Menge zugesetzt, fällt dieselbe nicht, in etwas größerer Menge giebt dasselbe nur beim Kochen, im Ueberschuss jedoch schon in der Kälte, einen krystallinischen Niederschlag. - Die Papaverin-"Hemipinsäure" krystallisirte entweder in wasserfreien Nadelrosetten, oder in kurzen Prismen mit 1 Mol., oder endlich in zwei bis drei Millimeter langen Prismen mit 2 Mol. Wasser. Letztere

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1483. — 2) JB. f. 1867, 520; vgl. auch Lüdecke (bei Schilbach), JB. f. 1886, 1723. — 8) Siehe die vorstehende Note. — 4) Vgl. Wöhler, Berzelius' JB. 24, 433, sowie die Abhandlungen von Beckett und Wright, JB. f. 1876, 806; Wegscheider, JB. f. 1882, 927; Liebermann, JB. f. 1886, 1481.

waren nach Brezina rhombisch, mit den Flächen (010), (001), (110) und dem Axenverhältnis a:b = 0.3653:1. In offener Capillare schmolz sie, je nachdem sehr langsam oder sehr rasch erhitzt wurde, bei 174 bis 175° oder bei 190 bis 194°; dem entsprechend war früher 1) 179 bis 1820 notirt. Sie wandelt sich dabei ebenfalls in Anhydrid um, welches letztere, durch wiederholte Sublimation gereinigt, etwas höher, als vordem angegeben, schmilzt, nämlich bei 1750, nach vorheriger Sinterung. Bei vorsichtigem Erhitzen in beiderseits zugeschmolzener Capillare konnte der Schmelzpunkt der Säure bis auf 172 oder 173,5° herabgedrückt werden. Dieselbe war in Wasser schwieriger löslich, als die wahre Hemipinsäure. Die einprocentige Lösung gab mit Eisenchlorid einen zinnober- bis orangefarbigen, mit Silbernitrat, auch wenn dieses nur in geringer Menge zugesetzt wurde, einen krystallinischen Niederschlag, der theils aus Nädelchen, theils aus rhombischen Blättchen bestand. Das aus dem Ammoniumsalze erhaltene Silbersalz hatte die Zusammensetzung C10 H8 O6 Ag2.

Dieser Säure ertheilte G. Goldschmiedt<sup>2</sup>) sodann in einer neunten Abhandlung über *Papaverin* die Bezeichnung *Metahemipinsäure*, da der Name Isohemipinsäure bereits anderweitig vergeben ist. Die von ihr erhaltenen Derivate sind also umzutaufen in: *Metahemipinimid*, *Metahemipinäthyl*- und -benzylimid, *Metahemipinäthyl*- und -benzylimid, on der Orthophtalsäure ableitet, geht, wie aus ihrer Bildung aus Dimethoxylisochinolin und ihrer Umwandlung in Anhydrid, auch daraus hervor, daß sie die Fluorescenreaction zeigt. In der Kalischmelze liefert sie Protocatechusäure. Sie ist demnach  $C_6(COOH_{[1]}, COOH_{[2]}, H, OCH_{3[4]}, OCH_{3[5]}, H)$  und das Papaverin muß die Structur

 $(OCH_3)_{[8]}(OCH_3)_{[4]} H_3 C_6 - CH_2 - [= C = N - CH = CH -] \ [= C_6 H_2 (OCH_3)_{[2]} (OCH_3)_{[8]}]$ 

besitzen: es ist als m-p-Dimethoxylbenzyl-B2, 3-Dimethoxylisochinolin definirt.

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1698; f. 1887, 2182. — 2) Monatsh. Chem. 9, 778; Wien. Akad. Ber. (II b) 97, 877.

A. Stransky 1) untersuchte die aus den Alkylhalogenverbindungen des Papaverins?) durch Kalilauge abzuscheidenden Die hierüber vorliegenden Angaben von Claus und Basen. Hüetlin<sup>3</sup>) fand Er dabei nicht bestätigt. Die aus Papaverinäthylbromid und -benzylchlorid erhaltenen Basen zeigten die Zusammensetzung von Ammoniumoxyden, analog den von La Coste 4) und Möller 5) beschriebenen Derivaten des Chinolins und Chinaldins, während die aus Papaverinmethyljodid gewonnene Base sich als ein Ammoniumhydroxyd erwies. Alle drei Basen waren krystallisirbar, in kaltem Wasser schwer, in heißem, sowie in Alkohol und Aether leicht löslich, von alkalischer Reaction. — Das durch fünfstündiges Kochen einer Lösung von 1 Thl. Papaverinäthylbromid in 10 Thln. Wasser mit 2 Thln. Kalihydrat zunächst als braunes, beim Schütteln krystallinisch werdendes Harz abgeschiedene Aethylpapaveriniumoxyd, (C20 H21 NO4. C2 H5)2 O (bei 1000 getrocknet), wurde nach dem Umkrystallisiren aus verdünntem Alkohol in prismatischen Tafeln erhalten, die an der Luft rasch verwitterten. Beim Auflösen in verdünnter Salzsäure gab es das schon bekannte Papaverinäthylchlorid, Cao H21 NO4 . C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>Cl (im Vacuum entwässert), weiße, rhombische Nadeln vom Schmelzpunkt 80°; das Platindoppelsalz, (C20 H21 NO4. C2 H5 C1) .PtCl4, bildete lichtgelbe, tafelförmige Kryställchen, das Pikrat, C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-OC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, hellgelbe, bei 175° schmelzende Tafeln, das Dichromat, (C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, gelbe Nadeln oder orangegelbe Blättchen vom Schmelzpunkt 78°. - Das auf analoge Weise dargestellte Benzylpapaveriniumoxyd, (C20 H21 NO4 . C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>)<sub>2</sub>O, zuerst ebenfalls harzförmig ausfallend, wurde durch wiederholte Umkrystallisirung in langen Nadeln erhalten, die bei 165° schmolzen. Beim Schütteln der ätherischen Lösung mit verdünnter Salzsäure wurde Papaverinbenzylchlorid, C20 H21 NO4 . C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl, regenerirt, dessen schon von Goldschmiedt erwähntes Platindoppelsalz, (C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>Cl)<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub>, als weißer, kry-

Monatsh. Chem. 9, 751; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 807. — <sup>2</sup>) Siehe JB. f. 1886, 1717 f. — <sup>3</sup>) JB. f. 1885, 1696. — <sup>4</sup>) JB. f. 1882, 1073 f. — <sup>5</sup>) JB. f. 1887, 1027 f.

stallinischer Niederschlag beschrieben wird. Das Dichromat.  $(C_{20} H_{21} NO_4 . C_7 H_7)_2 Cr_2 O_7$ , und das *Pikrat*,  $C_{20} H_{21} NO_4 . C_7 H_7$ -OC<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, bestanden aus gelben, mikroskopischen Tafeln; jenes schmolz bei 85°, dieses bei 185°, — Das Methylpapaveriniumhydroxyd, C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>. CH<sub>3</sub>OH, wurde aus dem entsprechenden Jodide durch Kali schon in der Kälte, vollständiger jedoch erst nach kurzem Kochen, als krystallinisch erstarrendes Oel abgeschieden; durch verdünntes Ammoniak wurde es nicht ge-Beim Abdunsten der alkoholischen Lösung blieb es in fällt. grünlichgelben, verwitternden Krystallen zurück, deren Schmelzpunkt bei 2150 lag. Das Chlorid, C20 H21 NO4. CH2 Cl, bildete weiße Nadeln vom Schmelzpunkt 75%, das schwer lösliche Platindoppelsals, (C<sub>20</sub> H<sub>21</sub> NO<sub>4</sub> . CH<sub>3</sub> Cl)<sub>2</sub> . PtCl<sub>4</sub>, Täfelchen von ebenfalls weißer Farbe, das Dichromat, (C<sub>20</sub> H<sub>21</sub> N O<sub>4</sub> . CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>, gelbe, bei 85° schmelzende Nädelchen, das Pikrat, C20 H21 NO4. CH3-OC6H2 (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, goldgelbe Tafeln vom Schmelzpunkt 205°.

E. v. Seutter 1) erhielt ein Additionsproduct von Papaverin und o-Mononitrobensylchlorid. Eine innige Mischung von 20 g des ersteren mit 12g des letzteren wurde fünf Stunden lang auf dem Wasserbade erwärmt, die Masse mit kochendem Wasser aufgenommen und die trübe Flüssigkeit zur Entfernung überschüssigen Nitrobenzylchlorids mit Aether ausgeschüttelt; es schieden sich dann schöne, hellgelbe Krystalle der Verbindung  $C_{20}H_{21}NO_4.C_7H_6(NO_2)Cl.(x+4)H_2O$  ab. Dieselben verwitterten sehr schnell; bei 110° verloren sie in einem Versuche 9, in einem anderen 6 Mol. Wasser, im Vacuum oder über Schwefelsäure gaben sie 4 Mol. davon ab. Sie schmolzen beim Erwärmen im Krystallwasser; ohne dieses zeigten sie bei etwa 105 bis 114° nur vorübergehendes Erweichen. In Alkohol war das Chlorid leicht löslich. Das Platindoppelsalz, [C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>.C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>(NO<sub>2</sub>)Cl]<sub>3</sub> .PtCl4, (bei 1000 getrocknet), wurde als schwach gelblicher, krystallinischer Niederschlag erhalten, der sich selbst in heißem Wasser und Alkohol nur sehr wenig löste. Durch doppelte Umsetzung wurden ferner aus dem Chloride dargestellt: das Nitrat,

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 857; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 818.

 $2 [C_{20} H_{21} NO_4. C_7 H_6 (NO_2) NO_3].3 H_2O$ , das um 215° schmelzende Pikrat,  $C_{20} H_{21} NO_4. C_7 H_6 (NO_2) - OC_6 H_2 (NO_2)_3$ , und das Dichromat,  $[C_{20} H_{21} NO_4. C_7 H_6 (NO_2)]_2 Cr_2O_7$ , alle drei Salze in sehr schwer löslichen Prismen krystallisirend. Beim Behandeln des Chlorids oder Nitrats mit Natronlauge konnte ein faßbares Product nicht gewonnen werden.

Derselbe 1) stellte auch das Papaverin-Phenacylbromid, ein Analogon der betreffenden, von Bamberger2) und Goldschmiedt3) untersuchten Derivate des Chinolins und Isochinolins, dar, indem Er 10g des Alkaloïds mit 6g des Bromids auf 70 bis 80° erwärmte und die nach vorgängiger Verflüssigung wieder erstarrte Masse mit kochendem Wasser behandelte; das Filtrat setzte das Additionsproduct in gelben, spitzen, fächerartig gruppirten Pyramiden ab, welche die Zusammensetzung 2(C<sub>20</sub> H<sub>21</sub> NO<sub>4</sub>  $C_6H_5-CO-CH_2Br$ .  $(2+3)H_2O$  besassen: von den 5 Mol. Krystallwasser entwichen drei beim Liegen an der Luft, die beiden anderen im Exsiccator. Das entwässerte Bromid zeigte bei 1900 Erweichung, unter gleichzeitiger Zersetzung. Es wurden aus ihm durch doppelte Umsetzung die nachstehenden Verbindungen gewonnen: das in gelben, mehrere Centimeter langen Nadeln anschießende Chlorid, C20 H21 NO4. C8 H7 OC1.6 (?) H2 O, dessen Platindoppelsalz, (C<sub>20</sub> H<sub>21</sub> NO<sub>4</sub>.C<sub>8</sub> H<sub>7</sub> OCl)<sub>2</sub>.PtCl<sub>4</sub>, einen schwach röthlich gefärbten, krystallinischen Niederschlag bildete; das Nitrat, C<sub>20</sub> H<sub>21</sub> NO<sub>4</sub> . (C<sub>8</sub> H<sub>7</sub> O) NO<sub>3</sub> . 2 H<sub>2</sub> O, gelbliche, fächerförmig angeordnete, schwer lösliche Spiesse; das Pikrat, C20 H21 NO4 . C<sub>8</sub> H<sub>7</sub> O-O C<sub>6</sub> H<sub>2</sub> (N O<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, seidenglänzende Nadeln, die bei 180 bis 1820 unter Schwärzung schmolzen; das Dichromat, (C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub> . C<sub>8</sub> H<sub>7</sub> O)<sub>2</sub> Cr<sub>2</sub> O<sub>7</sub>, aus Spielsen zusammengesetzte Krystallfächer; endlich das Sulfat, mehrere Centimeter lange, ziemlich leicht lösliche Nadeln. Beim Versetzen einer Lösung des Bromids mit verdünnter Natronlauge fiel sogleich ein orangerother, voluminöser Niederschlag aus. Dieser wurde beim Erhitzen mit Wasser gelb, ohne sich jedoch aufzulösen; auch in Aether war er un-

Monatsh. Chem. 9, 1035. — 2) JB. f. 1887, 1045. — 8) Dieser JB.,
 S. 1211.

löslich. Von Alkohol wurde er in der Kälte nur wenig, mit rother Farbe, aufgenommen; beim Erwärmen entfärbten sich sowohl die Flüssigkeit, wie der Niederschlag, und letzterer ging in Lösung, um beim Erkalten in Gestalt farbloser Nadeln wieder zu erscheinen. In Benzol, Schwefelkohlenstoff und Chloroform löste er sich mit rother Farbe, und aus diesen Flüssigkeiten bildeten sich gleichfalls schwach gefärbte, resp. gelbe Krystalle; die Benzollösung schied daneben amorphe Substanz ab. Als der rothe Körper im trockenen Zustande erhitzt wurde, erfolgte bei etwa 75º wiederum Entfärbung; der entfärbte Körper schmolz sodann bei 185 bis 187°. Dieser, identisch mit den aus den Lösungen erhaltenen, mehr oder weniger farblosen Krystallen, erwies sich als Phenacetylpapaveriniumoxyd, (C20 H21 NO4. C8 H7 O)2 O. rothen Körper hält v. Seutter für das entsprechende Hydroxyd, da er bei der Umwandlung in das farblose Oxyd durch Erwärmen ungefähr die dafür berechnete Wassermenge abgab. Das Phenacetylpapaveriniumoxyd bildet sich aus dem Bromid, Chlorid, Nitrat und Sulfat auch schon bei längerem Kochen der wässerigen Lösungen, was bei der Darstellung des Bromids zu berücksichtigen ist.

W. Roser¹) nahm die die Spaltung des Narcotins durch Jod betreffenden Versuche von Jörgensen²) wieder auf. Das Alkaloïd wurde in der 20 fachen Menge 80 procentigen Alkohols unter Zusatz von etwas Salzsäure aufgelöst und mit 3 Mol. Jod zehn Stunden lang gekocht; beim Erkalten schied sich ein Gemenge von Tarconinmethylsuperjodid (dem "Tarconiumtrijodid" des genannten Chemikers) und Jodtarconinmethylsuperjodid in Nadeln ab, neben welchen als anderes Spaltungsproduct Opiansäure gebildet war, entsprechend den Gleichungen: C22 H23 NO7 + 6J + H2O = C12 H12 NO3 J. J2 + C10 H10 O5 + 3 HJ und C22 H23 NO7 + 8J + H2O = C12 H11 J NO3 J. J2 + C10 H10 O5 + 4 HJ. Aus 10 g Narcotin resultirten 14,5 g der gemischten Superjodide. Diese wurden, mit Wasser übergossen, durch Behandeln mit Schwefelwasserstoff in der Wärme zerlegt; aus dem

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 245, 311. - 2) JB. f. 1869, 714 f.; f. 1870, 814.

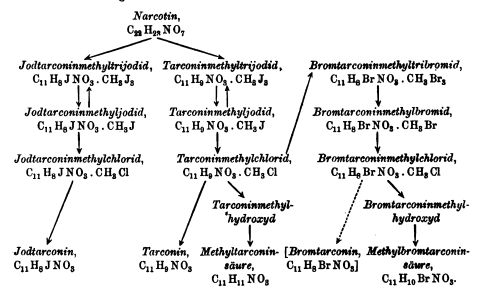
heißen Filtrat fiel zuerst das schwer lösliche Jodtarconinmethyljodid, später das Tarconinmethyljodid nieder. — Das Jodtarconinmethyljodid, C11 H8 JNO3. CH3 J, entspricht dem Methylbromtarconium jodid v. Gerichten's 1). Es erschien bei der Krystallisation aus Wasser zuerst in langen, gelben Nadeln, dann kleinen, gelblichweißen, kugelig aggregirten Nädelchen, wandelte sich aber unten der Flüssigkeit bald in kurze, gelbe, dichroïtische Prismen um. Mit Jod gab es wieder das Superjodid, C11 H8 JNO3. CH3 J. J2, welches aus kochendem Alkohol in dunklen Nadeln vom Schmelzpunkt 1710 krystallisirte. Chlorsilber entstand Jodtarconinmethylchlorid, welches aus Alkohol in schwach gelb gefärbten Nadeln, C11 H2 JNO3. CH3 Cl. H2O, anschoss und ein schwer lösliches Platindoppelsalz, (C12 H11 JNO2)2 PtCl<sub>6</sub>, in kurzen, glänzenden Nädelchen, ein leicht zersetzliches Golddoppelsalz, (C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>JNO<sub>3</sub>)AuCl<sub>4</sub>, in feinen, gelben Nädelchen, sowie ein Quecksilberdoppelsalz in langen, weißen Nadeln lieferte. Das Chlorid wurde durch Alkalien nicht gefällt. Beim Erhitzen spaltete es gleichzeitig mit dem Krystallwasser Chlormethyl ab, und zwar begann diese Zersetzung bei 130°. Das als granatrothes Pulver zurückbleibende Jodtarconin krystallisirte aus wässeriger Lösung in gelbrothen Nadeln, C<sub>11</sub>H<sub>8</sub>JNO<sub>3</sub>. H<sub>2</sub>O, die ihr Krystallwasser bei 120° verloren. Dasselbe gab ein Hydrochlorid, C<sub>11</sub>H<sub>8</sub>JNO<sub>2</sub> . HCl. 2 H<sub>2</sub>O, in gelben, seidenglänzenden Nadeln. — Das neben dem Jodtarconinmethyljodid erhaltene, leichter lösliche Tarconinmethyljodid, C<sub>11</sub>H<sub>9</sub>NO<sub>3</sub>.CH<sub>3</sub>J, stellte gelbe Nadelbüschel vor. Mit Jod regenerirte es das Superjodid, C<sub>11</sub> H<sub>9</sub> NO<sub>3</sub>. CH<sub>3</sub> J. J<sub>2</sub>, welches aus Alkohol oder Eisessig in langen, rothbraunen Nadeln gewonnen wurde und bei 160° schmolz. Das aus dem Jodid bereitete Tarconinmethylchlorid, welches aus Alkohol nach Zusatz von Aether in feinen, schwach gelblichen Nädelchen krystallisirte und namentlich in verdünnten Lösungen intensiv gelbgrün fluorescirte, gab ein schwer lösliches, gelbes, krystallinisches Platindoppelsalz, (C<sub>12</sub> H<sub>12</sub> N O<sub>3</sub>)<sub>2</sub> PtCl<sub>6</sub>. Durch einfaches Erhitzen konnte es nicht in Methylchlorid und Tarconin gespalten werden,

<sup>1)</sup> JB. f. 1882, 1102 f.

wohl aber durch vierstündige Behandlung mit 7 Thln. concentrirter Salzsäure bei 140 bis 1500; das hierbei in weißen Nadeln resultirende Hydrochlorid des Tarconins 1), (C11 H2 NO3 . HCl)2 .3 H<sub>2</sub>O, lieferte ein gelbes, amorphes Platindoppelsals. Die bei der Umsetzung des Tarconinmethylchlorids mit Silberoxyd erhaltene, stark fluorescirende Lösung des Tarconinmethylhydroxyds setzte beim Kochen glänzende Kryställchen von Methyltarconinsäure, C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>3</sub>, ab, indem sich gleichzeitig Formaldehyd entwickelte; die Ammoniumbase hatte sich also in derselben Weise gespalten, wie es v. Gerichten (S. 2266) an der Bromtarconinmethylverbindung beobachtet hatte, gemäs der Gleichung:  $C_{11}H_9NO_3.CH_3OH = C_{11}H_{11}NO_3 + CH_2O_3$ . Die sogenannte Methyltarconinsäure war in Wasser und in Alkohol so gut wie unlöslich; von Mineralsäuren, sowie Kali- und Natronlauge wurde sie leicht aufgenommen, nicht aber von Ammoniak; aus der alkalischen Lösung wurde sie durch Kohlensäure gefällt, aus der salzsauren durch Natriumacetat 5), obgleich sie sich andererseits auch in verdünnter Essigsäure auflöste. Ihr Hydrochlorid bildete weiße, kugelförmig zusammengehäufte, wasserhaltige Nadeln, das neutrale Sulfat, (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.6H<sub>2</sub>O, gelbliche Kryställchen, das saure Sulfat, C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>3</sub>.H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.3H<sub>2</sub>O, kleine, weiße Prismen. — Als zur wässerigen Lösung des Tarconinmethylchlorids Bromwasser gefügt wurde, schied sich ein krystallinischflockiges, gelbes Bromtarconinmethylsuperbromid, C<sub>11</sub> H<sub>8</sub> Br N O<sub>3</sub> . CH<sub>3</sub> Br. Br<sub>2</sub>, ab, dann ein schweres, rothes, höheres Superbromid, welches letztere sich beim Liegen an der Luft wieder in das gelbe zurückwandelte. Dieses konnte durch behutsame Umkrystallisirung aus Alkohol oder besser Eisessig in vierseitigen, goldgelben Tafeln gewonnen werden, deren Schmelz- und Zersetzungstemperatur bei 1650 lag. Beim Kochen mit Alkohol,

<sup>1)</sup> Vgl. Wright, JB. f. 1877, 882 f. — 2) Diese Gleichung darf nicht dahin mifsverstanden werden, daß der Formaldehyd aus der additionell geschriebenen Methylhydroxyd-Gruppe entstehe. Denn aus Bromtarconinäthyljodid wird, wie v. Gerichten dargethan hat, durch Barytwasser Aethylbromtarconinsäure gebildet. — 3) Vgl. dazu Plugge, JB. f. 1886, 1706 f.

oder einfacher durch Behandeln mit Schwefelwasserstoff in der Wärme, gab es das Bromtgrconinmethylbromid, welches aus der wässerigen Lösung zunächst in langen, schwefelgelben Nadeln anschofs; dieselben repräsentirten jedoch eine labile Modification und verwandelten sich allmählich in flach prismatische Krystalle. Beide Formen zeigten die Zusammensetzung C11H5BrNO3.CH3Br Das entsprechende Chlorid trat in feinen Nadeln auf: es lieferte ein gelbrothes Platindoppelsalz, (C12H11BrNO3)2PtCl61 ein gelbes, nadeliges Golddoppelsalz, (C13 H11 Br NO3) Au Cl4, und ein weißes, ebenfalls nadeliges Quecksilberdoppelsalz. Bromtarconinmethylbromid in wässeriger Lösung mit Silberoxyd zersetzt und die erhaltene Ammoniumhydroxyd-Lösung nach Zugabe von Barythydrat gekocht wurde, erfolgte die, wie oben erwähnt, schon von v. Gerichten beobachtete Reaction: es schied sich das krystallinische Baryumsalz der Methylbromtarconinsäure ab, aus welchem durch Essigsäure die Methylbromtarconinsäure, C<sub>11</sub> H<sub>10</sub> Br NO<sub>3</sub>, mit dem Schmelzpunkt 233°, in Freiheit gesetzt wurde. - Die hauptsächlichsten der von Roser beschriebenen Verbindungen sind in der folgenden Uebersicht zusammengestellt, in welche der Vollständigkeit wegen noch das Bromtarconin aufgenommen ist:



Derselbe 1) behandelte in einer zweiten Arbeit über das die Methyl- und Aethylderivate dieses Alkaloïds. Narcotinmethyljodid wurde durch mehrstündiges Erwärmen der gemischten Componenten als ein in kaltem Wasser unlösliches, in heifsem Wasser und in Alkohol lösliches, dickflüssiges Oel Beim Digeriren desselben mit Chlorsilber ergab sich erhalten. zunächst eine als Narcotinmethylsilberdoppeljodid angesprochene Abscheidung: das schließlich in leicht löslichen Nadelbüscheln resultirende Narcotinmethylchlorid lieferte ein Platindoppelsalz, (C<sub>22</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>7</sub>.CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>PtCl<sub>5</sub>, und ein Golddoppelsalz, welche beide, in Wasser mehr oder weniger unlöslich, aus verdünntem Alkohol in gelben Nädelchen krystallisirten, sowie ein Quecksilberdonnelsalz als krystallinisches Präcipitat, welches in heißem Wasser zuerst schmolz, dann sich auflöste. Mit Natron gab die Lösung des Chlorids einen schweren, sich zusammenballenden Niederschlag, welcher bei gelindem Erwärmen der Flüssigkeit zu einem klaren Oele schmolz, in Alkohol leicht, in Aether wenig löslich war und sehr wahrscheinlich aus Narcotinmethylhydroxyd bestand. Bei längerem Stehen unter Wasser, schneller beim Kochen damit, lagerte sich dieses zu einer in feinen, weißen, glänzenden Nadeln krystallisirenden, tertiären Base um, welche dem Narcein zum Verwechseln ähnlich war und deshalb als Pseudonarcein be-Krystallwasserhaltig zeigte letzteres die Zuzeichnet wird. sammensetzung C23 H27 NO8.3 H2O und war demnach in diesem Zustande mit jenem Alkaloïd (C23 H29 NO9. 2 H2O) metamer. Von kaltem Wasser wurde es wenig, von heißem und von Alkohol leicht, von Aether nicht gelöst. Das Krystallwasser entwich zum Theil schon über Schwefelsäure, vollständig bei 100°. Schmelzpunkt lag gegen 1750; bei längerem Erwärmen sinterte das Pseudonarcein jedoch schon um 140 bis 1500, unter gleichzeitiger Zersetzung, zusammen. Durch Chlorwasser und Ammoniak wurde es roth gefärbt; in concentrirter Schwefelsäure löste es sich mit braungelber Farbe, die beim Erhitzen in ein schmutziges Violett überging. Es erwies sich sich optisch inactiv.

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 247, 167.

Von Alkalilauge, auch Ammoniak, wurde es gelöst, durch Kohlensäure aber wieder gefällt; aus Essigsäure schied es sich unverändert ab. Das Sulfat des Pseudonarceins, (C23 H27 NO3)2. H2SO4 . 2 H<sub>2</sub> O, krystallisirte in centrisch gruppirten Nadeln, das Hydrochlorid, C23 H27 NO8. HCl. 3 H2O, in einer labilen, nadeligen, und einer stabilen, prismatischen Form; das in Wasser so gut wie unlösliche Platindoppelsalz, (C23 H27 NO3)2. H2 PtCl6, setzte sich aus Salzsäure in mikroskopischen, monoklinen, oft kammartig verwachsenen Prismen vom Schmelzpunkt 196 bis 1980 ab; das Golddoppelsalz krystallisirte aus Alkohol nach Zusatz von Wasser in gelbrothen, bei 130° schmelzenden Nadeln; das Quecksilberdoppelsals trat in Nadeldrusen mit dem Schmelzpunkt 120 bis 1230 auf; das Superiodid bildete braune Nädelchen, welche eine blaue Lösung gaben. - Das Narcein unterschied sich vom Pseudonarcein, außer durch die Zusammensetzung im krystallwasserfreien Zustande, hauptsächlich nur durch den Schmelzpunkt, welcher bei einem Präparat aus der Merck'schen Fabrik gegen 1650 gefunden wurde 1); bei längerem Erhitzen schmolz auch das Narcein unter Zersetzung schon gegen 140°. In seinem sonstigen Verhalten und in seinen Salzen, von welchen das Hydrochlorid<sup>2</sup>) ebenfalls in Nadeln und in Prismen auftrat, das wasserfreie Platindoppelsals 1) bei 195 bis 1960 und das Quecksilberdoppelsalz bei 118 bis 122° schmolz, stimmte es mit dem Pseudonarcein fast ganz überein. — Aethylderivate des Narcotins sind schon von Beckett und Wright3) dargestellt. Roser erhielt das Narcotinäthyljodid als ein in kaltem Wasser wenig lösliches, dickes Oel; vom Bromid giebt Er bezüglich der Eigenschaften nur an, daß es leicht löslich, sowohl in Wasser, wie in Alkohol, sei. Das nicht krystallisirt gewonnene Chlorid gab ein schwer lösliches Platin - und ein in heißem Wasser lösliches Quecksilberdoppelsalz. Aus seiner Lösung wurde durch Natronlauge das dem entsprechenden Methylderivat durchaus ähnliche Narcotinäthylhydroxyd gefällt, welches sich in analoger Weise

<sup>1)</sup> Vgl. Claus und Meixner, diesen Bericht, S. 2274. — 2) Vgl. Petit, JB. f. 1872, 755 f. — 3) JB. f. 1876, 806.

wie jenes in das isomere, tertiäre Pseudohomonarcein (resp. Homopseudonarcein) umlagerte. Dieses glich seinerseits sehr dem Pseudonarcein; es krystallisirte in feinen Nadeln der Zusammensetzung C<sub>24</sub>H<sub>29</sub>NO<sub>8</sub>.3 H<sub>2</sub>O, welche bei 100° ihr Krystallwasser abgaben und gegen 173° schmolzen. Sulfat und Hydrochlorid des Pseudonarceins waren leicht löslich; das Platindoppelsals, (C<sub>24</sub>H<sub>29</sub>NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>PtCl<sub>5</sub>.2 H<sub>2</sub>O, krystallisirte aus verdünnter Salzsäure in gelben Nädelchen, das Quecksilberdoppelsals bildete ebenfalls Nadeln.

In einer dritten Abhandlung theilte Derselbe 1) hauptsächlich Untersuchungen über Methylverbindungen des Cotarnins und deren Spaltungsproducte mit. Das Cotarnin schmolz höher, als Beckett und Wright<sup>2</sup>) angegeben haben, nämlich bei 132 bis 133°. Mit Jodmethyl trat es leicht in Reaction, unter Erzeugung zweier Producte: das in Wasser leichter lösliche derselben, in gelben, glänzenden Nadeln krystallisirend, war Cotarninhydrojodid 3), C<sub>12</sub> H<sub>14</sub> NO<sub>3</sub> J; das andere, C<sub>14</sub> H<sub>20</sub> NO<sub>4</sub> J = C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>(CH<sub>3</sub>)NO<sub>4</sub>.CH<sub>3</sub>J, wird als Cotarnmethinmethyljodid bezeichnet; es bildete schwefelgelbe Nadeln oder wenig gefärbte, flache Prismen. Mit Chlorsilber setzte es sich zu Cotarnmethinmethylchlorid, C14 H20 NO4 Cl. 3 H2O, um, welches aus Wasser in großen, glasglänzenden Krystallen, aus Alkohol in Blättchen anschos und ein orangegelbes Platindoppelsals, (C14 H20 NO4)2 PtCl6, in Nädelchen, sowie ein weißes, ebenfalls nadelförmiges Quecksilberdoppelsalz gab. Das Cotarnmethinmethyl-Ferricyanid schied sich in gelben, schiefprismatischen Kryställchen ab, das Superjodid in braunvioletten Nädelchen. Wird das Chlorid in wässeriger Lösung mit Natronlauge gelinde erwärmt, so findet, entsprechend der Gleichung:  $C_{14}H_{20}NO_{4}(OH) = C_{11}H_{10}O_{4} + H_{2}O$ + N(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, Spaltung in Trimethylamin - dessen Platinsalz übrigens neben den regulären noch rhomboëdrische Formen zeigte - und das neutrale Cotarnon statt. Letzteres schied sich als krystallinisch erstarrendes Oel ab; in warmem Wasser nur

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ann. Chem. **249**, 156. — <sup>2</sup>) JB. f. 1875, 766. — <sup>8</sup>) Vgl. How, JB. f. 1854, 515 f.

wenig löslich, krystallisirte es aus Alkohol in rautenförmigen Blättern vom Schmelzpunkt 78°. Mit salzsaurem Hydroxylamin in alkoholischer Lösung erwärmt, ging es in Cotarnonoxim, C<sub>11</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>(NOH), über, das aus verdünntem Alkohol in Nädelchen erhalten wurde und bei 130 bis 1320 schmolz. — Bei der Oxydation mit übermangansaurem Kali lieferte das Cotarnon die Cotarnsäure, C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>O<sub>7</sub> = C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>O<sub>3</sub>(COOH)<sub>2</sub>, welche in Form des schwer lösliche Blättchen bildenden Baryumsalses, C10 H6 O7 Ba, oder auch des in feinen Nadeln anschießenden sauren Kaliumsalses, 2C<sub>10</sub>H<sub>7</sub>O<sub>7</sub>K.5H<sub>2</sub>O, abgeschieden werden konnte. freie Säure stellte in kaltem Wasser wenig lösliche, schiefwinkelige Täfelchen vor; sie verflüssigte sich bei 1780 und wandelte sich dabei in das Anhydrid, C10 H6O6, um, dessen Schmelzpunkt bei 161 bis 1620 lag. Das Silbersalz, C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>O<sub>7</sub>Ag<sub>2</sub>, fiel als krystallinischer, unlöslicher Niederschlag aus. Roser giebt der Vermuthung Raum, dass die Cotarnsäure eine substituirte Phtalsäure sei; das Narcotin würde sich alsdann vom Isochinolin ableiten 1). Was das Cotarnin betrifft, so erklärt sich dessen Uebergang in Cotarnmethinmethyljodid, unter gleichzeitiger Bildung von Cotarninhydrojodid, am einfachsten unter der Annahme, dass es eine secundare Base und seine Zusammensetzung nicht durch C12 H13 NO3. H2O, sondern durch C12 H15 NO4 = C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>O<sub>4</sub>-NH(CH<sub>3</sub>) auszudrücken sei; die Schließung des "Pyridinringes" käme sonach erst bei der Salzbildung durch die dabei stattfindende Wasserabspaltung zu Stande, und das Cotarnin wäre insofern den Amidotriphenylcarbinolen zu vergleichen. — Die Jodäthyl<sup>2</sup>)- und Chlorbenzylderivate des Cotarnins verhielten sich dem Cotarnmethin - (Methylcotarnin -) methyljodid ganz analog: aus beiden wurde leicht Cotarnon abgespalten, und von den daneben entstehenden basischen Producten erwies sich dasjenige aus der Aethylverbindung als Methyldiäthylamin. -Das Hydrastinin 3), als dessen Methoxylderivat das Cotarnin aufzufassen ist, gab ein Jodmethylderivat<sup>8</sup>), welches durch Natron-

Wie das Papaverin; vgl. S. 2258. — <sup>9</sup>) Vgl. Beckett und Wright,
 JB. f. 1876, 806. — <sup>8</sup>) Freund und Will, JB. f. 1887, 2188 f.

lauge ebenfalls in eine flüchtige Base und ein dem Cotarnon entsprechendes, neutrales Product zerlegt wurde. Letzteres, ein dickflüssiges Oel, war in ein bei \$29° schmelzendes Oxim überführbar.

Derselbe<sup>1</sup>) theilte in einer vierten Abhandlung über das Narcotin noch mit, dass die im Cotarnon vorhandene Carbonylgruppe mittelst der Hydroxylamin-Reaction auch im Cotarnin, welches dabei das noch näher zu beschreibende Cotarninoxim liesere, sowie im Cotarnmethinmethylchlorid nachgewiesen werden könne. Er stellt deshalb für das Cotarnin und dessen Derivate die folgenden Constitutionsformeln auf:

$$\begin{array}{c} \textit{Cotarnin:} \; (\text{CH}_8 \, \text{O}) \, \text{C}_7 \, \text{H}_3 \, \text{O}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_3 - \text{NH}(\text{CH}_8), \\ \text{Cotarnmethinmethyljodid} \; (\textit{Methylcotarninmethyljodid}) \colon \\ & \text{CHO} \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{N}(\text{CH}_3)_8 \, \text{J}, \\ \text{Cotarnon:} \; (\text{CH}_3 \, \text{O}) \, \text{C}_7 \, \text{H}_8 \, \text{O}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{N}(\text{CH}_3)_8 \, \text{J}, \\ \text{Cotarnsäure:} \; (\text{CH}_3 \, \text{O}) \, \text{C}_7 \, \text{H}_3 \, \text{O}_2 \\ \text{COOH}, \\ \text{Cotarninhydrojodid:} \\ \text{Cotarninhydrojodid:} \\ \text{C}_8 \, \text{H}_6 \, \text{O}_3 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_3 - \text{CH}_3 \\$$

Der Rest  $C_8H_6O_3 = (CH_3O)C_7H_3O_2$  wird sich vielleicht weiter in  $(CH_3O)C_6H < \stackrel{O}{\bigcirc} > CH_2$  auflösen lassen. — Für das *Hydrastinin* und dessen Abkömmlinge ergeben sich nachstehende Formeln:

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 249, 168. – 2) Bowman, JB. f. 1887, 2183; wie dort ersichtlich, spricht Dieser übrigens von "entwässertem Cotarnin".

identisch sein. Bei der Destillation mit Kalk lieferte sie Naphtalin. Ob der Kohlenstoffring des letzteren schon im Narceïn vorgebildet ist, müssen weitere Untersuchungen lehren. — Erwähnt wird schließlich, daß Eisenchlorid auf Narceïn nicht einzuwirken scheine.

E. Schmidt und F. Wilhelm 1) berichteten ausführlicher über Ihre Untersuchungen des Hydrastins<sup>2</sup>). Zur Darstellung des Alkaloïds wurde grobgepulverte Hydrastiswurzel mit Essigsäure enthaltendem Wasser bei 100° extrahirt, die kolirte Flüssigkeit eingeengt, durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure das Berberin abgeschieden, das Filtrat mit Ammoniak gefällt und der Niederschlag mit Essigäther ausgekocht; beim Erkalten der Lösung krystallisirte das Hydrastin aus, von welchem derart aus 20 kg Wurzel etwa 200g gewonnen wurden. In der Mutterlauge fand sich noch ein anderes, ebenfalls krystallisirbares Alkaloïd, jedoch nur in so geringer Menge, dass es dahingestellt bleiben muss, ob darin etwa das von Power3) vergeblich gesuchte "Canadin" von Hale und von Burt 4) vorliege. Dasselbe schmolz bei 120°. -Das Hydrastin zeigte den Schmelzpunkt 132°. Seine Zusammensetzung wurde, wie gesagt 2), nicht in Widerspruch mit der verbesserten Mahla'schen Formel gefunden, sie entsprach aber mindestens ebenso gut der neuen, von Eijkman 5), sowie Freund und Will 6) begründeten Formel C21 H21 NO6. Das Hydrastin-Golddoppelchlorid, welches als orangerother, amorpher, schon bei 76° schmelzender Niederschlag erhalten wurde, lieferte allerdings etwas weniger Gold, als sich nach der Formel C<sub>21</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>6</sub>.HAuCl<sub>4</sub> berechnet; dagegen gab das gleichfalls amorphe Platindoppelsalz auf die Formel (C<sub>21</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>6</sub>)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> gut stimmende Zahlen. Das Zinnchlorürdoppelsalz, C21 H21 NO6. HCl. Sn Cl2, krystallisirte in großen Nadeln. Auch das Pikrat, C<sub>21</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>6</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>OH. H<sub>2</sub>O, wurde in prachtvollen Nadeln gewonnen. - Das Hydrastinäthyljodid 7), C21H21NO6.C2H5J, durch sechsstündiges Erwärmen des Alkaloïds

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 329. — 2) JB. f. 1886, 1726 f. — 3) JB. f. 1884, 1396 f. — 4) Vgl. die Citate ebendaselbst. — 5) JB. f. 1886, 1727. — 6) JB. f. 1887, 2188. — 7) Vgl. Power, sowie Eijkman, a. a. O.

mit einem Ueberschuss des Halogenalkyls im Wasserbade dargestellt, schoss aus Alkohol in kurzen Säulen an, welche nach R. Scheibe eine Combination des rhombischen Systems vorstellten; es schmolz bei 205 bis 206°; die heiße, wässerige Lösung gab mit Kalilauge eine zuerst ölförmige, beim Erkalten aber erstarrende Fällung, welche aus Alkohol, in dem sie sich mit intensiv grüner Fluorescenz löste, in gelbgrünen Nadeln vom Schmelzpunkt 124° krystallisirte und vielleicht als Aethylhydrastin anzusprechen war. Mit Silberoxyd setzte sich das Jodid unter Bildung von Hydrastinäthylammoniumhydroxyd um, welches aus der wässerigen Solution in derben Nadeln, C21H21NO6.C2H5(OH), vom Schmelzpunkt 225 bis 226° resultirte. Das Hydrastinäthylchlorid zeigte sich, ebenso wie sein bei 207° schmelzendes Platindoppelsalz, (C<sub>21</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>6</sub>. C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, und das bei 110° schmelzende Golddoppelsalz, (C21H21NO6.C2H5)AuCl4, nur im amorphen Zustande. Die durch Behandlung des Hydrastins mit Zinn und Salzsäure erhaltene Verbindung erwies sich bei genauerer Untersuchung als das schon erwähnte Zinnchlorurdoppelsalz desselben; ein Hydrohydrastin konnte auch mit Zink und Salzsäure, sowie mit Natriumamalgam, nicht gewonnen werden. - Die bei der Oxydation des Hydrastins mit Braunstein und Schwefelsäure neben Opiansäure (Schmelzpunkt 145°) erhaltene Base, für welche die Bezeichnung Hydrastinin acceptirt wird, krystallisirte aus Petroläther in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 115°. Ihr Platindoppelsalz, (C11H11NO2)2.H2PtCl6, bildete rothe, bisweilen zolllange Nadeln, die sich in heißem, salzsäurehaltigem Wasser schwer zu einer bläulich fluorescirenden Flüssigkeit auflösten; ihr Dichromat entsprach der Formel (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>'. H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>. Beim Kochen des Hydrastins mit Salzsäure und Platinchlorid resultirte das Hydrastinin, wieder neben Opiansäure, theilweise wenigstens in Form des Platinchlorürdoppelsalzes, (C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>PtCl<sub>4</sub>, welches dem Platinchloriddoppelsalze sehr ähnlich aussah. Opiansäure und Hydrastinin wurden auch durch längere Einwirkung von verdünnter Chromsäure auf das Hydrastin erzeugt. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung konnte nur die genannte Säure, nicht aber das basische Product isolirt werden;

dies gelang indessen, als das übermangansaure Kali durch das entsprechende Baryumsalz ersetzt wurde. Bei der Behandlung von Hydrastin mit alkalischer Chamäleonlösung entstand, wie bereits mitgetheilt, an Stelle der Opiansäure Hemipinsäure, welche übrigens unter Umständen auch bei den Oxydationen in saurer Lösung zu beobachten war. Dieselbe krystallisirte aus concentrirter Lösung mit 1/2, aus verdünnter mit 2 Mol. Wasser und war durchaus identisch mit der Hemipinsäure aus Narcotin, sowie aus Berberin. Gleichzeitig bildete sich Nicotinsäure; außerdem war noch ein basisches Product nachweisbar, welches beim Stehen mit Kalilauge Methylamin abspaltete, und in dem vielleicht wieder Hydrastinin vorlag. Das Hydrastin machte ferner aus Jodsäure Jod frei; mit Ferricyankalium und Eisenchlorid gab es allmählich eine intensive Blaufärbung. - In einem den Beziehungen des Hydrastins zum Narcotin gewidmeten Schlusskapitel theilte Schmidt noch die Ergebnisse von Methoxylbestimmungen im Hydrastin mit; wie zu erwarten, zeigten dieselben die Gegenwart von nur zwei solchen Gruppen an.

Die Arbeit von A. Henschke über das Chelidonin¹) liegt jetzt in extenso vor²). Das Alkaloïd wurde aus den Wurzeln des Schöllkrautes nach der Methode von Probst³) dargestellt. Es krystallisirte in farblosen, glasglänzenden Tafeln, welche nach Lüdecke die monokline Combination 0P,  $\infty P \infty$ ,  $\infty P$ , +P,  $\frac{7}{5}P_{5}^{7}$ , mit dem Axenverhältnis 0,9817:1:1,1718 und dem Winkel  $\beta = 86^{\circ}29'$ , repräsentirten. Es schmolz bei 135° (uncorr.). Mit Schwefelsäure und Kaliumdichromat färbte es sich anfangs hellblaugrün, dann schön dunkelgrün, endlich olivengrün, mit Fröhde's Reagens zunächst gelb, dann grün und blaugrün. Seine Zusammensetzung wurde, wie schon mitgetheilt, zu  $C_{20}H_{19}NO_5.H_2O$  ermittelt; das Krystallwasser entwich vollständig erst bei 120 bis 125°. Die Salze des Chelidonins reagirten sauer. Das Hydrochlorid,  $C_{20}H_{19}NO_5$ . HCl, bildete schwer lösliche, farblose Krystallkrusten, das Platindoppelsalz,  $(C_{20}H_{19}NO_5)_2.H_2PtCl_6.2H_2O$ , einen

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2185 f. — <sup>2)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 624. — <sup>3)</sup> Berzelius' JB. 20, 326 ff.

amorphen, gelben Niederschlag; auch das Golddoppelsalz schied sich als flockiger, orangerother Niederschlag aus, doch konnte es aus der heißen, alkoholischen Lösung in purpurothen Nädelchen, C<sub>20</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>5</sub>. HAuCl<sub>4</sub>, gewonnen werden. Das Nitrat, C<sub>20</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>5</sub>. HNO<sub>5</sub>, krystallisirte in farblosen, schwer löslichen Säulen, das saure Sulfat, C20H19NO5. H2SO4. 2 H2O, schols aus Alkohol in Krystallen an, welche in feuchter Luft zu einer gummiartigen Masse zerflossen. — Das Chelidoninäthyljodid, C<sub>20</sub> H<sub>19</sub> NO<sub>5</sub> . C<sub>2</sub> H<sub>5</sub> J, durch mehrstündiges Erhitzen des Alkaloïds mit einem Ueberschuss des Halogenalkyls auf 130° erhalten, schied sich aus der mit Aether überschichteten, alkoholischen Lösung in schwach gelb gefärbten Nadeln ab. Mit Chlorsilber setzte es sich zu Chelidonināthylchlorid, C20H12NO5. C2H5Cl, um, welches farblose Kryställchen bildete und ein hellgelbes, amorphes Platindoppelsalz, (C20 H19 NO, . C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, sowie ein gelbrothes, ebenfalls amorphes Golddoppelsalz, (C20 H19 NO5. C2 H5) AuCl4, gab. Kalilauge wirkte auf das Jodid nicht ein; mit Silberoxyd schien allerdings die entsprechende Ammoniumbase zu entstehen, doch konnte dieselbe nicht krystallisirt erhalten werden. Durch Erhitzen von Chelidonin mit Essigsäureanhydrid wurde eine in farblosen Krystallen vom Schmelzpunkt 150° auftretende Verbindung erzielt, deren Analysen indessen zu einem bestimmten Resultat noch nicht führten. Bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkalischer und saurer Lösung, sowie mit Salpetersäure, enstanden nur Kohlensäure, Oxalsäure und Methylamin, welches letztere in dem alkalischen Reactionsgemisch theilweise weiter zu Ammoniak oxydirt wurde. Ferricyankalium wirkte auf Chelidonin nicht ein.

E. Schmidt<sup>1</sup>) theilte in einer über Papaveraceen-Alkaloïde im Allgemeinen sich verbreitenden Einleitung zu vorstehender Abhandlung noch mit, dass Henschke bei der Analyse des Chelerythrins Zahlen erhalten habe, welche, in Uebereinstimmung mit denjenigen von Schiel<sup>2</sup>), zu der Formel C<sub>19</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>4</sub> führen<sup>3</sup>).

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 622. — 2) JB. f. 1855, 566. — 3) Wie Pictet in Seinem S. 2236 erwähnten Werke über die Pflanzen-Alkaloïde, pag. 273, mittheilt, haben neuerdings Graebe und Claparède für das bei 1100

Er kündigte ferner an, dass, wie es scheine, das Chelidonin auch in der Wurzel von Stylophoron diaphyllum, einer nordamerikanischen Papaveracee, vorkomme, sowie endlich, dass in der Merck'schen Fabrik zu Darmstadt, außer Chelidonin und Chelerythrin, noch drei weitere Alkaloïde aus Chelidonium majus isolirt worden seien.

Nach Demselben 1) vereinigt sich Berberin mit der äquimolekularen Menge Aceton zu krystallisirtem Berberinaceton, welches in alkoholischer Lösung durch Kohlensäure unter Bildung von Berberincarbonat zersetzt wird.

P. Marfori<sup>9</sup>) stellte ebenfalls Untersuchungen über das Berberin an. Das Nitrat dieses Alkaloïds schmolz nicht, wie Schilbach 3) angegeben hat, bei 155°; es blieb vielmehr bis etwa 180º unverändert, bräunte sich dann allmählich und verkohlte, ohne Schmelzerscheinung, bei 250 bis 260°. Bei mehrstündigem, vorsichtigem Erwärmen des Berberins mit Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,23 (auf 10 g 75 ccm) auf 60°, oder besser mit solcher vom spec. Gewicht 1,16 auf 75°, schied sich eine röthlichgelbe, krystallinische Substanz ab, welche Marfori als Berberinsäure bezeichnet, obgleich derselbe Name wohl auch für eine andere, durch die Kalischmelze aus Berberin erhaltene Säure 4) gebraucht wird. Die Berberinsäure besaß die Zusammensetzung C16H13NO6. Aus heißem Wasser, von dem ziemlich viel zur Lösung erforderlich war, krystallisirte sie in goldgelben Nadelbüscheln, welche, bei 1100 getrocknet, bis 2100 unverändert blieben, um sich dann unter Bräunung allmählich zu zersetzen. Mit dem Reagens von Fröhde, und ebenso mit demjenigen von Mandelin (Vanadinschwefelsäure) 5), gab sie eine blutrothe Färbung. Sie reagirte sauer und löste sich leicht in Alkalien. Das Silbersalz

getrocknete Sanguinarin die Zusammensetzung  $C_{21}H_{15}NO_4$ .  $H_2O$  gefunden. Pictet betrachtet jedoch Sanguinarin und Chelerythrin noch als identisch und giebt daher über die Abstammung des untersuchten Alkaloïdes nichts an. — 1) Chem. Centr. 1888, 1390 (61. Naturforscher-Vers. zu Köln). — 2) Ann. chim. farm. [4] 8, 153. — 3) Vgl. die im JB. f. 1887, 2186 besprochene Abhandlung von Schmidt. — 4) Hlasiwetz und v. Gilm, JB. f. 1864, 406 f. — 5) JB. f. 1883, 1612 f.

fiel aus heißem Wasser in gelben Nadeln, C16H12NO6Ag, nieder. Die Berberinsäure steht vielleicht in Beziehung zu der um 1 At. Sauerstoff reicheren Papaverinsäure 1); mit ihr identisch ist möglicherweise ein von Henry?) bei der Einwirkung von Salpetersäure auf cyanwasserstoffsaures Berberin gewonnenes Product. Die von der Berberinsäure abfiltrirte Reactionsflüssigkeit schied auf Zusatz von Wasser einen als Dinitrodioxyberberin, C20H15(NO2)2NO5, angesprochenen Körper ab; derselbe krystallisirte aus 50 procentigem Weingeist in dunkelrothen, mikroskopischen Wärzchen, welche beim Erhitzen auf 150 bis 155° verkohlten. Als das Filtrat dieses Niederschlages mit Ammoniak neutralisirt wurde, entstand abermals, doch in nur sehr geringer Menge, eine Fällung, wahrscheinlich ein weiterer Antheil des Dinitrodioxyberberins. Aus dem Filtrat hiervon endlich wurde, durch Präcipitirung in Form des Baryumsalzes, eine Pyridincarbonsäure, wahrscheinlich Berberonsäure, gewonnen. Hemipinsäure 3) konnte unter den Producten der Einwirkung verdünnter Salpetersäure auf das Berberin nicht aufgefunden werden. — Beim Kochen dieses Alkaloïds mit Kalkmilch und Bleihydroxyd war, entgegen einer Angabe von Bödeker4), die Abspaltung von Chinolin nicht zu beobachten.

S. Hoogewerff und W. A. van Dorp<sup>5</sup>) wiesen in einem Aufsatze über die Constitution des Berberins darauf hin, daßs die Entstehung von Berberonsäure, d. i.  $\alpha\beta'\gamma$ -Pyridintricarbonsäure<sup>6</sup>), aus diesem Alkaloïde nur unter der Annahme eines Isochinolinringes in demselben zu verstehen sei, eine Schlußfolgerung, welche übrigens auch schon Pictet<sup>7</sup>) im Sinne gehabt zu haben scheint. Von der oben erwähnten, nach Marfori irrthümlichen Beobachtung Bödeker's abgesehen, müßte alsdann die Angabe von Bernheimer<sup>8</sup>), daß bei der Destillation von Berberin mit Kalihydrat Chinolin resultire, auf Isochinolin be-

<sup>1)</sup> Goldschmiedt, JB. f. 1885, 1698 ff.; dieser JB., S. 2259. —
2) JB. f. 1859, 400. —
8) Vgl. Schilbach, JB. f. 1886, 1723. —
4) JB. f. 1847/48, 635; vgl. dazu Bernheimer, JB. f. 1883, 1353. —
5) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 7, 206. —
6) Weber, JB. f. 1887, 1825, 1830. —
7) Vgl. Dessen am Eingang dieses Berichtes (S. 2236) angeführte Monographie, S. 221. —
8) Vgl. die betreffende Note zum vorigen Referat.

zogen werden. Dieselben wiederholten daher diesen Versuch, nur mit der Abänderung, daß Sie anstatt des freien Alkaloïds dessen Sulfat benutzten; aus dem nach Pyridin riechenden Destillat konnten Sie indessen weder Chinolin noch Isochinolin erhalten. Ebensowenig gelang es, durch Oxydation von Berberin mit Chromsäure eine Isochinolincarbonsäure, oder überhaupt eine stickstoffhaltige Säure, zu gewinnen.

Die Mittheilung von A. Cavazzi<sup>1</sup>) über kieselfluorwasserstoff-saures Chinin und Siliciumfluorid-Chinin ist bereits im vorjährigen Bericht<sup>2</sup>) besprochen.

Zd. H. Skraup<sup>3</sup>) berichtete in ausführlicher Abhandlung über die bei der Einwirkung von Chromsäure auf Cinchonin neben Cinchoninsäure entstehenden, schon früher4) kurz beschriebenen Oxydationsproducte. Die Trennung derselben war nur durch langwierige, fractionirte Fällungen zu erreichen. - Die Säure C<sub>8</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>4</sub>, wegen ihrer Entstehung aus dem (nicht in Cinchoninsäure übergehenden) Reste des Cinchonins Cincholeuponsäure genannt, wurde durch Fällung des Baryumsalzes mit Alkohol abgeschieden und vermittelst des Bleisalzes, (C, H<sub>12</sub> NO<sub>4</sub>), Pb (bei 100°), weiter gereinigt. Nach vorheriger Umwandlung in das Nitrosoderivat (s. S. 2283) konnte sie im krystallisirten Zustande gewonnen werden; bei der Zersetzung dieses Derivates durch concentrirte Salzsäure resultirte zunächt das Hydrochlorid, C<sub>3</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>4</sub>. HCl, in weingelben Prismen oder Tafeln, welche nach K. Lippitsch, von dem auch die noch weiter angeführten Krystallmessungen herrühren, die rhombische Combination 0P,  $P \infty$ ,  $P \infty$ mit dem approximativen Axenverhältniss a:b:c=1,196:1:1,597, vorstellten; das Salz sinterte bei etwa 1800 und schmolz dann bei 192 bis 194°; in 4,1procentiger, wässeriger Lösung und bei 18,7° zeigte es  $[\alpha]_D = +34,4°$ . Die daraus mittelst Silberoxyd dargestellte, freie Cincholeuponsäure krystallisirte, am besten aus nicht zu concentrirter Lösung, in Prismen der Zusammensetzung C<sub>8</sub> H<sub>13</sub> NO<sub>4</sub> . H<sub>2</sub> O, welche wahrscheinlich dem monoklinen System

<sup>1)</sup> Gazz. chim. ital. 17, 560. — 2) S. 2193 f. — 3) Monatsh. Chem. 9, 783; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 667. — 4) JB. f. 1886, 1736; f. 1887, 2204.

angehörten und durch die Flächen  $\infty P$ ,  $\infty P \infty$ , -P,  $-P \infty$ ,  $+P \infty$ begrenzt waren; lufttrocken schmolzen dieselben bei 125 bis 127°, wasserfrei erst bei 221 bis 222°. Das oben erwähnte Nitrosoderivat, C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, dessen Bildung übrigens keineswegs glatt verlief, wurde aus der wässerigen Lösung in mehr oder weniger farblosen, rhombischen Prismen erhalten, welche ein Axenverhältnis a:b:c = 2,5033:1:1,1408 und die Flächen  $\infty P$ ,  $P \infty$ , 2P∞ zeigten 1); der Schmelzpunkt lag bei 161 bis 1630. Abweichend von der Cincholeuponsäure selbst erwies sich die Nitrosocincholeuponsäure als zweibasisch; das Baryumsalz, welches zu ihrer Reindarstellung diente und durch Alkohol als weißer, erdiger Niederschlag gefällt wurde, besaß, bei 1150 getrocknet, die Zusammensetzung C<sub>8</sub> H<sub>10</sub> N<sub>2</sub> O<sub>5</sub> Ba. Auch die Acetylcincholeuponsäure, eine in Wasser leicht, in Alkohol schwer lösliche, amorphe Substanz, schien zweibasisch zu sein; wenigstens gab deren Bleisalz, ein krystallinisches Pulver, auf C<sub>8</sub>H<sub>10</sub> (C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)NO<sub>4</sub>Pb.2H<sub>2</sub>O passende Zahlen. — Die Base C<sub>2</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>2</sub>, welche den Namen Cincholeupon erhielt, wurde vermittelst ihres in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser sowie in Alkohol aber leicht löslichen Goldsalzes, C9H17NO2. HAuCl4, welches gelbe Blättchen vom Schmelzpunkt 2030 bildete, abgeschieden. Platindoppelsalz, (C9 H<sub>17</sub> NO2)2. H2 Pt Cl6, war schon in kaltem Wasser leicht löslich und krystallisirte entweder in anscheinend rhombischen Prismen mit 31/2, oder in leicht verwitternden Nadeln mit 6 Mol. H<sub>2</sub>O. Das Hydrochlorid, C<sub>9</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>2</sub>. HCl, trat in centimetergroßen Krystallen auf; diese wurden als rhombisch bestimmt, mit dem Axenverhältnifs a:b:c=1.9108:1:2.049 und den Flächen  $\infty \check{P} \infty$ ,  $\infty \check{P} 2$ ,  $\infty P$ ,  $\bar{P} \infty$  und  $\check{P} \infty$ ; letztere waren ungleich entwickelt, dadurch einen monoklinen Habitus bedingend 2). Auf

<sup>1)</sup> Bei den in der vorliegenden Abhandlung beschriebenen Krystallformen des rhombischen Systems ist die kürzere Horizontalaxe durchgängig mit b, ja sogar als Makrodiagonale bezeichnet! Demgemäß werden dann beispielsweise die dieser kürzeren Axe parallelen Domen Po, die der längeren a-Axe parallelen aber Po formulirt! In obigem Referat sind diese Symbole jedoch im Sinne der allgemein üblichen Schreibweise umgeändert.

— 2) Dies ist auch wohl der Grund für die ungewohnte Aufstellung der

das polarisirte Licht wirkte die Lösung äußerst schwach links-Durch Umsetzung dieses Salzes mit schwefelsaurem Silber wurde das Sulfat des Cincholeupons in blätterigen Krystallen erhalten. Die freie, sehr leicht lösliche Base selbst ist noch nicht näher beschrieben; saure Functionen scheinen derselben kaum zuzukommen. Dagegen verhält sich das Nitrosocincholeupon, C<sub>9</sub>H<sub>16</sub>(NO)NO<sub>2</sub>, ein in Aether leicht, in Wasser schwer lösliches, in weißen Blättchen vom Schmelzpunkt 83 bis 84° krystallisirendes Derivat, als einbasische Säure; es gab ein Calciumsalz in Prismen von der Zusammensetzung (C<sub>9</sub>H<sub>15</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>), Ca. 2 H<sub>2</sub>O. Ebenso reagirte das Acetyleincholeupon, C<sub>9</sub>H<sub>16</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)NO<sub>2</sub>, als einbasische Säure; im freien Zustande stellte dasselbe farblose, in Aether, sowie in kaltem Wasser schwer, in heißem Wasser, sowie in Alkohol ziemlich leicht lösliche, bei 121° schmelzende Krystalle des rhombischen Systems vor, mit dem Axenverhältnis a:b:c=1,3311:1:0,82262 und den Flächen  $\infty P$ , 0P,  $\check{P}\infty$ ,  $2\check{P}\infty$  1); es lieferte ein Silbersalz, 2 C<sub>9</sub>H<sub>15</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)NO<sub>2</sub>Ag.H<sub>2</sub>O, das unter dem Mikroskop kranzförmig aggregirte Körnchen zeigte. — Dass eine aus dem Cincholeupon durch Behandlung mit Jodmethyl - bei 100°, unter Zusatz von Methylalkohol — entstehende, nach dem Eindampfen auskrystallisirende Verbindung Methylcincholeuponmethyljodid war, wurde durch die Analyse des entsprechenden Golddoppelchlorides festgestellt: dieses bildete Schüppchen der Zusammensetzung C<sub>9</sub> H<sub>16</sub> (CH<sub>3</sub>) NO<sub>2</sub> . CH<sub>3</sub> Cl . Au Cl<sub>3</sub>. Durch Chromsäure wurde das Cincholeupon nur langsam angegriffen; es resultirte dabei etwas Cincholeuponsäure. — Unter Berücksichtigung anderer, schon früher mitgetheilter Versuchsergebnisse glaubt Derselbe die Constitution des Cincholeupons etwa durch die Formel CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-CH(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-C(CH<sub>3</sub>, COOH)-NH, diejenige der *Cincho*leuponsäure durch CH2-CH2-CH2-CH(COOH)-C(CH3,COOH)-NH ausdrücken zu können, wobei Er sich denkt, das das in beiden vorhandene α-Carboxyl durch die Imidgruppe, so lange diese

We we talle Statt of P2 staht ührigens im Text der Ahhendlung of P1/. in

Krystalle. Statt  $\infty P2$  steht übrigens im Text der Abhandlung  $\infty P\frac{1}{2}$ , in der beigegebenen Figur  $\infty Pn$ . — 1) Vgl. die vorletzte Note.

intact sei, neutralisirt werde. Nach dieser Vorstellung würde also im Cinchonin neben dem Chinolinringe noch ein Piperidinkern enthalten sein, was allerdings mit den Schlussfolgerungen, zu welchen Comstock und Königs1) gelangten, nicht wohl vereinbar ist. - Das Kynurin, welches ebenfalls bei der Oxydation des Cinchonins entsteht, bildet sich erst secundär aus der Dasselbe wurde, zusammen mit dem vierten Cinchoninsäure. Bestandtheil des "Cinchoninsyrups", durch Goldchlorid in Form einer harzig-öligen, in Alkohol unlöslichen Fällung abgeschieden, und zwar fand diese Abscheidung vor derjenigen des krystallisirten Cincholeupondoppelsalzes statt. Der Niederschlag wurde mit schwesliger Säure zerlegt, die entstandene Schweselsäure durch Chlorbaryum entfernt, die salzsaure Lösung bis fast zur Trockne eingedampft und noch warm mit sehr concentrirter Platinchlorid-Solution vermischt, wodurch das Kynurin präcipitirt wurde. Im reinen Zustande stellte das Kynurin-Platindoppelchlorid schmale, tiefgelb gefärbte Blätter vor, welche, bei 1050 vom Krystallwasser befreit, die Zusammensetzung (C9 H7 NO)2 . H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> zeigten. Das normale Hydrochlorid, C<sub>9</sub>H<sub>7</sub>NO. HCl. H<sub>2</sub>O, wurde in kurzen Prismen, das basische, (C, H, NO), HCl. 2 H, O, in Nadeln erhalten, welche lufttrocken zwischen 110 und 125°, entwässert erst bei 187° schmolzen. Das freie Kynurin krystallisirte theils in wasserfreien Prismen, theils in Nadeln, C, H, NO .3 H<sub>2</sub>O; letztere sinterten um 70° zusammen, wurden dann wieder fest, um endlich, ebenso wie die Prismen, bei 200 bis 201° zu schmelzen. - Die oben erwähnte, vierte Verbindung wurde in Gestalt des Golddoppelsalzes analysirt; dasselbe war nach C<sub>13</sub> H<sub>15</sub> N O<sub>2</sub> . H Au Cl<sub>4</sub> zusammengesetzt <sup>2</sup>). (In der vorläufigen Mittheilung Skraup's stand in Folge eines Schreibfehlers für die Base die Formel C<sub>18</sub> H<sub>18</sub> NO<sub>2</sub>.)

E. Jungfleisch und E. Léger<sup>3</sup>) beschrieben die Trennung der aus dem *Cinchonin* von Ihnen dargestellten *Isomerisations*und *Oxyderivate*<sup>4</sup>). Die sämmtliche sechs Basen enthaltende

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1887, 2212. — 2) Im Original steht C<sub>18</sub> H<sub>16</sub> N O<sub>2</sub> Au Cl<sub>3</sub>. — 5) Compt. rend. 106, 68. — 4) JB. f. 1887, 2202 f.; cinc diese frühere und

Fällung zerlegten Sie zunächst in einen in Aether löslichen und einen darin unlöslichen Theil. Aus ersterem schieden Sie das Cinchonigin in Form des Hydrochlorids ab, darauf das Cinchonilin in der des Dihydrojodids. Der in Aether nicht lösliche Antheil wurde mit viel kochendem, absolutem Alkohol aufgenommen, die Flüssigkeit bis zur beginnenden Krystallisation eingedampft und mit dem gleichen Volum Wasser versetzt. Aus der darauf erfolgenden krystallinischen Abscheidung ließ sich das Cinchonibin als bernsteinsaures Salz, sodann das Cinchonifin als Hydrojodid isoliren. Aus dem in verdünntem Alkohol gelöst bleibenden Rest endlich konnte das  $\alpha$ -Oxycinchonin in Gestalt des Hydrochlorids abgetrennt und schließlich das  $\beta$ -Oxycinchonin, nachdem es durch Aceton von färbenden Beimengungen befreit war, durch Krystallisation des bernsteinsauren Salzes rein gewonnen werden.

In drei weiteren Abhandlungen berichteten Dieselben 1) sodann eingehender über das Cinchonigin, das Cinchonilin und das Cinchonibin. — Das Cinchonigin krystallisirte, wie schon erwähnt, aus ätherischer Lösung in Prismen; diese schienen dem "irregulären" System anzugehören. Der Schmelzpunkt lag bei 1280 (corr.); unter vermindertem Druck destillirte das Alkaloïd unzersetzt über. Es bläute Lackmus. Von seinen Salzen wurden analysirt: das schwer lösliche Hydrochlorid, C19H22N2O. HCl. H2O, prismatische Nadeln vom Schmelzpunkt 2130; das Platindoppelsalz, C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O.H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>.H<sub>2</sub>O, kleine, orangegelbe, wenig lösliche Prismen; das Hydrobromid, C19 H22 N2 O. H Br. H2 O, bei 218,50 schmelzende Prismen; das basische Hydrojodid, C19H22N2O.HJ.H2O, große, bei 223° schmelzende Nadeln; das neutrale Hydrojodid, C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O. 2 HJ. H<sub>2</sub>O, gelbe Krystalle; das Tartrat, 2 (C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O  $. C_4 H_6 O_6 ).7 H_2 O_1$  lange Nadeln; das Oxalat,  $(C_{19} H_{22} N_2 O_2) . C_2 H_2 O_4$ Nadeln oder Tafeln mit 5 H, O. Das Golddoppelchlorid war amorph; das Sulfat trat in äußerst leicht löslichen Nadeln auf. Ferner wurden dargestellt: das Cinchoniginmethyljodid, C19H22N2O

die jetzt vorliegende Publication zusammenfassende Abhandlung haben die Autoren im Bull. soc. chim. [2] 49, 743 erscheinen lassen. — 1) Compt. rend. 106, 357, 657, 1410.

.CH<sub>2</sub>J, aus Alkohol in Nadeln krystallisirend, die gegen 253° schmolzen; das Cinchoniginäthyljodid, C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O . C<sub>2</sub> H<sub>5</sub> J . H<sub>2</sub> O, citronengelbe Prismen, gegen 232° schmelzend; sowie das entsprechende Bromid, C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O. C<sub>2</sub> H<sub>5</sub> Br. H<sub>2</sub> O, Prismen vom Schmelzpunkt 217°. Mit dem Cinchonigin identisch ist wahrscheinlich das von Caventou und Girard 1) beschriebene Umwandlungsproduct des Cinchonins. - Das Cinchonilin krystallisirte aus Aether in rhombischen Prismen, welche oft mehrere Gramm schwer waren; es schmolz bei 130,4° und destillirte im Vacuum fast unzersetzt. Es reagirte nicht nur gegen Lackmus, sondern auch gegen Phenolphtaleïn?) alkalisch. Von den meist sehr krystallisationsfähigen Salzen wurden analysirt: das Hydrochlorid, C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O. HCl. 3 H<sub>2</sub>O<sup>3</sup>), welches gegen 226° schmolz; das Platindoppelsals, C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O. H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O; das Golddoppelsals, C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O .2 HAuCl<sub>4</sub>. H<sub>2</sub>O 4); das Hydrobromid, C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O. HBr. 3 H<sub>2</sub>O; das basische Hydrojodid, C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub>O.HJ.H<sub>2</sub>O; das in überschüssiger Säure unlösliche neutrale Hydrojodid, C19 H29 N2 O. 2 HJ, und das Sulfocyanat, C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O. CHNS. H<sub>2</sub>O. Das Cinchonilinmethyljodid, C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O. CH<sub>3</sub> J, krystallisirte aus Alkohol oder Wasser in Prismen und schmolz gegen 235°; das Cinchonilinäthyljodid, 2(C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O.C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>J).H<sub>2</sub>O, bildete ebenfalls Prismen; das entsprechende Bromid, C19H22N2O. C2H3Br, schied sich aus der alkoholischen Lösung auf Zusatz von Aether in harten, zusammengehäuften Krystallen ab. — Das Cinchonibin, dessen Krystalle als kleine, wasserfreie, rhombische Prismen beschrieben werden, schmolz gegen 259° (also ungefähr bei derselben Temperatur, wie das Cinchonin); es zeigte gegen Lackmus, nicht aber gegen Phenolphtalein, alkalische Reaction. Von seinen Salzen sind hauptsächlich angeführt: das Hydrochlorid, leicht lösliche, seidenglänzende Nadeln vorstellend; das demselben ähnliche Hydrobromid; das Platindoppelchlorid, 2(C19H22N2O.H2PtCl6).3H2O5),

<sup>1)</sup> Siehe das folgende Referat. — 2) Vgl. diesen JB., S. 2238 (Oxywrightin). — 3) Jungfleisch und Léger, welche sich für C und O noch der alten Aequivalentgewichte bedienen, schreiben das Krystallwasser bald HO, bald H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. — 4) Nach der Berichtigung Compt. rend. 106, 1482. — 5) Im Original steht für H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> aus Versehen nur PtCl<sub>4</sub>.

gelbe Kryställchen; das Golddoppelsalz, weniger gut krystallisirbar; das Sulfocyanat, C19 H22 N2O.CHNS, gegen 2030 schmelzende, flache Prismen; das zur Abscheidung benutzte Succinat, (C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O)<sub>2</sub>. C<sub>4</sub> H<sub>6</sub> O<sub>4</sub>, welches sich aus heißer Lösung in prismatischen Nadeln, bei gewöhnlicher Temperatur aber in hexagonalen Krystallen mit 6 Mol. H2O absetzte und bei 2070 schmolz; das Tartrat, (C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O)<sub>2</sub>. C<sub>4</sub> H<sub>6</sub> O<sub>6</sub>. H<sub>2</sub> O, seidenglänzende, gegen 214° schmelzende Nadeln, und das Oxalat, (C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>. C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>4</sub> .4 H<sub>2</sub>O, lange Prismen. Das Cinchonibin bildete sowohl mit einem, wie mit zwei Molekülen Halogenalkyl Verbindungen. Von solchen wurden bereitet: das Cinchonibinmethyljodid, C19 H22 N2O . CH<sub>3</sub>J, farblose, gegen 252° schmelzende Nadeln; das Cinchonibindimethyldijodid, 2 (C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O. 2 C H<sub>3</sub>J). 3 H<sub>2</sub> O, hellgelbe Blätter, die sich beim Erhitzen röthen und gegen 223° schmelzen; das Cinchonibinäthyljodid, C<sub>19</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> O . C<sub>2</sub> H<sub>5</sub> J, in der Wärme wasserfrei, in der Kälte mit 1 Mol. H<sub>2</sub>O nadelförmig krystallisirend, gegen 2450 schmelzbar; das Cinchonibindiäthyldijodid, C19H22N2O . 2 C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>J, gelbe, um 251° schmelzende Nadeln; endlich das entsprechende Diäthyldibromid, C19 H22 N2 O. 2 C2 H3 Br, mit dem Schmelzpunkt 215°. — Das Cinchonigin und das Cinchonilin 1) vermögen übrigens ebenfalls 2 Mol. Halogenalkyl zu binden.

An diese Arbeiten reiht sich eine solche von E. Caventou und E. Girard<sup>2</sup>) an, welche das Cinchonin der mehrtägigen Einwirkung eines Gemisches von Oxalsäure und Schwefelsäuremonohydrat bei 125 bis 130° unterwarfen. Das Product wurde mit Wasser aufgenommen, die Lösung mit Ammoniak gefällt und der getrocknete Niederschlag mit Aether behandelt. Es blieb dabei ein wohl größtentheils aus dem unveränderten Alkaloïd bestehender Antheil ungelöst zurück. Das ätherische Filtrat wurde mit Salzsäure geschüttelt, die saure Lösung wieder mit Ammoniak versetzt und der Niederschlag nach dem Trocknen mit Benzol ausgezogen. Ungelöst blieb hierbei eine krystallisirbare, rechtsdrehende, vom Cinchonin verschiedene Base, die noch

<sup>1)</sup> Im Original ist Cinchonibin gedruckt. — 2) Compt. rend. 106, 71; Bull. soc. chim. [2] 49, 88.

genauer zu untersuchen ist. Die von derselben abfiltrirte Flüssigkeit hinterliess beim Verdunsten schöne Krystalle einer anderen, mit dem Cinchonin isomeren Base, und zwar in Verbindung mit Benzol, welches letztere aus denselben bei 100° entwich. Base schmolz bei 1250; ihre einprocentige Lösung in Alkohol zeigte  $[\alpha]_D = -58.3^{\circ}$ . Das Hydrochlorid krystallisirte sehr gut, auch das Platindoppelsalz schied sich aus heißem Wasser in krystallinischer Form aus; das Sulfat war zerfließlich, das (Dioder Mono-?) Chromat ziemlich löslich. Betreffs des physiologischen Verhaltens fand Laborde, dass die Base Convulsionen hervorrufe.

C. C. Stuhlmann<sup>1</sup>) führte die krystallographische Untersuchung von zwei hier zu erwähnenden Derivaten des Cinchonins aus. Von dem ersten derselben, dem Cinchonindiäthyldijodid, standen Ihm zwei von Heyl2) dargestellte Präparate zur Verfügung: einerseits bis 8 mm lange, gelbe, gelbgrüne oder braune, röhrenartig ausgehöhlte Prismen, welche wasserfrei waren; andererseits bis 3 mm lange, rothgelbe, besser gebildete Prismen, welche die der Formel C<sub>19</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O.(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>J)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O entsprechende Zusammensetzung zeigten. Ob es sich indessen hier wirklich um Krystallwasser, oder etwa nur um mechanisch eingeschlossenes Wasser handle, scheint deshalb zweifelhaft, weil beide Präparate krystallographisch im Wesentlichen übereinstimmten 3). Die bei den Messungen erhaltenen, einzelnen Zahlenwerthe sind übrigens nur für die wasserhaltigen Krystalle mitgetheilt; sie ergaben das Vorliegen der rhombisch-sphenoïdischen Combination  $\infty \bar{P} \infty$ ,  $\infty P$ ,  $P_{\infty}$ ,  $+\frac{2\check{P}2}{2}$ , mit dem Axenverhältnifs 0,7177:1:0,3213. Lösung war rechtsdrehend. — Das andere Derivat war salpetersaures Cinchotenin. Als solches, C<sub>18</sub> H<sub>20</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub> . 2 HNO<sub>3</sub>, erkannte

Stuhlmann nämlich eine von Kickelhayn4) gelegentlich der Darstellung von Cinchoninsäure durch Oxydation des Cinchonins

<sup>1)</sup> Zeitschr. Kryst. 14, 155. - 2) Dissertation, Freiburg 1883. - 3) Zu beachten ist dabei, dass auch Claus und Kemperdick (JB. f. 1880, 977) im Cinchonindiäthyldijodid 1 Mol. Wasser fanden (C. L.). — 4) Vgl. JB. f. 1887, 2086.

mit Salpetersäure erhaltene, aber nicht näher untersuchte, in braunen Prismen bis zu 4 mm Länge krystallisirende Verbindung. Dieselbe zersetzte sich bei 175°; sie schmeckte säuerlich und wurde von heißem Wasser leicht aufgenommen. Ihre rechtsdrehende Lösung gab mit Ammoniak nach einiger Zeit einen krystallinischen Niederschlag, der bei circa 230° schmolz¹); mit Platinchlorid sofort eine gelbliche, flockige, später krystallinisch werdende Fällung. Die Krystalle dieses Nitrats gehörten dem monoklinen System an, und zwar waren sie hemimorph nach der Orthodiagonale. Sie zeigten das Axenverhältniß 1,3572:1:0,6675;  $\beta = 107°40'$ ; die Flächen:  $\infty P \infty$ , 0P, -P, +P,  $\infty P$  und  $-2 P \infty$ . Die negative Pyramide trat oben und unten nur rechts, die positive nur links auf.

W. F. Loebisch und H. Malfatti<sup>2</sup>) erhielten bei der Destillation von Strychnin mit Natronkalk außer β-Picolin und Skatol—welche Verbindungen schon Stoehr<sup>3</sup>) beim Erhitzen des salzsauren Strychnins mit Kalk gewonnen hatte — sowie mehreren nicht genauer charakterisirten Producten noch das von Erstgenanntem und Schoop<sup>4</sup>) bereits auf anderem Wege aus diesem Alkaloïd abgespaltene Carbazol, C<sub>12</sub>H<sub>2</sub>N. Dasselbe zeigte, nachdem es mehrfach aus Chloroform und Alkohol umkrystallisirt war, den Schmelzpunkt 233° (uncorr.). Seine Bildung erfolgte schon bei 290°.

Laborde und Houdé<sup>5</sup>) gaben eine Vorschrift zur Darstellung des *Colchicins* an. Dieselbe stimmt im Wesentlichen mit dem von Letztgenanntem<sup>6</sup>) schon früher beschriebenen Verfahren, sowie auch mit der von Zeisel<sup>7</sup>) angewandten Methode überein.

S. Zeisel<sup>8</sup>) setzte Seine Arbeiten über das *Colchicin*<sup>9</sup>) fort. Beim näheren Studium der aus dem *Colchicein* durch

<sup>1)</sup> Den Schmelzpunkt des Cinchotenins giebt Skraup (JB. f. 1878, 885) zu 197 bis 198° an! — 2) Monatsh. Chem. 9, 626; Wien. Akad. Ber. (II b) 97, 604. — 3) JB. f. 1887, 2215 f. — 4) JB. f. 1886, 1745 f.; f. 1887, 2215. — 5) Chem. Centr. 1888, 840 (Ausz. aus J. pharm. chim.). — 6) Vgl. die im JB. f. 1884, 1396 besprochene Abhandlung, wo der Autorname Houdès gedruckt ist. — 7) JB. f. 1886, 1728. — 8) Monatsh. Chem. 9, 1; Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 1338. — 9) JB. f. 1886, 1727 ff.; f. 1887, 2224.

weitergehende Einwirkung von Salzsäure entstehenden Spaltungsproducte ergab sich, dass der genannte Körper zunächst nach der Gleichung  $C_{21}H_{23}NO_6 + H_2O = C_2H_4O_2 + C_{19}H_{21}NO_5$  in Essigsäure und eine als Trimethylcolchicinsäure bezeichnete Verbindung zerfällt, welche letztere ihrerseits unter successiver Abspaltung von Methylgruppen weiter in *Dimethylcolchicinsäure*, C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>5</sub>, Monomethylcolchicinsäure - diese konnte allerdings nicht isolirt werden — und Colchicinsäure, C<sub>16</sub> H<sub>15</sub> N O<sub>5</sub>, sich umwandelt. — Behufs Ueberführung in Trimethylcolchicinsäure wurde das Colchiceïn mit der drei- bis vierfachen Menge Salzsäure vom spec. Gewicht 1,15 so lange auf dem Wasserbade erhitzt, bis eine Probe der Flüssigkeit auf Zusatz von Wasser sich nicht mehr trübte; dann wurde mit Chloroform ausgeschüttelt, die abgegetrennte Chloroformschicht im Dampfstrome destillirt, Rückstand mit Wasser verdünnt, unverändertes Colchicein mittelst einiger Krystalle dieser gleichen Verbindung zur Ausscheidung gebracht und die Lösung concentrirt, wonach sie beim Erkalten zu glänzenden, gelblichweißen Krystallblättchen von Trimethylcolchicinsäure-Hydrochlorid erstarrte. Diese wurden derart mit einer Ausbeute von 50 Proc. des angewandten Colchiceïns gewonnen; sie zeigten die Zusammensetzung 4 (C<sub>19</sub> H<sub>21</sub> NO<sub>5</sub>. H Cl) .7 H2O. Beim Versetzen ihrer heißen, wässerigen Lösung mit einer dem Salzsäuregehalt äquivalenten Menge Kalilauge fiel die freie Trimethylcolchicinsäure in gelben, mikroskopischen Prismen, C<sub>19</sub>H<sub>91</sub>NO<sub>3</sub>. 2 H<sub>9</sub>O, aus; dieselbe zeigte den Schmelzpunkt 156 bis 159°. Sie gab ein Platindoppelsalz, (C19H21NO5)2. H2PtCl6.2 H2O, in gelben Nädelchen. - Die gleichzeitig mit dem Trimethylderivat entstandene Dimethylcolchicinsäure findet sich, neben Colchicinsäure und wohl jedenfalls auch Monomethylcolchicinsäure, in der von der Chloroformschicht abgehobenen, salzsauren Lösung. Um sie als Hauptproduct, in einer bis zu 60 Proc. steigenden Ausbeute, zu erhalten, ist es zweckmäßig, das Colchicin mit dem dreifachen Gewicht Salzsäure (sp. G. 1,15) 3 Stunden lang auf 110° zu erhitzen. Die mit Chloroform ausgeschüttelte Flüssigkeit wird durch wiederholtes Abdampfen von der überschüssigen Salzsäure befreit und schliesslich zur Krystallisation hingestellt: es scheidet sich dann das

Dimethylcolchicinsäure-Hydrochlorid in matten, fast weißen, mikro-Diese haben die Zusammensetzung skopischen Nadeln aus. C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>5</sub>. HCl. H<sub>2</sub>O; das Krystallwasser verlieren sie sogar bei 1500 noch nicht. Bei zwei Methoxylbestimmungen 1) - solche wurden übrigens auch mit dem Colchicin, dem Colchicein und der Trimethylcolchicinsäure vorgenommen - gaben sie die theoretische Menge Jodmethyl. Auf vorsichtigen Zusatz von Kalilauge zu ihrer kalten, wässerigen Lösung lieferten sie die freie Dimethylcolchicinsäure in hellgelben, mikroskopischen Prismen, 2 C18 H19 NO5 .9 H<sub>2</sub>O, welche ihr Krystallwasser bei 1190 noch nicht vollständig abgaben und bei 141 bis 1420 schmolzen. - Die Mutterlauge des salzsauren Dimethylderivates hinterließ beim Verdunsten eine braune Masse, welche mit Jodwasserstoffsäure noch Jodmethyl lieferte. Ein krystallisirbares Product war daraus vorläufig jedoch nicht zu isoliren. Die Substanz wurde daher bis zur vollendeten Entmethylirung mit der vierfachen Menge Salzsäure (sp. G. 1,15) auf 140° erhitzt, die filtrirte Flüssigkeit abgedampft, der Rückstand mit Wasser aufgenommen und die Lösung mit Kalilauge in drei Fractionen gefällt. Die letzte derselben, von gelbbrauner Farbe, besafs, bei 109° getrocknet, die Zusammensetzung der Colchicinsäure: C<sub>16</sub> H<sub>15</sub>NO<sub>5</sub>. Mit der Bildung dieses Derivates ist übrigens die zersetzende Einwirkung der Salzsäure noch nicht zum Abschlus gekommen: bei sechsstündigem Erhitzen des Colchiceins mit 10 Thln. Salzsäure von der angeführten Concentration auf 1500 wird nämlich der gesammte Stickstoff in Form von Ammoniak abgespalten. — Was die bei der Umwandlung des Colchicins in Colchicein losgetrennte, erste Methylgruppe des ursprünglichen Alkaloïds anbetrifft, so war es früher dahingestellt geblieben, ob dieselbe an Phenol- oder Carboxylsauerstoff gebunden sei; Zeisel entscheidet sich jetzt für die letztere Annahme. Das Colchicin verhält sich nämlich wie ein Carbonsäureester: es wird, wie durch Säuren, so auch durch Kochen mit Natronlauge unter Bildung von Colchicein (Acetyltrimethylcolchicinsäure) verseift 2) und durch alkoholisches Ammo-

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1955. - 2) Vgl. hierzu Hübler, JB. f. 1864, 452.

niak — welches das Colchicein nicht verändert — bei 1000 in Colchicamid oder Acetyltrimethylcolchicinsäureamid übergeführt. Das bei dieser letzteren Reaction erhaltene Product schoss aus Alkohol theils in luftbeständigen, sechsseitigen Täfelchen an, welche nach v. Zepharovich dem rhombischen System angehörten, theils in verwitternden Krystallen; nur diese wurden analysirt und erwiesen sich dabei nach der Formel 2C<sub>21</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub> .C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>O zusammengesetzt; der Krystallalkohol entwich bei 109°. Mit Jodwasserstoffsäure spaltete die von demselben befreite Verbindung 3 Mol. Jodmethyl ab; durch Erhitzen mit alkoholischer Natronlauge auf 110° entstand wiederum die entsprechende Säure, das Colchicein. — Indem Zeisel schließlich noch auf die Analogien hinweist, welche sich in den Eigenschaften einerseits des Colchiceins, der Hippur- und Acetursäure, andererseits des Colchicins und der Methylester genannter Säuren zeigen, stellt Er die folgenden Constitutionsformeln auf:

Colchicin:  $C_{15}H_9[(OCH_3)_3, NH-C_2H_3O, COOCH_3],$ Colchicein:  $C_{15}H_9[(OCH_3)_3, NH-C_2H_3O, COOH],$ Colchicamid:  $C_{15}H_9[(OCH_3)_3, NH-C_2H_3O, COOH_2],$ Trimethylcolchicinsäure:  $C_{15}H_9[(OCH_3)_3, NH_2, COOH],$ Dimethylcolchicinsäure:  $C_{15}H_9[(OCH_3)_3, OH, NH_2, COOH],$ Colchicinsäure:  $C_{15}H_9[(OH)_3, NH_2, COOH].$ 

Durch weitere Untersuchungen, welche G. Johanny und S. Zeisel¹) über das Colchicin, und zwar vorzugsweise in synthetischer Richtung, anstellten, fanden die in diesen Formeln ausgedrückten Vorstellungen sich bestätigt. Zunächst wurde die Rückwandlung des Colchiccins in Colchicin ausgeführt. Es gelang dies schon durch Einleiten von Salzsäuregas in die methylalkoholische Lösung des Colchiceïns, doch war die so aus 1 g desselben gewonnene Alkaloïdmenge zu gering, um daraus die Chloroformverbindung herstellen zu können. Besser gestaltete sich das Resultat, als 10 g Colchiceïn mit 1 g Natrium, 7,2 g Jodmethyl und 50 ccm wasserfreien Methylalkohols vier Stunden lang auf 100° erhitzt wurden. Bei der Verarbeitung des Reactionsproductes wurden neben 4 g unverändertem Colchiceïn 1,85 g

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 865; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 826.

der Colchicin-Chloroformverbindung und hieraus 1,26 g Colchicin erhalten, welches letztere bei 139 bis 1440 schmolz. Die nicht mehr krystallisirende Mutterlauge der Chloroformverbindung ergab ferner, nach dem Verjagen des Chloroforms im Vacuum eingedunstet, 2,66 g des durch weitergehende Methylirung gebildeten Methylcolchicins, C23 H27 NO6. Dasselbe stellte eine gelbe, spröde, amorphe Substanz vor und verhielt sich auch insofern dem Colchicin ganz ähnlich, als seine wässerige Lösung beim Erhitzen sich trübte, um beim Erkalten wieder klar zu werden. Beim Kochen mit sehr verdünnter Salzsäure ging es in das dem Colchicin metamere Methylcolchicein, C22 H25 NO6, über, welches sich in fast weißen, glänzenden Nadeln ausschied. Mit rauchender Salzsäure 12 Stunden auf 165° erhitzt, spaltete dieses Methylamin ab, gemengt mit Ammoniak, von welchem letzteren es dahingestellt bleiben muss, ob es durch weitere Zersetzung des Methylamins oder aus dem Methylcolchicein etwa noch beigegemengtem Colchicein entstanden war. Jedenfalls ergeben sich aus dieser Zersetzung für das Methylcolchicin und Methylcolchiceïn die resp. Constitutionsformeln C<sub>15</sub> H<sub>9</sub> [(OCH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, N(CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O),  $COOCH_3$ ] und  $C_{15}H_9$  [(OCH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, N(CH<sub>3</sub>,  $C_2H_3O$ ), COOH]. — In zweiter Linie wurde die Trimethylcolchicinsäure durch vierstündiges Erhitzen mit einem Gemisch von Essigsäureanhydrid und Benzol auf 100° in Colchicein zurückverwandelt. Zur Isolirung des letzteren wurde das zähflüssige Reactionsproduct unter mehrmaligem Zusatz von Methylalkohol abgedampft, der Rückstand wieder in heißem Methylalkohol aufgelöst, von einem beim Erkalten ausfallenden Antheil der Acetylirung entgangener Trimethylcolchicinsäure abfiltrirt, das Filtrat eingeengt und bis zur beginnenden Trübung mit heißem Wasser versetzt, worauf sich zunächst harzige Flocken, hernach in ansehnlicher Menge Nadeln des Colchiceïns,  $(C_{21}H_{23}NO_6)_2.H_2O$ , ausschieden. Dieselben wurden behufs weiterer Identificirung noch in die Kupferverbindung übergeführt. - Hieran schlossen sich dann noch Versuche über die Methylirung der Trimethylcolchicinsäure. diese, in der Quantität von 2g, mit 1g Jodmethyl und 0,16g Natrium in 15 ccm Methylalkohol vier Stunden auf 110° erhitzt, die Reactionsflüssigkeit mit Wasser verdünnt, mit Chloroform ausgeschüttelt, dieses mit Wasserdampf abdestillirt und die so erhaltene, wässerige Lösung concentrirt wurde, schieden sich säulenförmige Krystalle einer als Trimethylcolchidimethinsäure bezeichneten Verbindung,  $2C_{15}H_9[(OCH_3)_2, N(CH_3)_2, COOH].H_2O$ , aus; dieselben schmolzen bei 124 bis 1260, gaben aber das Krystallwasser auch bei 150° noch nicht ab. Die Säure dürfte übrigens wohl aus ursprünglich gebildetem Methylester durch Wiederzersetzung im Verlaufe der Präparirung entstanden sein. bei einem anderen Versuche die Trimethylcolchicinsäure, in der Menge von 5 g, mit 15 g Jodmethyl und 1,2 g Natrium in 20 ccm Methylalkohol wieder auf 110° erhitzt und darauf die Flüssigkeit abgedampft wurde, fiel schon auf Zusatz von Wasser ein krystallinischer, orangegelber Niederschlag aus, der das Jodmethylat des Trimethylcolchidimethinsäure - Methyläthers,  $C_{15}H_9$ [(OCH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, N(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>J, COOCH<sub>3</sub>]. H<sub>2</sub>O, vorstellte. Die Verbindung hielt merkwürdigerweise das Wassermolekül selbst bei 1800 noch zurück; von 200° an zersetzte sie sich allmählich. Behandlung ihrer methylalkoholischen Lösung mit Silberoxyd machte sich beim Eindampfen des Filtrates die Abspaltung von Trimethylamin bemerkbar. — Bei Gelegenheit der beschriebenen Versuche wurde, wie schliefslich zu erwähnen bleibt, noch constatirt, dass die Trimethylcolchicinsäure ein Methylalkoholat der Zusammensetzung C<sub>19</sub> H<sub>21</sub> NO<sub>5</sub> . 2 CH<sub>4</sub>O liefert, welches in weißen Nadelrosetten krystallisirt.

K. Fragner¹) berichtete über ein neues Alkaloïd, das *Imperialin*, welches Er aus den Zwiebeln der Kaiserkrone, *Fritillaria imperialis*, mit einer Ausbeute von 0,08 bis 0,12 Proc. gewonnen hatte. Dasselbe krystallisirte aus Alkohol in kurzen, farblosen Nadeln und zeigte die Zusammensetzung  $C_{35}H_{60}NO_4^2$ ). Es war sehr leicht löslich in Chloroform, schwieriger in Aether, sehr wenig in Wasser, schmolz bei 254° und zeigte in Chloroform bei p = 5,26,  $[\alpha]_D = -35,4°$ . Das *Hydrochlorid*,  $C_{35}H_{60}NO_4$ 

Ber. 1888, 3284. — <sup>2</sup>) Diese Formel passt sich nicht dem Gesetz der paaren Atomzahlen an.

. HCl, setzte sich aus Alkohol in harten, milchigen Krystallen ab; das *Platin*- und das *Golddoppelsalz* gaben auf (C<sub>35</sub>H<sub>60</sub>NO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub> und C<sub>35</sub>H<sub>60</sub>NO<sub>4</sub>. HAuCl<sub>4</sub> stimmende Zahlen. Das *Sulfat* war so hygroskopisch, dass es nicht krystallisirt erhalten werden konnte; das *Oxalat* krystallisirte erst bei großer Concentration der Lösung aus.

E. Hardy und N. Gallois1) machten eine Mittheilung über das Anagyrin, unter welchem Namen Sie schon früher als Reale?) ein Alkaloïd aus den Samen der in den Mittelmeerländern einheimischen Anagyris foetida beschrieben hatten 3). Ihre Resultate weichen indessen von denen des genannten Forschers beträchtlich ab. Zur Gewinnung des Alkaloïds macerirten Sie die zerstossenen Samen mit kaltem Wasser, versetzten die abgegossene Flüssigkeit mit basischem Bleiacetat, fällten das mit Schwefelwasserstoff entbleite, concentrirte Filtrat mit Quecksilberchlorid aus, zerlegten den in Wasser vertheilten Niederschlag mit Schwefelwasserstoff, übersättigten die so erhaltene Lösung mit Kaliumcarbonat, schüttelten dieselbe darauf mit Chloroform, letzteres wieder mit verdünnter Salzsäure aus und dunsteten schliefslich zur Krystallisation ein. Es schied sich dann das Hydrochlorid des Anagyrins in seidenglänzenden Büscheln oder auch in rectangulären Tafeln aus, welche nach Richard zum rhombischen System gehörten; das Salz zeigte die Zusammensetzung  $C_{14}H_{18}N_2O_2$ . HCl. 4  $H_2O$  und  $[\alpha]_D = -114^\circ$ . Das daraus isolirte Anagyrin selbst stellte eine amorphe, gelbliche Masse vor, welche sich in Wasser, Alkohol und Aether auflöste und beim Liegen an der Luft zähe Consistenz annahm. salz, C14H18N2O2. HAuCl4, und das Platinsalz, C14H18N2O2. H2PtCl6, wurden in Form krystallinischer Niederschläge erhalten. den in Gemeinschaft mit Bochefontaine und Gley angestellten Versuchen bedingt das Anagyrin, wenigstens jedenfalls zum Theil, die giftigen Wirkungen der Anagyris.

W. Eber4) lieferte Beiträge zur Kenntniss des Physostigmins.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 107, 247; Bull. soc. chim. [2] 50, 626. — 2) JB. f. 1887, 2302. — 3) Compt. rend. Soc. Biol. 1885, 391. — 4) Chem. Centr. 1888, 1271 (Ausz. aus Pharm. Zeitg. 33, 483).

Den bei der freiwilligen Oxydation dieses Alkaloïds in der mit etwas Kalilauge versetzten Lösung entstehenden, aus Chloroform krystallisirbaren, rothen Farbstoff, welchen Duquesnel1) unter der Bezeichnung Rubreserin beschrieben hat, erhielt Ersterer aus Petroläther in Nadeln von der Farbe des Rubins und Gleichzeitig damit bildete sich eine dem Schmelzpunkt 138°. flüchtige, eigenthümlich riechende Base. Physostigminblau?) entstand sowohl bei der Oxydation der mit Barytwasser vermischten Lösung des Alkaloïds, als auch bei der Behandlung des Rubreserins in ammoniakalischer Lösung mit Traubenzucker; es löste sich leicht in Wasser, Chloroform und Aceton, in Säuren mit rother Fluorescenzerscheinung. Beim Behandeln mit kohlensaurem Natrium und Traubenzucker, unter einer Schicht von Petroläther, ja schon beim Kochen der neutralen Lösung, wandelte das Physostigmin sich in ein ihm ähnliches Alkaloïd um, welches, da es die Pupille nicht verengert, inactives Physostig-Dasselbe fand sich auch im Harn von min benannt wird. Kaninchen, die mit Physostigmin vergiftet waren, vor 3).

A. W. Gerrard 1) gab an, das "citronensaures Caffein" 5). bei 14 bis 16° 30 Thle. Wasser zur Lösung erfordere.

M. Wernecke 6) fand, dass Caffein bei fünfstündigem Erhitzen mit concentrirter Jodwasserstoffsäure auf 1750 die nämliche, durch die Gleichung  $C_8 H_{10} N_4 O_2 + 6 H_2 O = NH_3 + 2(CH_3)NH_2$ 

<sup>1)</sup> Siehe Med. Centr. 1872, 704. — 2) Vgl. Petit, JB. f. 1871, 788. — 3) In der Böhringer'schen Fabrik wurde (laut einer Mittheilung in der Pharm. Post 21, 663; vgl. Chem. Centr. 1888, 1485) noch ein als Eseridin bezeichnetes, neben Physostigmin und Calabarin also drittes, Alkaloïd aus den Calabarbohnen gewonnen. Dasselbe wandelt sich schon beim Erhitzen in Physostigmin um, zeigt den Schmelzpunkt 1320 und soll von therapeutischem Werth sein. — 4) Pharm. J. Trans. [3] 19, 252. — 5) Dieser Körper ist in die englische Pharmakopöe aufgenommen. Die Existenz einer Verbindung von Caffein und Citronensäure [Lloyd, Pharm. J. Trans. [3] 11 (1881), 760] wird indessen bekanntlich von verschiedenen Seiten (vgl. die Arbeit von Schmidt und Biedermann, JB. f. 1881, 906 f.; f. 1883, 1332) in Abrede gestellt. Jedenfalls ist es wohl nicht etwas ganz Neues, was, in einer der vorliegenden direct folgenden Notiz, J. Moss mittheilt: dass nämlich eine Probe angeblichen Caffeincitrats sich als das reine Alkaloid erwies (C. L.). - 6) Arch. Pharm. [3] 26, 233.

 $+(CH_3)NH-CH_2-COOH+2CO_3+HCOOH)$  (resp.  $CO+H_2O$ ) ausdrückbare (von Ihm übrigens nicht quantitativ verfolgte) Zersetzung erleide, welche es nach Schmidt1) auch unter der Einwirkung rauchender Salzsäure erfährt. Bei gleichzeitiger Gegenwart von Phosphor wurde an Stelle des Sarkosins Glycocoll beobachtet. — Eine Verbindung des Caffeins mit Aethylenbromid konnte nicht erzielt werden. Jodäthyl addirte sich sehr schwierig; bei längerem Erhitzen damit auf eine zuletzt bis 180° gesteigerte Temperatur wurde zwar ein als Caffeinäthyljodid angesprochenes Product in dünnen, in Alkohol leichter als das Caffein löslichen Nadeln erhalten, doch nur in so geringer Menge, dass weitere Versuche, dasselbe auf diese Weise darzustellen, aussichtslos erschienen. Auch das Caffeinäthylperjodid, C8 H10 N4 O2. C2 H3 J. J2, von Tilden<sup>2</sup>) konnte unter Befolgung der von diesem Chemiker angegebenen Vorschrift nur in wenig befriedigender Ausbeute gewonnen werden. -- Essigsaures Phenylhydrazin wirkte in wässeriger oder weingeistiger Lösung bei Wasserbadwärme auf das Caffein nicht ein - ebensowenig übrigens auf Harnstoff 3) · oder Cholestrophan; auch als, in Anlehnung an die entsprechenden Versuche von Just<sup>4</sup>), das Caffein mit Phenylhydrazin auf 130 bis 140° erhitzt wurde, erfolgte keine Umsetzung. - Zur Darstellung des von Ostermayer - und, wie bereits im Referat über Dessen Arbeit<sup>5</sup>) bemerkt wurde, davor schon von Tilden<sup>6</sup>) - beschriebenen salzsauren Cuffeinchlorjods verfährt man nach Wernecke am zweckmässigsten in der Art, dass man das Alkaloïd in Salzsäure (sp. G. 1,065) auflöst, eine concentrirte Lösung von Natriumnitrit hinzugiebt und die Mischung mit Jodkalium in fester Form versetzt. Das alsbald ausgeschiedene Product wird sodann aus 25 procentiger Salzsäure umkrystallisirt und so in goldgelben Nadeln oder Prismen erhalten, deren Schmelzpunkt bei 182 bis 1830 beobachtet wurde. Es zeigte die (schon von

<sup>1)</sup> JB. f. 1883, 1384. — 2) JB. f. 1865, 487. — 3) Durch Erhitzen von Harnstoff mit freiem oder salzsaurem Phenylhydrazin auf 150 bis 160° erhielt jedoch Pinner (JB. f. 1887, 684 f.) — wie auch E. Schmidt in einer Note zu Wernecke's Abhandlung bemerkt — das Phenylsemicarbazid. — 4) JB. f. 1886, 1085 f. — 6) JB. f. 1885, 1681. — 6) JB. f. 1866, 416.

Tilden angegebene) Zusammensetzung C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. JCl. HCl. Beim Zusammenbringen mit Ammoniak, sowie bei längerem Kochen mit Wasser wurde daraus Caffeïn regenerirt; beim Erhitzen auf die Schmelztemperatur entstand dagegen hauptsächlich Monochlorcaffeïn<sup>1</sup>), C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>ClN<sub>4</sub>O<sub>2</sub>, welches, noch mit etwas Caffeïn gemengt, den Schmelzpunkt 185° zeigte. In der Hoffnung, dieses Chlorcaffeïn in Tetramethylxanthin überführen zu können, wurde dasselbe schlieſslich noch, in Chloroform gelöst, mit Jodmethyl und Natrium vier Stunden lang am Rückfluſskühler gekocht; allein es blieb dabei unangegriffen.

E. Bombelon<sup>2</sup>) berichtete über die Darstellung der Mutterkorn-Alkaloïde Ergotinin<sup>2</sup>) und Cornutin<sup>4</sup>).

Nagai<sup>5</sup>) entdeckte ein Alkaloïd, das *Ephedrin*, in der zu den Gnetaceen gehörigen *Ephedra vulgaris*. Dasselbe gab ein *Hydrochlorid* in leicht löslichen Nadeln und zeigte mydriatische Wirkung.

Bonizia und Negrita<sup>6</sup>) isolirten eine chininartig wirkende Base, das *Lantanin*, aus *Lantana brasiliensis*, einer in ihrem Heimathslande unter dem Namen *Yerba sagrada*, d. i. heiliges Kraut, bekannten Pflanze.

D. Parodi<sup>6</sup>) bezeichnete als *Manolin* ein Alkaloïd, welches Er in einer amerikanischen *Croton*-Art aufgefunden hat.

Oechsner de Coninck<sup>7</sup>) beschrieb ein *Ptomaïn* C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N <sup>8</sup>), welches Er, neben einem *Homologen*, C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>N, und anderen Basen, bei der Fäulniss von *Seepolypen (Octopus vulgaris)* gewonnen hatte <sup>9</sup>). Dasselbe stellte ein gelbliches, widerlich riechendes Liquidum vom specis. Gewichte 0,9865 vor und siedete gegen

<sup>1)</sup> Rochleder, JB. f. 1860, 435; E. Fischer, JB. f. 1882, 1067; Derselbe und Reese, JB. f. 1883, 1336. — 2) Chem. Centr. 1888, 472 (Ausz. aus Pharm. Zeitg. 33). — 3) Tanret, JB. f. 1879, 828. — 4) Kobert, JB. f. 1884, 1512. — 5) Chem. Centr. 1888, 755 (Ausz. aus II Farmacista ital. 12). — 6) Daselbst, S. 1620 (Ausz. aus II Farmacista ital. 12). — 7) Compt. rend. 106, 858, 1604. — 8) Vgl. dazu die Uebersicht der Ptomaïne im JB. f. 1887, 2228. — 9) Eine vorläufige Mittheilung über diese in der zoologischen Station zu Cette begonnene Arbeit findet sich in den Compt. rend. de l'Assoc. française pour l'avancement des Sciences, Versammlung zu Nancy, 1886, S. 112 und 114.

2020; mit Alkohol und Aether war es mischbar, in Wasser aber nur wenig löslich. Das Hydrochlorid, C, H, 11 N. HCl, bildete eine strahlige, zerfliefsliche Masse; das Hydrobromid, C<sub>8</sub>H<sub>11</sub> N.HBr, war weniger zerfliefslich; das Platindoppelsalz, (C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N)<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>PtCl<sub>6</sub>, ein dunkel orangefarbiges, schwer lösliches Pulver, wurde durch warmes Wasser in die Verbindung (C<sub>8</sub> H<sub>11</sub> N)<sub>2</sub>. PtCl<sub>4</sub>, ein hellbraunes, noch weniger lösliches Pulver, umgewandelt; das Golddoppelsalz, C<sub>8</sub>H<sub>11</sub> N. HAu Cl<sub>4</sub>, liefs sich als hellgelber Niederschlag erhalten, der sich beim Erwärmen mit Wasser gänzlich zersetzte; das normale Quecksilberdoppelchlorid, 2 (C, H, N. HCl). HgCl2, fiel in weißen Nädelchen aus, ein anderes Doppelsalz, 2 (C<sub>8</sub> H<sub>11</sub> N . HCl) . 3 Hg Cl<sub>2</sub>, in schwach gelblichen, längeren Nadeln. Das Jodmethylat, C<sub>3</sub> H<sub>11</sub> N. CH<sub>3</sub> J, schied sich aus der Lösung der Componenten in Aether im Laufe einiger Stunden in Gestalt eines feinen Netzwerkes ab; beim Erwärmen mit alkoholischer Kalilauge, sowie mit feuchtem Kalihydrat, zeigte dasselbe die für die Halogenalkylverbindungen der Pyridinreihe charakteristischen Erscheinungen 1). Der nähere Einblick in die Constitution der Base fehlt indessen noch.

L. Brieger<sup>2</sup>) machte weitere Mittheilungen über *Tetanin* und *Mytilotoxin*<sup>3</sup>). Ein die erstere Base (C<sub>13</sub> H<sub>30</sub> N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) in Form des Hydrochlorids enthaltendes Präparat zeigte sich nach Verlauf von mehr als einem halben Jahre zersetzt und ungiftig; es konnte daraus eine *Base* isolirt werden, deren bei 197° schmelzendes *Platindoppelsalz* nach (C<sub>6</sub> H<sub>13</sub> NO<sub>2</sub>)<sub>(27)</sub>. H<sub>2</sub> Pt Cl<sub>6</sub>, zusammengesetzt war. — Das *Mytilotoxin* (C<sub>6</sub> H<sub>13</sub> NO<sub>2</sub>) spaltet bei der Destillation des Hydrochlorids mit Kalihydrat Trimethylamin ab und ist demnach als Ammoniumbase charakterisirt. Beim Kochen des Salzes mit Natronlauge tritt dagegen der ekelhafte Geruch des freien Mytilotoxins auf, worauf vielleicht eine Probe zur Unterscheidung giftiger von genießbaren *Miesmuscheln* gegründet werden kann.

L. De Blasi<sup>4</sup>) konnte das *Typhotoxin* von Brieger<sup>5</sup>) aus Culturen der *Typhus-Bacillen* in schwach alkalisch gemachter

Vgl. hierzu JB. f. 1887, 2157 f. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 1007 (Auszaus Arch. pathol. Anat. 112). — <sup>3</sup>) Vgl. JB. f. 1886, 1756, 1841; f. 1887, 2229. — <sup>4</sup>) Gazz. chim. ital. 18, 521. — <sup>5</sup>) JB. f. 1886, 1756; f. 1887, 2229.

Fleischbrühe allerdings nach der von dem Genannten angewandten Methode, durch Fällung der nach vorherigem Uebersättigen mit Salzsäure erhaltenen alkoholischen Lösung mit Quecksilberchlorid, zur Abscheidung bringen, nicht aber durch directes Ausziehen mit Aether oder Chloroform 1). Aus Culturen des nicht pathogenen Micrococcus candicans in dem gleichen Medium liess sich auch nach dem Brieger'schen Verfahren Typhotoxin nicht isoliren. Diese Resultate zusammengenommen scheinen anzudeuten, dass die genannte Base erst sekundär, durch die Einwirkung der Salzsäure, aus einer Substanz noch unbekannter Natur entstehe, welche letztere das specifische Product der Lebensthätigkeit der Typhus-Bacillen vorstellen würde. — Das Goldsalz des Typhotoxins wurde aus alkoholischer Lösung in blassgelben, hexagonalen Prismen gefällt.

J. L. W. Thudichum<sup>2</sup>) entdeckte mehrere neue "Alkaloïde" im menschlichen Harn. Dieser wurde mit etwas verdünnter Schwefelsäure versetzt, mit Phosphormolybdän- oder -wolframsäure gefällt und der Niederschlag sodann durch Barytwasser und Baryumcarbonat in der Wärme zerlegt. Aus der heis filtrirten Lösung wurde zunächst durch Eisenchlorid das Harnpigment, das Urochrom des Verfassers, präcipitirt. Das Filtrat setzte beim Erkalten ein mit dem Theobromin isomeres, krystallisirtes Alkaloïd, das Urotheobromin, ab. Die Mutterlauge desselben enthielt außer Kreatinin: erstens einen seiner stark reducirenden Eigenschaften wegen Reducin genannten Körper, C, H<sub>11</sub> N<sub>3</sub> O<sub>4</sub> (?), welcher eine in Alkohol unlösliche Barytverbindung gab; zweitens das in Form der Zinkverbindung, C<sub>6</sub> H<sub>9</sub> N<sub>3</sub> O. Zn O, abgeschiedene Parareducin; drittens endlich eine noch nicht rein erhaltene Base, welche, weil sie beim Verbrennen einen aromatischen Geruch verbreitet, als Aromin bezeichnet wird. — Bezüglich der Angaben Thu dichum's über die amorphen Zersetzungsproducte des Urochroms — Omicholin, C24 H38 NO5 (?), Omichol-

<sup>1)</sup> Vgl. die entsprechenden Untersuchungen von Coppola, JB. f. 1885, 1732; Oliveri, JB. f. 1886, 1757; Guareschi, JB. f. 1887, 2227. <sup>2</sup>) Compt. rend. 106, 1803.

säure,  $C_5H_{22}NO_4$  (?), Uropittin nebst Meta-Uropittin und Urorubin, sowie Uromelanin,  $C_{36}H_{43}N_7O_{10}$  ) — muß auf das Original verwiesen werden.

## b) Bitterstoffe.

L. Knapp<sup>2</sup>) machte Mittheilungen über die Fabrikation von Santonin in Tschimkent (Turkestan)<sup>3</sup>) und über die Art und Weise, wie dort, nach der Vorschrift von J. Kossakoffsky, die Lindo'sche Santonin-Reaction<sup>4</sup>) ausgeführt wird.

Das von G. Grassi Cristaldi<sup>5</sup>) aus dem *Santonin* erhaltene *Phenylhydrazinderivat* ist auf Grund einer früheren Notiz dieses Autors bereits erwähnt worden <sup>6</sup>).

C. Schall und C. Dralle 7) setzten Ihre Studien über das Brasilin 8) fort. Die Krystalle des Tetramethylbrasilins (Brasilintetramethyläthers), C<sub>16</sub> H<sub>10</sub> O<sub>5</sub> (CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, bestimmten Sie als monosymmetrisch, mit dem Axenverhältnis 0,84404:1:1,2961, dem Neigungswinkel 83°56' und den Flächen  $\infty P \infty$ ,  $\infty P \infty$ , 0P,  $P \infty$ ,  $-\mathbf{P}\infty$  und  $\mathbf{P}\infty$ . Bei der Darstellung dieses Körpers entstand als Nebenproduct noch Trimethylbrasilin (Brasilintrimethyläther), welcher aus der wässerigen Lösung seines Natriumsalzes durch Einleiten von Kohlensäure als krystallinische Fällung von der Zusammensetzung 4 C<sub>16</sub> H<sub>11</sub> O<sub>5</sub> (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>.3 H<sub>2</sub>O erhalten wurde und ein ebenfalls krystallisirbares, bei 78° zusammensinterndes, bei 95 bis 97° schmelzendes Acetylderivat, C<sub>16</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O)(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, gab, möglicherweise übrigens ein Gemenge isomerer Verbindungen vorstellte. - Bei der Bromirung des Tetramethyläthers in Eisessig resultirten: Monobromtetramethylbrasilin, C<sub>16</sub>H<sub>9</sub>BrO<sub>5</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, in 3 bis 4 cm langen, weißen Prismen vom Schmelzpunkt 180 bis 181°, und Dibromtetramethylbrasilindibromid, C<sub>16</sub>H<sub>8</sub>Br<sub>4</sub>O<sub>6</sub>(CH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, in rothbraunen Krystallen. Das Brasilin selbst ergab bei entsprechender Behandlung Tribrombrasilindibromid, welches sich aus der siedenden Eisessiglösung in rothbraunen Nädelchen der

<sup>1)</sup> JB. f. 1868, 828. — 2) Dingl. pol. J. 268, 42. — 3) Vgl. Flückiger, JB. f. 1886, 1825; Busch, JB. f. 1887, 2597. — 4) JB. f. 1877, 1086; vgl. auch Neumann, JB. f. 1884, 1645 f. — 5) Gazz. chim. ital. 17, 526. — 6) JB. f. 1887, 2233. — 7) Ber. 1888, 3009. — 8) JB. f. 1887, 2234.

Zusammensetzung C<sub>16</sub>H<sub>11</sub>Br<sub>5</sub>O<sub>5</sub>. 2H<sub>2</sub>O abschied 1). — Ein vorläufig durch die Formel C20 H14 O2 ausgedrücktes Oxydationsproduct des Brasilins erhielten Dieselben, indem Sie durch eine Lösung von 2,7 g desselben in 160ccm 2,8 procentiger Natronlauge 36 Stunden lang einen mäßig starken Luftstrom leiteten, bis die von Brasilein herrührende, rothe Färbung sich in eine rein braune umgewandelt hatte, alsdann die filtrirte Flüssigkeit ansäuerten, mit viel Aether auszogen und die ätherische Lösung, nachdem dieselbe noch mit einer solchen von Natriumdicarbonat ausgeschüttelt und durch Destillation concentrirt war, der Verdunstung überließen. Hierbei schied sich der neue Körper in feinen, fast weißen Nadeln aus, deren Menge allerdings nur 4 bis 5 Proc. vom angewandten Brasilin betrug. Nach der Umkrystallisirung aus Alkohol stellte er "hellbräunliche, flache, mikroskopische Nadeln von Demantglanz dar, etwa 1 bis 2 mm lang" (1); die Schmelz- (oder Erweichungs-?) Temperatur lag bei 271°.

V. Oliveri<sup>2</sup>) führte die Untersuchungen über das *Quassiin* weiter, welche Er in Gemeinschaft mit Denaro3) in Angriff genommen hatte. Zur Darstellung größerer Mengen der schon erwähnten Quassiinsäure erhitzte Er je "5 g Quassiin und 40 ccm rauchender Salzsäure, verdünnt mit einem dem ihrigen gleichen Volumen Wasser" eine Stunde lang im geschlossenen Rohre auf 100°, filtrirte die Lösung von ausgeschiedenem Harze ab, fügte dann Wasser hinzu und krystallisirte die entstandene Fällung mehrmals aus Alkohol um. Er erhielt die Säure derart mit einer Ausbeute von 12 bis 18 Proc. des angewandten Bitterstoffs. Dieselbe stellte farblose, kleine, monosymmetrische Prismen vor, deren Zusammensetzung zu C<sub>30</sub> H<sub>38</sub> O<sub>10</sub>. H<sub>2</sub> O gefunden wurde. Für die wasserfreie Substanz waren also früher zwei Atome Wasserstoff zu viel angenommen. Gleiches würde dann auch bezüglich des Quassiins gelten, dessen Formel in C<sub>32</sub>H<sub>42</sub>O<sub>10</sub> zu corrigiren wäre. Denn die Auffassung desselben als Quassiinsäure-Dimethyläther fand sich nicht nur dadurch bestätigt, dass das durch Salz-

<sup>1)</sup> Vgl. dazu Buchka und Erck, JB. f. 1885, 1801. — 2) Gazz. chim. ital. 17, 570. — 3) JB. f. 1884, 1401 f.; f. 1885, 1737.

säure abgespaltene Halogenalkyl sich thatsächlich ganz wie Chlormethyl verhielt, sondern auch dadurch, dass beim Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure (s. u.) Jodmethyl resultirte. Die zweibasische Natur der Quassiinsäure, die gebrauchte Molekularformel vorausgesetzt, erhellte aus der Zusammensetzung ihrer Salze: das Baryumsals, welches aus wässeriger Lösung als gelbrothe, krystallinische Masse erhalten wurde, war C<sub>30</sub> H<sub>36</sub> O<sub>10</sub> Ba. 7 H<sub>2</sub> O; das Bleisalz, ein gelber Niederschlag, C<sub>30</sub>H<sub>36</sub>O<sub>10</sub>Pb.6H<sub>2</sub>O; das Ferrisalz, ein braungrüner Niederschlag, (C<sub>30</sub> H<sub>36</sub> O<sub>10</sub>)<sub>3</sub> Fe<sub>2</sub>. Die Alkalisalze scheinen nicht im festen Zustande dargestellt zu sein; ihre Lösungen sind röthlichgelb gefärbt. Mit salzsaurem Hydroxylamin gab die Quassiinsäure, in Form des Natriumsalzes gelöst, nach einiger Zeit einen reichlichen Niederschlag, welcher, aus einem Gemisch von gleichen Theilen Weingeist und Wasser umkrystallisirt, gelbliche, rectanguläre Prismen bildete, mit dem Schmelzpunkt 228 bis 230° und von der Zusammensetzung eines Dioxims, C<sub>30</sub> H<sub>36</sub> O<sub>8</sub> (NOH)<sub>2</sub> 1). — Bei der Reduction des Quassiins durch 20 stündiges Erhitzen mit Jodwasserstoffsäure und amorphem Phosphor auf eine von 150 bis 280° gesteigerte Temperatur wurden neben Jodmethyl (s. o.) erhalten: ein bei 188 bis 195° siedender Kohlenwasserstoff C<sub>10</sub> H<sub>14</sub>, welcher in der Kälte nicht erstarrte und ein gegen 200° schmelzendes Bromderivat in farblosen Nadeln gab, somit als  $\beta$ - oder *Isodurol* anzusprechen ist; ein zwischen 220 und 240° überdestillirender Kohlenwasserstoff C<sub>14</sub> H<sub>16</sub>, welcher ein gegen 150° schmelzendes, nadelförmiges Bromderivat lieferte; endlich ein bei der Destillation im Rückstand verbleibendes Product, aus welchem ein Bromid in gelblichen Nadeln vom Schmelzpunkt 220° und mit dem Halogengehalt eines Dibromanthracens gewonnen wurde.

Derselbe<sup>2</sup>) berichtete über ein *Phenylhydrazinderivat des* 

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Es scheint Oliveri entgangen zu sein, dass diese Formel, welcher auch die in der Abhandlung mitgetheilten, berechneten Procentzahlen entsprechen, nicht diejenige des *Quassiinsäuredioxims* ist: letzteres müste vielmehr  $C_{80} H_{88} O_8 (NOH)_2$  sein. Thatsächlich befinden sich aber die gefundenen Werthe in besserer Uebereinstimmung mit der  $H_2$ -ärmeren Formel (C. L.). — <sup>2</sup>) Gazz. chim. ital. 18, 169.

Quassiins. Er stellte dieses dar, indem Er 3 g Quassiin in wässerig-alkoholischer Lösung mit 4 g salzsaurem Phenylhydrazin und 6 g Natriumacetat eine Stunde lang auf dem Wasserbade erwärmte; aus der wieder erkalteten Flüssigkeit schied sich das neue Derivat in Form eines gelben, amorphen Pulvers ab, welches den der Formel C<sub>32</sub> H<sub>40</sub> O<sub>8</sub> [N<sub>2</sub> H(C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>)]<sub>2</sub> 1) entsprechenden Stickstoffgehalt zeigte. Auf 250° erhitzt, zersetzte es sich, ohne zu schmelzen.

## Kohlenhydrate; Glycoside.

## a) Kohlenhydrate.

B. Rayman<sup>2</sup>) stellte Betrachtungen über die Constitution der Glycosen an, mit dem Resultat, dass der Auffassung derselben als Aldehyd- und Ketonalkohole gegenüber der von Tollens<sup>2</sup>) und Sorokin<sup>4</sup>) vertretenen Annahme, sie seien hydroxylirte Alkylenoxyde, der Vorzug gebühre.

Von B. Sorokin<sup>5</sup>) liegt eine ausführlichere Abhandlung über Anilide und Toluide verschiedener Zuckerarten vor. Was sich darin über das Dextrose-, Galactose- und Lävuloseanilid gesagt findet, ist auf Grund früherer Mittheilungen Desselben zum großen Theil bereits Gegenstand des Berichts gewesen<sup>6</sup>). Es ist jedoch zunächst eine Verwechselung bezüglich der Krystallformen des Galactose- und des Lävuloseanilids dahin zu corrigiren, daß ersteres in triklinen Prismen, letzteres in gestreckten, rechteckigen Täfelchen auftritt. Zur weiteren Prüfung des Verhaltens der Anilide wurde hauptsächlich die Dextrose-, daneben auch die Galactoseverbindung studirt. Es zeigte sich dabei, daß

<sup>1)</sup> Auch diese Formel enthält, wenn man, wie Oliveri es thut, das Quassiin als ein Diketon betrachten will, 2 H zu wenig. — 2) Ber. 1888, 2841. — 8) JB. f. 1883, 1363; vgl. auch Desselben "Kurzes Handbuch der Kohlenhydrate" (Breslau, Trewendt, 1888), S. 8 ff. — 4) Folgendes Referat. — 5) J. pr. Chem. [2] 37, 291. — 6) JB. f. 1886, 1772; f. 1887, 2237.

zucker mit Aldehyden und Ketonen dar. Solche scheiden sich sehr allgemein ab, wenn Körper der letztgenannten Kategorien den ziemlich concentrirten, kalten Lösungen jener beiden Zuckerarten in 97- bis 98 procentiger Essigsäure hinzugesetzt werden. Ursprünglich gummiartig zähe, erhärten sie beim Behandeln mit absolutem Alkohol zu festen, amorphen, weißen Massen. Wasser werden sie leicht in ihre Componenten zerlegt; ihre Analyse führt man daher zweckmäßig in der Weise aus, daß man den aldehyd- oder ketonartigen Bestandtheil durch Kochen mit Wasser verjagt und den zurückbleibenden, eventuell noch zu invertirenden Zucker mit alkalischer Kupferlösung titrirt. wurden die folgenden Verbindungen analysirt: Glycose-Bensaldehyd, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O. C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>; Glycose-Salicylaldehyd, C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>; Glycose - Cuminol, C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>O: C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>; Glycose - Furfurol, C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>O<sub>2</sub> . C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>; Glycose-Acetaldehyd, C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O.C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>, am besten mit Paraldehyd, der dabei Entpolymerisirung erfährt, zu bereiten; Glycose-Helicin (Glycose-Glycosalicylaldehyd), C<sub>13</sub>H<sub>16</sub>O<sub>7</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>19</sub>O<sub>6</sub>; Saccharose-Furfurol, C<sub>5</sub> H<sub>4</sub> O<sub>2</sub> . C<sub>12</sub> H<sub>22</sub> O<sub>11</sub>; Saccharose-Oenanthol,  $C_7H_{14}O.C_{12}H_{22}O_{11}$ ; Glycose-Methylnonylketon,  $C_{11}H_{22}O.C_6H_{12}O_6$ ; Glycose-Acetessigäther, C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>3</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>; Glycose-Campher, C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O  $.C_6H_{12}O_6$ , und Saccharose-Campher,  $C_{10}H_{16}O.C_{12}H_{22}O_{11}$ . mit Propion-, Butyr-, Valer-, Anis- und Zimmtaldehyd bilden sowohl Glycose wie Rohrzucker derartige Producte, ebenso mit Aceton; doch waren die mit letzterem resultirenden Verbindungen so zersetzlich, dass sie bei der Analyse keine stimmenden Zahlen Mit Chloralhydrat, Brenztraubensäure und Calciumglyoxylat erfolgte dagegen keine Vereinigung; die Glyoxalverbindung blieb in der Essigsäure gelöst und konnte nicht rein erhalten werden. — Bezüglich der Constitution der angeführten Additionsproducte spricht Derselbe sich dahin aus, dass dieselben wahrscheinlich den durch ringförmige Condensation der

beiderseitigen Carbonylgruppen gebildeten Complex C

enthalten. — Milchzucker gab keine derartigen Verbindungen, ein neues Anzeichen, dass derselbe ganz verschieden vom Rohr-

zucker constituirt ist<sup>1</sup>). Auch Mannit, Erythrit und Glycerin vereinigten sich in essigsaurer Lösung weder mit Aldehyden, noch mit Ketonen.

In Betreff einer Abhandlung von E. Grimaux?) über den Glycerinaldehyd, resp. seine versuchte Ueberführung in Glucose, ist auf die frühere Besprechung?) zu verweisen.

O. Loew4) veröffentlichte "zur Klarstellung der Beziehungen zwischen Formose und Methylenitan" eine Entgegnung auf die bezüglich dieser Verbindungen von Tollens5) vorgebrachten Ansichten. Er betonte, das Letzterer die Formose offenbar in zersetztem Zustande unter Händen gehabt habe; um analysenreine Substanz zu erlangen, sei es erforderlich, nur farblos gebliebene Lösungen zu verarbeiten und das Trocknen zunächst im Vacuum über Schweselsäure zu bewerkstelligen, um schließlich nur kurze Zeit auf 80 bis 85° erhitzen zu müssen; alsdann zeige aber die Formose den der Formel C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub> entsprechenden Kohlenstoffgehalt<sup>6</sup>).

Bezüglich der Untersuchungen von R. Gans und B. Tollens?) über die Bildung von Zuckersäure als Reaction auf Dextrose ist das Wesentlichste schon mitgetheilt? Des sei deshalb hier nur noch erwähnt, dass Dieselben bei der Oxydation von 150 g Raffinose mit 750 ccm Salpetersäure (sp. G. 1,15) aus dem Filtrate der gebildeten Schleimsäure, nachdem dasselbe von überschüssiger Salpetersäure möglichst befreit war, 11 g saures zuckersaures Kalium und hieraus, nach vorheriger Ueberführung in das Silbersalz, die freie Zuckerlactonsäure? Die Täfelchen und Nadeln mit dem Schmelzpunkt 124 bis 127° gewonnen haben.

Auch die Versuche von W. E. Stone und B. Tollens 10) über die Bildung von Furfurol als Reaction auf Arabose sind

<sup>1)</sup> Ueber das Verhalten von Milchzucker und Maltose einerseits, Rohrzucker andererseits gegen Phenylhydrazin und gegen Anilin vgl. E. Fischer, JB. f. 1887, 2241 f., und Sorokin, dieser JB., S. 2306 f. — <sup>9</sup>) Bull. soc. chim. [2] 49, 251. — <sup>8</sup>) JB. f. 1887, 1355 f. — <sup>4</sup>) J. pr. Chem. [2] 37, 203. — <sup>5</sup>) JB. f. 1887, 2247 u. 2248. — <sup>6</sup>) Vgl. hierzu E. Fischer, dieser JB., S. 1364. — <sup>7</sup>) Ann. Chem. 249, 215. — <sup>8</sup>) JB. f. 1887, 2236. — <sup>9</sup>) Sohst und Tollens, dieser JB., S. 1869. — <sup>10</sup>) Ann. Chem. 249, 227; vgl. über diese und die vorbesprochene Arbeit auch Ber. 1888, 2148.

schon kurz besprochen 1). Der jetzt vorliegenden Abhandlung ist jedoch zu entnehmen, dass außer dieser "Penta-Glycose", welche bis zu 20 Proc. Furfuramid ergab, auch der Holszucker oder die Xylose von Koch 2) beim Destilliren mit einem Gemenge von 5 Thln. Schwefelsäure und 15 Thln. Wasser beträchtliche Mengen von Furfurol liefert. Die letztgenannte Zuckerart, bei 144 bis 145° schmelzend,  $[\alpha]_D = + 21,29°$  zeigend und in ein Phenylosason vom Schmelzpunkt 158 bis 160° überführbar, resultirte, zugleich mit Arabose, bei der Hydrolyse eines Gummi's, welches durch Ausziehen von Biertrebern mittelst Kalkmilch erhalten war. — Die furfurolgebende Substanz der Weizenkleie 3) konnte nicht genauer charakterisirt werden.

H. Kiliani<sup>4</sup>) berichtete über die Oxydation der Arabose durch Salpetersäure. Als Er 1 Thl. dieses Zuckers mit 2 Thln. der Säure, vom spec. Gewicht 1,2, bei 350 digerirte, nach beendigter Reaction, d. h. nach etwa sechs bis sieben Stunden, mit Wasser verdünnte und in der Hitze mit Calciumcarbonat neutralisirte, erhielt Er aus dem eingeengten Filtrat, besonders nach Zugabe von wenig Alkohol, eine reichliche Krystallisation des Calciumsalzes der Arabonsäure 5), (C5H9O6)2Ca.5H2O. Das Kaliumsals derselben, C, H, O, K, bildete mikroskopische Tafeln. — Als Kiliani dagegen auf 2 Thle. Arabose 5 Thle. Salpetersäure von dem angegebenen Gehalt nahm und, nachdem zunächst die bei 35° erfolgende Reaction sich abgespielt hatte, die Flüssigkeit bis zum Verschwinden aller Salpetersäure auf dem Wasserbade verdampfte, den rückständigen Syrup in 25 Thln. Wasser löste und dann erst mit Calciumcarbonat kochte, schied das Filtrat beim Erkalten sofort das schwer lösliche Calciumsalz der Trihydroxyglutarsäure ab. Dieses, in dem unreinen Zustande, in welchem es so erhalten wurde, ziegelroth gefärbt, lieferte mit Oxalsäure die leicht lösliche, freie Trihydroxyglutarsäure, C. H. Oz. Aus Alkohol umkrystallisirt, bildete dieselbe weiße, aus mikro-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2235. — 2) Vgl. Dessen im JB. f. 1886, 1809 angeführte Abhandlung. — 8) Gudkow, JB. f. 1870, 885. — 4) Ber. 1888, 3006. — <sup>5</sup>) JB. f. 1886, 1771; f. 1887, 2250.

skopischen Blättchen bestehende Wärzchen vom Schmelzpunkt. 127°. Ihr Kaliumsalz, C<sub>5</sub> H<sub>6</sub> O<sub>7</sub> K<sub>2</sub>, durch directe Umsetzung des Calciumsalzes mit Kaliumcarbonat dargestellt, schofs in ziemlich großen, farblosen Tafeln oder Prismen ohne Krystallwasser an. Mit der Trihydroxyglutarsäure ist vielleicht die Aposorbinsäure zu identificiren <sup>1</sup>).

Derselbe und C. Scheibler?) gelangten nämlich auch durch Oxydation der Sorbose 3) mit Salpetersäure zu dieser Trihydroxyglutarsäure, d. i. also auf dem gleichen Wege, welcher Dessaignes 4) zur Entdeckung der Aposorbinsäure geführt hatte. Allerdings giebt Letzterer von Seiner Verbindung an, daß dieselbe gegen 110° schmelze. Kiliani und Scheibler bewirkten die Oxydation in der Weise, dass Sie je 10g Sorbose mit 20g Salpetersäure 1,39 zunächst 40 Stunden lang bei 350 digerirten und dann bei 60 bis 70° zum Syrup eindampften. Dieser wurde in 250 ccm Wasser gelöst und heiß mit Calciumcarbonat neutralisirt. Das eingeengte, dunkelroth gefärbte Filtrat schied allerdings nur sehr geringe Mengen mikrokrystallinischen Kalksalzes ab; dagegen gab es mit essigsaurem Blei einen voluminösen, schmutzigrothen Niederschlag. Nach der Zerlegung desselben mit Schwefelwasserstoff wurde die Säure beim Verdampfen in Form eines Syrups erhalten; aus diesem ließ sich ein krystallisirbares Kaliumsalz gewinnen, welches sich bei der Analyse, die für das lufttrockene Salz die Formel C, H, O, K, ergab, und bei der durch Haushofer ausgeführten, vergleichend krystallographischen Untersuchung durchaus identisch mit dem trihydroxyglutarsauren Kalium aus Arabose erwies. Die Krystalle stellten die tafelförmige Combination  $\omega P \omega$ ,  $\omega P$ , 0 P,  $-P \omega$ ,  $P_{\infty}$ ,  $2P_{\infty}$  vor, mit dem Axenverhältnis 1,4641:1:0,7094 und dem Winkel  $\beta = 101^{\circ}3'$ . Die Ausbeute war nur gering, was zum Theil wenigstens seinen Grund darin hatte, dass neben Trihydroxyglutarsäure auch Oxal- und Weinsäure entstehen. - Bei

<sup>1)</sup> Vgl. hierüber folgendes Referat. — 2) Ber. 1888, 3276. — 3) Vgl. über diese Fischer, JB. f. 1887, 2241. Kiliani und Scheibler schreiben übrigens "Sorbinose"; vgl. dazu JB. f. 1885, 1738. — 4) JB. f. 1862, 305 f.

achttägiger Behandlung mit Brom und Wasser wurde die Sorbose so gut wie gar nicht angegriffen 1). Sie enthält demnach keine Aldehydgruppe; dies zusammengenommen mit der Bildung von Trihydroxyglutarsäure führt zu der folgenden Constitutionsformel: CH<sub>2</sub>(OH)—[CH(OH)]<sub>3</sub>—CO—CH<sub>2</sub>(OH), wonach die Sorbose also structuridentisch mit Lävulose 2) ist. Ihr Cyanhydrin konnte in krystallisirter Form nicht isolirt werden; ebensowenig gelang es, ein definirbares Verseifungsproduct desselben zu gewinnen. — Bei der Reduction mit Natriumamalgam lieferte die Sorbose gleichfalls nur ein amorphes Product, welches übrigens mit Jodwasserstoff und Phosphor in ein Hexyljodür überzuführen war.

B. Rayman<sup>3</sup>) hat, wie schon an anderer Stelle dieses Jahresberichts<sup>4</sup>) mitgetheilt ist, durch Behandeln von *Rhamnose*<sup>5</sup>) (*Isodulcit*) in wässeriger Lösung mit Brom das *Rhamnolacton* (*Rhamnosaccharin*), C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>, erhalten. Dasselbe ist, trotz des etwas niedriger angegebenen Schmelzpunktes, zweifelsohne identisch mit dem Lacton der Isodulcitonsäure von Will und Peters<sup>6</sup>). Durch Reduction mit Jodwasserstoff und Phosphor ging es in ein angenehm riechendes, bei 200 bis 210° siedendes Oel über. Von Salzen der zugehörigen "*Rhamnonsäure*" (C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>) findet sich in der vorliegenden Publication noch dasjenige des *Baryums* erwähnt. — Bei der Oxydation der Rhamnose mit Salpetersäure 1,3 gewann Rayman ferner außer viel Oxalsäure die von Malin <sup>7</sup>) so genannte *Isodulcitsäure* <sup>8</sup>).

A. Herzfeld<sup>9</sup>) fand bei der Weiterführung einer auf Seine Veranlassung von Bruhns begonnenen Untersuchung über die Oxydation der *Dextrose* mit rothem Quecksilberoxyd und Barytwasser<sup>10</sup>), daß die Angabe, es bilde sich hierbei die aus Lävu-

<sup>1)</sup> Mit Chlor giebt sie nach Hlasiwetz und Habermann (JB. f. 1870, 840) Glycolsäure. — 2) JB. f. 1886, 1769. — 3) Chem. Centr. 1888, 1532 [Ausz. aus Listy chemicke (Chem. Blätter), 13]. — 4) S. 1428. — 5) Vgl. JB. f. 1887, 1285. — 6) Dieser JB., S. 1427. — 7) JB. f. 1867, 475. — 8) Vgl. JB. f. 1887, 1284. (Diese Säure ist inzwischen durch Will und Peters als identisch mit der in den vorstehenden Referaten angeführten Trihydroxyglutarsäure erkannt worden.) — 9) Ann. Chem. 245, 27. — 10) Vgl. bei Herzfeld und Winter, JB. f. 1886, 1768.

lose 1) bei gleicher Behandlung entstehende Trioxybuttersäure, nicht aufrecht erhalten werden könne. Wenigstens tritt die letztere nicht in sicher nachweisbarer Menge auf. Gleiches gilt auch bezüglich der etwa noch in Betracht kommenden Glycerinsäure 2). Als Hauptproduct resultirte vielmehr, neben etwas Glycolsäure und Ameisensäure, Glyconsäure. Dieselbe wurde in Gestalt ihres wenig über 103° schmelzenden fünffach acetylirten Aethylesters 2) ausgesondert.

Eine Abhandlung Desselben 4) über Lävulose enthält der Hauptsache nach die eingehendere Beschreibung von Versuchen, über welche Herzfeld in Gemeinschaft mit H. Winter bereits vorläufige Mittheilungen 5) veröffentlicht hatte. Es werden zunächst genauere Angaben über die Darstellung der krystallisirten Lävulose aus Inulin gemacht. Der durch zehnstündiges Erhitzen von je 750 g Inulin mit 41/2 Litern 0,5 procentiger Schwefelsäure, Neutralisation mit Baryumcarbonat und Eindampfen auf das Volum von 1 Liter erhaltene Syrup wurde danach mit 11/2 Litern absoluten Alkohols erwärmt, die von Ungelöstem abgehobene Flüssigkeit mit dem gleichen Volum Aether versetzt, der hierdurch nach 24 Stunden ausgeschiedene Antheil der Lävulose, in zwei Schalen vertheilt, zuerst mit je 300, dann nochmals mit je 100 ccm Alkohol auf dem Wasserbade abgedampft, die zurückbleibende, feste Masse wieder über Nacht mit Alkohol überschichtet und der Rückstand in 1350 ccm Alkohol unter gelindem Erwärmen gelöst. Die Flüssigkeit schied nach dem Erkalten zuerst dunkel gefärbte Entwässerungsproducte der Lävulose ab; von diesen getrennt, hinterlies sie beim Verdunsten im luftverdünnten Raume über Schwefelsäure deutliche, gruppenförmig angeordnete Nadeln reiner Lävulose, die durch häufiges Umkrystallisiren aus ganz schwach erwärmtem Alkohol farblos erhalten wurden. Die Ausbeute daran belief sich auf 75 g aus 2250 g Inulin. Die krystallisirte Lävulose war so außerordent-

<sup>1)</sup> Herzfeld und Börnstein, JB. f. 1886, 1767. — 2) Vgl. Habermann und Hönig, JB. f. 1882, 1119; auch f. 1884, 1403 f. — 3) Volpert, JB. f. 1886, 1379. — 4) Ann. Chem. 244, 274; Monit. scientif. [4] 2, 905. — 5) JB. f. 1886, 1767 f.

lich hygroskopisch, dass von einer Elementaranalyse abgesehen wurde. Zur Bestimmung der specifischen Drehung konnte sie daher auch nicht direct als Ausgangsmaterial benutzt werden: als solches diente vielmehr ein durch geringen Wasserzusatz daraus dargestellter, durch Erwärmen ganz alkoholfrei gemachter Syrup, dessen Procentgehalt durch zwei Kohlenstoffbestimmungen ermittelt wurde. Für das Rotationsvermögen ergab sich bei der Temperatur von 20° die Gleichung:  $[\alpha]_D = -(77.81 - 0.0935 q)^{\circ}$ , in welcher q die Menge des Wassers in 100 Gewichts-Theilen der Lösung bedeutet. Die optische Activität der Lävulose wird also. ebenso wie die der Dextrose und umgekehrt wie die des Rohrzuckers, mit wachsender Verdünnung geringer 1). Dieselbe nahm ferner mit steigender Temperatur, wie schon Dubrunfaut 2) beobachtet hatte, ganz erheblich ab, und zwar für je 100 Temperaturzuwachs durchschnittlich um etwa 5°. Dabei wurde die interessante Beobachtung gemacht, dass diese Abnahme zeitlich etwas hinter der Erhöhung der Temperatur zurückblieb, so daß man letztere mindestens eine halbe Stunde constant halten muß. um genaue Werthe zu erlangen. Ganz analog war beim Verdünnen einer concentrirten Lösung die Verminderung der Rotation erst nach einiger Zeit vollendet, wie das ähnlich von Gubbe 3) schon für Dextrose beobachtet war. Die für [a]p gefundenen Zahlen sind bemerkenswerther Weise mit denjenigen, welche für den Invertzucker festgestellt sind (nach dem eben Genannten 3) bei 200 in 20 procentiger Lösung etwa - 200) nicht vereinbar, sofern man denselben als ein Gemenge gleicher Theile Lävulose und Dextrose betrachtet. Letztere Annahme wird daher auch in der nachstehenden Abhandlung von Winter in Zweifel gezogen. - Ueber die Oxydation der Lävulose mit Brom und mit Salpetersäure ist schon berichtet worden. Reductionsversuche, welche Herzfeld unter Mitwirkung von Leh-

١

<sup>1)</sup> Die in der ersten vorläufigen Mittheilung angegebenen Werthe, bei welchen es sich ja allerdings nur um minimale Differenzen handelt, scheinen hiermit im Widerspruch zu stehen; sie sind indessen nicht an einem und demselben Präparate beobachtet; vgl. das folgende Referat. — 2) JB. f. 1849, 464; f. 1856, 637. — 3) JB. f. 1885, 339.

mann anstellte, ergaben, dass bei der Behandlung mit Zink und Essigsäure Mannit nicht erhalten wird 1).

Ergänzt wird vorstehende Abhandlung durch eine solche von H. Winter<sup>2</sup>), betitelt: "Einiges über Lävulose", insofern hier, neben anderen Dingen, diejenigen Punkte der erwähnten, vorläufigen Mittheilung von Herzfeld und dem Ersteren, welche dort nicht weiter berührt sind, ausführliche Erörterung finden 3). In den Vordergrund des Interesses tritt wieder die specifische Drehung der Lävulose, und zwar stellte Winter sich zunächst die Aufgabe, zu untersuchen, ob die niedrigen Zahlen, welche Herzfeld fand, nur der, wie beschrieben, aus Inulin krystallisirt erhaltenen Lävulose eigen, oder von allgemeiner Geltung seien. Als Ausgangsmaterial für diese Versuche benutzte auch Er concentrirte. syrupförmige Lösungen, deren Procentgehalt theils indirect durch Kohlenstoffbestimmungen, theils direct durch vorsichtiges Austrocknen im Phosphorsäureanhydrid-Vacuum bei 50° ermittelt wurde; beide Methoden lieferten übereinstimmende Zahlen, wodurch zugleich die Richtigkeit der üblichen Lävuloseformel bestätigt ist. Die Beobachtungen wurden allgemein bei einer Temperatur von 20° angestellt. Für krystallisirte Inulin-Lävulose wurde bei p = 20,071, wie bereits angegeben,  $[\alpha]_D = -71,47^\circ$ gefunden; für nicht krystallisirte, aus der alkoholischen Lösung durch Aether gefällte Lävulose derselben Abkunft, bei p = 20,197,  $[n]_D = -71.43^{\circ}$ ; auch letztere Daten finden sich schon in der vorläufigen Mittheilung, wo sie aber für ebenfalls krystallisirtes Präparat angegeben sind! Aus der Kalkverbindung wieder abgeschiedener Inulinzucker gab, bei p = 4,515,  $[\alpha]_D = -73,54^\circ$ . Lävulose endlich, die aus Invertzucker durch Fällung mit Kalk, aber ohne Anwendung von Alkohol, deshalb nur syrupös, gewonnen war, zeigte, bei  $p = 19,895, [\alpha]_D = -74,530.$ Resultate stimmen somit wenigstens angenähert überein, und Winter glaubt aus ihnen schließen zu dürfen, dass die Rota-

<sup>1)</sup> Vgl. dazu Scheibler, JB. f. 1883, 1865; f. 1884, 1404. — 2) Ann. Chem. 244, 295. — 3) Dass derartig fractionirte Publicationen die Arbeit des Berichterstattens nicht gerade erleichtern, darf bei dieser Gelegenheit wohl einmal bemerkt werden (C. L.).

tion der Lävulose, gleichgültig, wie dieselbe dargestellt sei, und ob als Material Inulin oder Invertzucker gedient habe, immer die nämliche sei. - Dass aus Invertzucker durch alleinige Behandlung mit Alkohol die in diesem leichter als Dextrose lösliche Lävulose nicht isolirt werden konnte, ist bereits gesagt. Die erhaltene Krystallmasse, mit dem Drehungsvermögen von - 45,12° bei p = 19.953, stellte, da sie keine Birotation zeigte, augenscheinlich nicht ein Gemenge, sondern eine Verbindung von 2 Mol. Lävulose und 1 Mol. Dextrose vor 1). Das auf demselben Wege gewonnene Product mit  $[\alpha]_D = -40.18^{\circ}$  war nicht, wie nach dem Wortlaut der ersten Mittheilung verstanden werden musste, krystallisirt, sondern syrupförmig. Was den Invertsucker selbst anbetrifft, so spricht Winter sich mit einiger Reserve dahin aus, dass derselbe, entgegen der allgemein üblichen Annahme, als ein Gemenge von 4 Thln. Lävulose mit 3 Thln. Dextrose zu betrachten sei. - Für die specifische Drehung der Lävulose in alkoholischer Lösung<sup>2</sup>) ist in dem früheren Bericht, in Folge eines Druckfehlers im Original, ein rund zehnmal zu geringer Werth notirt; bei der dort angegebenen Concentration (p = 7.78), d. i. in gesättigter Lösung, beträgt  $[\alpha]_D$  nämlich - 46,98°. Die starke Abnahme der optischen Activität beruht vielleicht auf der Bildung eines Aethylderivates; Winter führt sogar Beobachtungen an, welche in Ihm den Zweifel wach riefen, ob die bisher als reine Lävulose angesprochenen Krystalle nicht etwa in Wahrheit ein Lävuloseäthylat, C.H., O. (C.H.), vorstellen möchten. Dextrose zeigte übrigens in alkoholischer Lösung umgekehrt etwas erhöhte Rotation 3). - Ueber Verbindungen der Lävulose bleibt noch Folgendes nachzutragen: das Kalklävulosat scheint ursprünglich nach der Formel C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>.Ca(OH)<sub>2</sub>.5H<sub>2</sub>O zusammengesetzt zu sein; über Schwefelsäure giebt es aber leicht Wasser ab, wobei es sich gleichzeitig gelb färbt; vollständig verwittert, zeigte es einen am besten auf (C, H, O, CaO), H, O stimmenden Kalkgehalt. Eine Bleioxydverbindung, C<sub>6</sub> H<sub>12</sub> O<sub>6</sub>

Vgl. Berthelot, JB. f. 1886, 1766.
 Vgl. Jodin, JB. f. 1864, 573.
 Vgl. Horsin-Déon, JB. f. 1879, 855; f. 1880, 1022.

.2 (PbO.H<sub>2</sub>O), entsteht als dunkelgelbe Fällung, wenn eine nicht zu verdünnte Lösung von Lävulose mit ammoniakalischem Bleiessig versetzt wird; sie löst sich in überschüssigem Bleiessig klar auf, und die Flüssigkeit nimmt dann allmählich eine weinrothe Färbung an. Wird zu einer verdünnteren Lävuloselösung ammoniakalischer Bleiessig gegeben, so bildet sich ein weißlichgelber Niederschlag, welcher im Verlauf einiger Tage sich rothviolett färbt 1). Die schon erwähnte Chlorbleiverbindung, aus wässeriger Lösung durch Alkohol mit hellbrauner Farbe präcipitirt, war nach der Formel C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>.2 PbCl<sub>2</sub>, eine in ähnlicher Weise als brauner Niederschlag erhaltene Bleinitratverbindung nach C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>.3 PbN<sub>2</sub>O<sub>6</sub> zusammengesetzt. — Ein krystallisirbares Acetylderivat der Lävulose darzustellen, gelang nicht.

M. Hönig und L. Jesser 2) veröffentlichten ebenfalls eine ausführliche Untersuchung über die Lävwlose. Sie stellten dieselbe nach der von Erstgenanntem in Gemeinschaft mit Schubert 3) ausgearbeiteten Methode aus Inulin dar und erhielten sie, unter Zuhülfenahme einiger von den damaligen Versuchen herrührenden Krystalle, nicht nur aus alkoholischer Lösung, sondern auch aus dem direct resultirenden, wässerigen Syrup in krystallisirter Form. Die auf letztere Art gewonnene Krystallmasse ließ unter dem Mikroskop lange Nadeln erkennen; in dünnen Lagen anschießend, zeigte sie prachtvoll wawellitartige Gruppirung, in compacter Masse ein mehr warzenförmiges Aussehen. Ihre Zusammensetzung entsprach der Formel 2 C6H12O6. H2O, während die schon beschriebenen Krystalle aus alkoholischer Lösung wasserfrei sind. Wie bereits erwähnt, waren dieselben nicht hygroskopisch; bei der Bestimmung des specifischen Drehungsvermögens konnten Dieselben daher von direct abgewogener Substanz ausgehen. Es wurde nur die wässerige Lösung untersucht. Für diese ergab sich bei  $p = 9,0870: [\alpha]_D^t = -(103,924$ -0.67142 t), bei  $p = 23.4979 : [\alpha]_{D}^{t} = -(107.651 - 0.691995 t)$ .

<sup>1)</sup> Ueber eine ähnliche Farbenreaction der Dextrose vgl. Rubner, JB. f. 1885, 1742. — 2) Monatsh. Chem. 9, 562; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 534. — 3) JB. f. 1887, 2268.

Unter Zugrundelegung des in ersterer Gleichung gegebenen Temperaturcoëfficienten konnte dann weiter aus Beobachtungen an sechs Lösungen verschiedener Concentration für 20° die Gleichung  $[\alpha]_0^{20} = -(113,9635 - 0,25831 q)^0$  abgeleitet werden, worin q wieder = 100 — p ist. Für die 20 procentige Lösung bei 200 beträgt  $[\alpha]_D$  danach — 93,2990, und die optische Activität der Lävulose ist also bedeutend höher, als Herzfeld und Winter angegeben haben. Letztere hatten wahrscheinlich ein mit den von Hönig und Schubert [s. Note 8) a. v. S.] beschriebenen Inulin-Dextrinen verunreinigtes Präparat in Händen. — Eine gleiche Theile Lävulose und Dextrose enthaltende Lösung zeigte das von Gubbe<sup>1</sup>) für Invertzucker gefundene Drehungsvermögen; dasselbe ist um weniges größer, als das Mittel aus den betreffenden Werthen für die beiden Glycosen. - Die gelegentlich der obigen Versuche ausgeführten Dichtigkeitsbestimmungen benutzten Dieselben zur Aufstellung einer Tabelle über das spec. Gewicht wässeriger Lävuloselösungen bei 17,5%, aus der hier nur folgende Daten herausgegriffen seien:

Das spec. Gewicht der wasserfreien Lävulose selbst ergab sich bei derselben Temperatur zu 1,6691. — Das Kupferreductionsvermögen der Lävulose wurde unter Befolgung der von Allihn²) für die gewichtsanalytische Bestimmung des Traubenzuckers vorgeschriebenen Methode untersucht. Es wurden demzufolge 30 ccm Kupferlösung (mit 69,2 g krystallisirten Vitriols im Liter), 30 ccm alkalische Seignettesalzlösung (mit 346 g Tartrat und 250 g Kalihydrat im Liter) und 60 ccm Wasser zum Kochen erhitzt, 25 ccm der Zuckerlösung, die im Minimum 9,7, im Maximum 250 mg Lävulose enthielten, zugesetzt und die Flüssigkeit zwei Minuten im Kochen erhalten. Die Mengen des aus dem abgeschiedenen Oxydul gewonnenen metallischen Kupfers (y) standen zu der an-

<sup>1)</sup> Siehe die betreffende Note, S. 2314. — 2) JB. f. 1879, 1069; f. 1880, 1015 f.

gewandten Lävulose (x) in dem durch die folgende Gleichung ausgedrückten Verhältnifs:  $y=1.91856\,x-0.0007605\,x^2-5.372$ . Hieraus wurde eine Tabelle berechnet, in welcher für 10 bis 250 mg Lävulose, mit Intervallen von je 5 mg, die entsprechenden Kupfermengen angegeben sind; es seien derselben nur die nachstehenden Zahlen entnommen:

Lävulose	Kupfer	Lävulose	Kupfer
$\mathbf{m}\mathbf{g}$	mg	mg	mg
10	13,73	150	265,32
50	88,65	200	347,91
100	178,88	250	426,73.

Das Reductionsvermögen der Lävulose ist danach für alle Concentrationen geringer als das der Dextrose.

E. Jungfleisch und L. Grimbert 1) stellten für das specifische Drehungsvermögen der aus Invertzucker krystallisirt gewonnenen Lâvulose in wässeriger Lösung die Gleichung  $[\alpha]_D = -[101,38^{\circ} - 0,56^{\circ}t + 0,108^{\circ}(c-10)]$  auf<sup>2</sup>). Dieselbe gilt für Concentrationen bis zu 40 Proc. und für Temperaturen zwischen 0 und 400. Lösungen, welche höheren Temperaturen ausgesetzt waren, behalten nach dem Erkalten ein etwas vermindertes Drehungsvermögen; eine solche, welche eine Stunde lang auf  $50^{\circ}$  erwärmt war, gab derart, bei c = 9.75 und  $t = 12^{\circ}$ ,  $[\alpha]_p = -93.33^{\circ}$  (anstatt des berechneten Werthes 94,63°), eine andere, welche eine halbe Stunde lang auf 100° erhitzt war, bei c = 4.875 und  $t = 13^{\circ}$ ,  $[\alpha]_{D} = -88.28^{\circ}$  (anstatt 93,55°). Ferner wird das Drehungsvermögen erst einige Zeit nach erfolgter Auflösung constant, und zwar um so schneller, je höher die Temperatur ist; vorher zeigt es sich größer. So wurde beobachtet, bei  $t = 7^{\circ}$  und c = 9.75: nach  $35^{\circ} - 97.33$ , nach  $1^h 45^m$ , der von da constant bleibende Werth — 94,77°; bei  $t = 8^\circ$ und c = 1,779: nach  $10^m - 106,02$ , nach  $20^m - 99,32$ , nach  $45^{\rm m}$  — 93,83, nach  $1^{\rm h}$  30<sup>m</sup>, von da constant bleibend, — 92,0°.

¹) Compt. rend. 107, 390. — ²) Dieselben schreiben  $a_D=-101,38^0$  — 0,56t+0,108 (p-10); p bedeutet hier aber den Gehalt in 100 ccm der Lösung.

(Diese Daten sind insofern auffallend, als nicht die Endzahlen, sondern die dem Intervall von etwa 35<sup>m</sup> entsprechenden Werthe mit den berechneten, — 97,43 und 96,01°, übereinstimmen.) — Dieselben bemerken schließlich, daß die Zahlen für reine Lävulose bedeutend von denjenigen abweichen, welche sich aus der Drehung des *Invertzuckers* ergeben, wenn man in diesem ein Gemisch gleicher Theile Glycose und Lävulose voraussetzt. (Dies ist nicht ohne Weiteres plausibel; Differenzen sind allerdings da, man wird dieselben aber kaum erheblich nennen dürfen *C. L.*)

E. Fischer und J. Hirschberger 1) berichteten über die "Mannose". Mit diesem Namen bezeichnen Sie diejenige Glycosenart, C6H12O6, deren einfaches Phenylhydrazinderivat oder "Phenylhydrazon" 2), C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, der Erstere 3) aus dem Oxydationsproduct des Mannits mit Salpetersäure, neben dem Osazon der Lävulose (Phenylglycosazon), abgeschieden hatte. Das Mannosephenylhydrazon wurde in einer Ausbeute von 10 bis 15 Proc. des angewandten Mannits erhalten. Aus kochendem Wasser, von welchem es 80 bis 100 Thle. zur Lösung erforderte, umkrystallisirt, bildete es ganz schwach gelbliche, feine Prismen, deren Schmelzpunkt etwas höher als früher angegeben, und zwar je nach der Art des Erhitzens<sup>4</sup>) zwischen 195 und 200°, gefunden wurde. In absolutem Alkohol und in Aceton war es noch schwieriger löslich als in Wasser, in Aether und in Benzol nur spurenweise. Die Lösung in verdünnter Salzsäure drehte das polarisirte Licht nach links. Als das Mannosephenylhydrazon in 4 Thln. Salzsäure 1,19, unter Kühlung mit einer Mischung von Eis und Salz, aufgelöst wurde, begann schon nach einigen Minuten die Abscheidung von chlorwasserstoffsaurem Phenylhydrazin. Um aus der rothen Mutterlauge desselben die abgespaltene Mannose zu gewinnen, wurde zunächst mit Bleicarbonat abgesättigt, das Filtrat mit Barytwasser alkalisch gemacht, durch Ausschütteln mit Aether der Rest des Phenylhydrazins nebst gefärbten Zersetzungsproducten bei Seite geschafft, die wässerige Flüssigkeit mit Kohlensäure behandelt, filtrirt, auf

Ber. 1888, 1805. — <sup>2</sup>) Vgl. diesen JB., S. 1363. — <sup>3</sup>) JB. f. 1887, 2240.
 Ygl. diesen JB., S. 1364.

etwa 1/3 Volumen eingedampft, das in Lösung befindliche Baryumchlorid mittelst Silbersulfats entfernt, Schwefelwasserstoff eingeleitet, der Ueberschuss des letzteren durch gelindes Erwärmen im Vacuum verjagt und endlich wieder mit Baryumcarbonat neutralisirt. Beim Eindampfen des Filtrats im Vacuum hinterblieb die Mannose als schwach gefärbter Syrup, welcher, mit absolutem Alkohol aufgenommen, durch Aether wieder als solcher gefällt wurde. Derselbe zeigte alle Eigenschaften der Glycosen, auch Gährungsfähigkeit mit Bierhefe. Ob er die Lävulinsäure-Reaction giebt, wurde allerdings noch nicht untersucht. In wässeriger Lösung war er rechtsdrehend, doch schwächer als Dextrose. Mit essigsaurem Phenylhydrazin in der Kälte behandelt, regenerirte er das schwer lösliche Phenylhydrazonderivat. Letzteres lieferte weiter bei vier- bis fünfstündigem Erhitzen mit 3 Thln. salzsaurem Phenylhydrazin und 4 Thln. Natriumacetat in 80 Thln. Wasser bei 100 bis 105° das Phenylmannosazon, C18 H22 N4 O4, welches sich in gelben Nädelchen abschied; aus Alkohol umkrystallisirt, zeigten diese den Schmelzpunkt 210°, hierdurch, sowie durch größere Löslichkeit in Aceton vom Phenylglycosazon sich unterscheidend. Durch Natriumamalgam wurde die Mannose wieder zu Mannit reducirt. Was ihre Constitution betrifft, so nehmen Fischer und Hirschberger an, dass sie durch die Formel  $CH_2(OH)-CH(OH)-CO-CH(OH)-CH(OH)-CH_2(OH)$ auszudrücken sei. - In Anbetracht der Wahrscheinlichkeit, dass die Mannose auch im Pflanzenreich vorkomme, wurden zunächst Honig und Traubensaft mittelst Phenylhydrazins auf etwaigen Gehalt an dieser geprüft; das Resultat war jedoch negativ.

Schon vor dem Bekanntwerden dieser Untersuchung hatten indessen R. Gans und B. Tollens<sup>1</sup>) die Gegenwart der *Mannose*, oder, wie Sie zuerst sagten, "Isomannitose" in dem Product der Hydrolyse des *Salepschleims* sehr wahrscheinlich gemacht. Sie konnten aus letzterem nämlich durch die Phenylhydrazin-

<sup>1)</sup> Originalmittheilung in des Letzteren kurzem Handbuch der Kohlenhydrate, S. 221. Vgl. auch Ber. 1888, 2150, sowie diesen JB.: Pflanzenchemie, S. 2364.

reaction außer dem bei 204° schmelzenden Osazon der Dextrose<sup>1</sup>) ein schwer lösliches, fast farbloses, gegen 188° schmelzendes Phenylhydrazon, C<sub>12</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, abscheiden, welches also identisch mit dem *Mannosephenylhydrazon* sein dürfte.

Von L. Wulff<sup>2</sup>) liegen drei Mittheilungen über die Krystallisation des Rohrzuckers vor. Den hauptsächlichsten Inhalt derselben bilden Erörterungen über den Einfluss, welchen ein Gehalt an Raffinose auf die Krystallform des Zuckers ausübt 3), und sodann Beobachtungen über eigenthümlich ausgebildete Krystalle des letzteren. Die eine Abart von diesen hatte die für gewöhnlich nur links auftretenden Klinodomen- und Pyramidenflächen an beiden Polen ausgebildet4), am rechten außerdem noch das Klinopinakoïd und das Prisma  $\infty P2$ . Eine andere Art, der Combination  $\infty P \infty$ ,  $+ P \infty$ ,  $\infty P$ ,  $P \infty$ , trug umgekehrt nur eine einzige Klinodomenfläche (links); diese Krystalle zeigen somit einen triklin-hemimorphen Habitus und deuten darauf hin, dass der Rohrzucker eigentlich als tetartoëdrisch-monoklin aufzufassen ist. (? - Einleuchtender wäre wohl die Annahme gleichzeitiger Hemimorphie und Hemiëdrie C. L.)

Bezüglich der Untersuchungen, welche E. Schmidt<sup>5</sup>) in Gemeinschaft mit W. Stromeyer über das *Eisen(hydroxyd)-saccharat* ausgeführt hat, ist das Wesentlichste nach der Dissertation des Letztgenannten bereits mitgetheilt worden<sup>6</sup>).

K. Zulkowski hatte früher<sup>7</sup>) beobachtet, dass die Stärke beim Erhitzen mit Glycerin allmählich gelöst und weiterhin, bei 190°, in die wasserlösliche Modification umgewandelt wird. Im Anschlus an diese Versuche hat Derselbe<sup>8</sup>) nun die Verände-

<sup>1)</sup> Dass der Dextrosecomplex im Salepschleim mittelst der Zuckersäure-Reaction nachweisbar sei, ist schon im JB. f. 1887, 2236 erwähnt. —
2) Zeitschr. Kryst. 14, 500 [Ausz. aus Zeitschr. d. Vereins f. Rübenzucker-Industrie 24 (1887), 917]; Chem. Centr. 1888, 955 (Ausz. aus Zeitschr. d. Vereins f. Rübenzucker-Ind. 25, 226); Zeitschr. Kryst. 14, 552. —
8) Vgl. Tollens, JB. f. 1885, 1751; v. Lippmann, daselbst, S. 2147; Scheibler, ebendaselbst; Tollens, Rischbiet und Rinne, JB. f. 1886, 1779, 2127 f. —
4) Vgl. Rammelsberg, Handbuch d. kryst.-phys. Chemie 2, 419. —
b) Arch. Pharm. [2] 26, 137. —
6) JB. f. 1887, 2260. —
7) JB. f. 1880, 1005 f. —
8) Chem. Centr. 1888, 1060; Zeitschr. angew. Chem. 1888, 620 (Ausz. aus Ber. österreich. Ges. zur Förderung d. chem. Ind. 10).

rungen studirt, welche die Stärke beim Erhitzen ihrer Glycerinlösung auf noch höhere Temperaturen erfährt 1). Die Ergebnisse waren, kurz zusammengefast, folgende: Bei 2000 findet die Bildung von Erythrodextrin statt. Bei 210° entsteht zunächst hauptsächlich Achroodextrin, welches, ebenso wie das vorige, durch Eingießen der Lösung in 99 procentigen Alkohol ausgefällt wird und durch geeignete, weitere Behandlung im Zustand hoher Reinheit zu gewinnen ist. Durch fortgesetztes Erhitzen auf 210° bilden sich aber, in immer wachsender Menge, andere Producte, welche nicht mehr durch Alkohol ausfällbar sind. Diese werden, nachdem durch letzteren etwa noch vorhandenes Achroodextrin entfernt ist, mit Barythydrat präcipitirt und aus dem in heißem Wasser gelösten Niederschlage durch Kohlensäure wieder abgeschieden. Das eine davon wird nur von verdünntem, nicht aber von absolutem Alkohol aufgenommen, ein zweites löst sich auch in absolutem Alkohol, nicht aber in Aetheralkohol, ein drittes endlich selbst in diesem. Das in verdünntem Alkohol lösliche Product zeigt auffallende Aehnlichkeit mit dem Maltodextrin von Herzfeld?), sowie Brown und Morris?).

Klepatschewsky 4) empfahl zur Darstellung von Dextrin. 200 g Kartoffelstärke mit 100 g Wasser und 2,5 g Salzsäure (sp. G. 1.14) durchzurühren, das Gemisch zwei Tage lang der Austrocknung zu überlassen und dasselbe alsdann zunächst auf die Temperatur des Wasserbades, schliefslich noch anderthalb Stunden auf eine solche von 110° zu erhitzen.

Die beiden Abhandlungen von M. Hönig und St. Schubert über Lichenin 5) und über Inulin (sowie Lävulose) 6) sind schon besprochen?).

O. Wallach 8) sprach in einer Notiz über Irisin die Vermuthung aus, dass das von Ekstrand und Johanson 9) unter dem Namen Graminin beschriebene Kohlenhydrat aus Phleum

<sup>1)</sup> Aehnliche Versuche mit dem Inulin haben Hönig und Schubert ausgeführt; vgl. die Notiz auf dieser Seite. - 2) JB. f. 1879, 837. -8) JB. f. 1885, 1757 f. — 4) Chem. Centr. 1888, 1606 (Ausz. aus Chemiker-Zeitg. 12). - 5) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 685. - 6) Daselbst, S. 653. - 7) JB. f. 1887, 2266 ff. - 8) Ber. 1888, 396. - 9) JB. f. 1887, 2268 f.

pratense etc. 1) mit jenem von Ihm 2) entdeckten Körper doch wohl identisch sein möchte. Denn, was den Schmelzpunkt des letzteren anbetrifft, so hat Er diesen, entgegen den Angaben der genannten Chemiker — worauf im Referat über Deren Arbeit bereits hingewiesen ist — erst bei 207 bis 209° beobachtet, und ferner ist es Ihm bei erneuten Versuchen auch gelungen, das Irisin durch Versetzen der wässerigen Lösung mit Alkohol in deutlich doppeltbrechenden Krystallen zu gewinnen. Die noch übrig bleibenden Differenzen dürften nach Seinem Dafürhalten auf verschiedenem Reinheitszustande der Präparate beruhen.

Andererseits fanden A. G. Ekstrand und C. J. Johanson<sup>3</sup>) bei weiteren Untersuchungen über die inulinartigen Kohlenhydrate der Gramineen 4), dass, Ihrer ersten Annahme entgegen, dasjenige aus den Rhizomen von Trisetum alpestre, wenigstens der Hauptmenge nach, mit dem in der früheren Mittheilung als Graminin bezeichneten Körper nicht identisch sei. Es zeigt zwar dieselbe Zusammensetzung, 6 C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>. H<sub>2</sub>O, und dasselbe chemische Verhalten wie jenes, unterscheidet sich von demselben aber namentlich durch größere Löslichkeit - 100 Thle. der bei 9 bis 100 gesättigten Lösung enthalten 22,80 Thle. Trockensubstanz - und durch geringere optische Activität —  $[\alpha]_D$  bei p = 5 und  $t = 12^{\circ}$  ergab sich zu  $-38,89^{\circ}$ . Es bildet ferner concentrisch gestreifte Sphärokrystalle und hat bei 120 das specifische Gewicht 1,522, während das früher beschriebene Kohlenhydrat in radiär gestreiften Sphärokrystallen auftritt und das specifische Gewicht 1,480 besitzt. Auch in den Schmelzpunkten macht sich eine Differenz bemerkbar: das Trisetum-Kohlenhydrat schmilzt bei 209°, das andere bei 215°5). Die neue Verbindung ist auch in den Rhizomen der Gattungen Avena, Festuca, Agrostis und

Vgl. über dasselbe das folgende Referat. — <sup>2</sup>) JB. f. 1886, 1783. (In der Formel des Irisins ist dort statt C<sub>38</sub> selbstverständlich C<sub>36</sub> zu lesen.)
 — <sup>3</sup>) Ber. 1888, 594. — <sup>4</sup>) Vgl. beim vorigen Referat. — <sup>5</sup>) Der Schmelzpunkt desselben ist im vorjährigen Bericht zu "etwa 2100" angegeben, als Mittel der betreffenden Daten für das Kohlenhydrat aus Phleum — 215° — und für dasjenige aus Baldingera — 205°. (Die "schwerer lösliche Modification" des letzteren schmolz bei 208°.)

Calamagrostis beobachtet worden, sowie ferner in den Winterknospen der Baldingera arundinacea (in welcher Species demnach beide Verbindungen, und von der einen noch die "schwerer lösliche Modification" vorkommen); es scheint daher Ekstrand und Johanson zweckmälsig, auf dieselbe die Bezeichnung Graminin zu übertragen und das frühere Graminin, nach seinem Vorkommen in Phleum pratense, in Phlein umzutaufen.

R. W. Bauer 1) fand, dass Pfirsichgummi bei vierstündigem Kochen mit fünfprocentiger Schwefelsäure — 60 ccm auf 15 g Gummi — einen krystallisirbaren Zucker mit dem specifischen Drehungsvermögen der Galactose liefere.

Derselbe<sup>2</sup>) erhielt bei der Hydrolyse von Pflaumengummi ebenfalls Galactose. Im Gegensatz zum Kirschgummi, welches bekanntlich Arabose giebt<sup>8</sup>), handelt es sich also bei diesen zwei Gummiarten um Galactinkohlenhydrate.

Derselbe4) gewann aus Flohsamenschleim5) (von Plantago Psyllium oder Ps. gallicum) durch vierstündiges Erwärmen mit fünfprocentiger Schwefelsäure eine in kleinen Prismen krystallisirende Zuckerart, welche Er nach optischem Verhalten, Schmelzpunkt - 135 bis 1400 - und den Eigenschaften des Phenylosazonderivates - gelbe Täfelchen vom Schmelzpunkt 1550 - für identisch mit der Xylose von Koch 6) hält. Der Flohsamenschleim würde demnach als ein "Xylin" zu betrachten sein.

W. Hoffmeister 7) schrieb eine ausführliche Abhandlung über die Rohfaser und einige Formen der Cellulose. Ein Theil der darin niedergelegten Ergebnisse ist nach einer früheren Veröffentlichung des Autors schon besprochen 8), und es braucht daher dem betreffenden Bericht jetzt nur noch Weniges hinzugefügt zu werden. Bezüglich der von Demselben eingeführten Modification der Schulze'schen Methode 9) zur Darstellung und

<sup>1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 35, 33. — 2) Daselbst, S. 215. — 3) JB. f. 1886, 1770. — 4) Ann. Chem. 248, 140. — 5) JB. f. 1884, 1409; vgl. ferner Braconnot, Berzelius' JB. 22, 280; Schmidt, daselbst 25, 564; Kirchner und Tollens, JB. f. 1875, 799 f. - 6) JB. f. 1886, 1809; vgl. auch Stone und Tollens, diesen JB., S. 2310. — 7) Landw. Jahrb. 17, 239. — 8) JB. f. 1886, 2102 f. - 9) Letztere ist im JB. f. 1857, 491 behandelt; vgl. über dieselbe ferner Henneberg, JB. f. 1868, 761 f.

Bestimmung der Cellulose ist zunächst zu bemerken, dass die auf 1 Thl. Substanz anzuwendende Menge verdünnter Salzsäure allgemein etwa 6 Thle, betragen soll. Zur quantitativen Darstellung der Cellulose aus Kiefern- und Fichtenhols fand sich ein anderes Verfahren geeignet, welches im Wesentlichen darin besteht, dass man durch successives Behandeln mit kalter, concentrirter Salzsäure und Ammoniak zunächst die "inkrustirenden Substanzen" entfernt — der in Ammoniak lösliche Antheil derselben bedingt die Ligninreactionen mit Phloroglucin und mit Anilin - und aus dem so "aufgeschlossenen" Rückstande die Cellulose mittelst Kupferoxydammoniak extrahirt. - Die aus dieser Lösung gewonnene Cellulose enthielt erhebliche Mengen der in Natronlauge löslichen Modification, des sogenannten Holsgummi's 1). Mehr oder weniger vollständig löslich in Natronlauge war ferner die Cellulose des isländischen Mooses, des irländischen oder Carragheen-Mooses<sup>2</sup>), diejenige einer nicht näher bestimmten Bacillenart und die der Steinpilze. Die Pilzcellulose ist auch in concentrirter Salzsäure löslich, wird dagegen von Kupferoxydammoniak nur theilweise aufgenommen; man muss deshalb, entgegen Richters), an der Auffassung derselben als einer besonderen Abart der Cellulose Ueberhaupt werden, wie Hoffmeister schliesslich festhalten. betont, unter dem Begriff der Cellulose eine ganze Reihe vielleicht zum Theil sehr verschieden constituirter Körper zusammengefast.

C. F. Cross und E. J. Bevan<sup>4</sup>) untersuchten die Einwirkung von Chlor auf "Ligno-Cellulosen", beschrieben indessen vor der Hand nur den dabei angewandten Apparat, von dem eine Abbildung gegeben wurde.

## b) Glycoside.

W. Körner<sup>5</sup>) führte eine Untersuchung über das Syringin aus. Er stellte dasselbe aus der im Winter und Frühjahr ge-

<sup>1)</sup> Vgl. über dasselbe außer der früher citirten Abhandlung von Thomsen (nicht Thomson) noch Wieler, JB. f. 1885, 1986, sowie Koch, an der im vorigen Referat angegebenen Stelle. - 2) Haedicke, Bauer und Tollens, JB. f. 1887, 2270. — 8) JB. f. 1881, 1007. — 4) Chem. News 58, 215, - 5) Gazz, chim. ital. 18, 209.

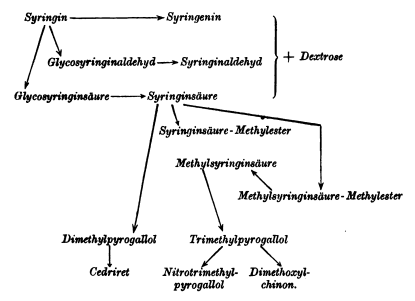
wonnenen Rinde der Syringa vulgaris im Wesentlichen nach dem schon von Bernays 1) ursprünglich angewandten, später von Kromayer?) etwas modificirten Verfahren dar. Das Glycosid krystallisirte aus der wässerigen Lösung, welche schwach bitter schmeckte und linksdrehend war, in amiantähnlichen Nadeln vom Schmelzpunkt 191 bis 1920. In seinen Farbenreactionen, bezüglich welcher die genannten Chemiker schon das Wichtigste angegeben haben, zeigt es eine große Uebereinstimmung mit dem Coniferin<sup>3</sup>), und in der That ist es, wie aus den weiteren Untersuchungen hervorging, nichts Anderes als Methoxylconiferin. Demgemäß ist seine Zusammensetzung nicht durch die von Kromayer (l. c.) aufgestellte Formel, sondern durch C<sub>17</sub>H<sub>24</sub>O<sub>2</sub> . H<sub>2</sub>O auszudrücken. Das bei der Spaltung durch Emulsin neben Glycose entstehende Syringenin stellt zweifelsohne den Methoxylconiferylalkohol, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[OH, OCH<sub>3</sub>, OCH<sub>3</sub>, C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>(OH)], vor; analysirt konnte es allerdings seiner großen Veränderlichkeit wegen noch nicht werden; es ist jedoch krystallisirbar. Besser zugänglich waren die Derivate der dem Glycovanillin 1) und der Glycovanillinsäure<sup>5</sup>) entsprechenden Oxydationsproducte des Syringins, des Glycosyringinaldehyds und der Glycosyringinsäure. C<sub>15</sub> H<sub>20</sub> O<sub>2</sub>, wurde durch Behandlung des Glycosids mit Chromsäure bei gewöhnlicher Temperatur und in verdünnter Lösung erhalten; er war in Wasser leicht löslich, weniger in Alkohol, aus welchem er in sphärisch gruppirten, seidenglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 1620 anschofs. Er gab ein bei 1560 schmelzendes Phenulhudrason und ein Aldoxim, beide in langen, farblosen Nadeln krystallisirend. Durch Emulsin oder verdünnte Schwefelsäure wurde er in Glycose und Syringinaldehyd, C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>, gespalten. Dieser, das Analogon des Vanillins, welchem er auch im Geruch glich, setzte sich aus verdünntem Weingeist in kleinen, flächenreichen Krystallen ab und schmolz bei 111,5°. Die Glycosyringinsäure, C<sub>15</sub> H<sub>20</sub> O<sub>10</sub>, entstand bei der Oxydation des Syrin-

<sup>1)</sup> Berzelius' JB. 22, 460 ff. — 2) JB. f. 1862, 484 ff. — 3) Kubel, JB. f. 1866, 675; Tiemann und Haarmann, JB. f. 1874, 889. — 4) Haarmann und Reimer, JB. f. 1884, 1746; Tiemann, JB. f. 1885, 1308. — 5) Tiemann und Reimer, JB. f. 1875, 806.

gins mit Kaliumpermanganat; aus dem dabei zunächst resultirenden Kaliumsalze in der Kälte abgeschieden und aus heißem Wasser umkrystallisirt, bildete sie bei 2080 schmelzende Nadeln oder Prismen mit 2 Mol. Krystallwasser; aus Alkohol setzte sie sich in wasserfreien Wärzchen ab, die aus mikroskopischen Nadeln aufgebaut waren und erst bei 214° sich verflüssigten; sie reagirte stark sauer. Durch Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure oder durch Emulsin wurde sie in Dextrose und Syringinsäure, CoH10O5, zerlegt. Letztere, der Vanillinsäure entsprechend, war in kaltem Wasser sehr wenig, in heißem leichter, in Alkohol ziemlich löslich, krystallisirte wasserfrei und schmolz bei 2020. Das neutrale Baryumsalz bildete quadratische Tafeln mit 3 Mol. Wasser, das sehr schwer lösliche basische Baryumsalz nadelige oder prismatische Kryställchen. Der Syringinsäure-Methyläther, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O<sub>5</sub>(CH<sub>3</sub>) . H<sub>2</sub>O, schied sich aus Aether in kleinen, stark lichtbrechenden Krystallen ab, aus heißem Wasser in feinen Nadeln; sein Schmelzpunkt lag bei 83,5°. Beim Behandeln mit Natriummethylat und Jodnethyl lieferte die Säure den Methylsuringinsäure-Methyläther, C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>(CH<sub>3</sub>)O<sub>5</sub>(CH<sub>3</sub>), welcher aus der wässerigen Lösung in Nädelchen und Flittern, aus Aether-Alkohol aber in großen Prismen und Tafeln krystallisirte, sowie bei 82,5° schmolz. Die hieraus erhaltene Methylsyringinsäure, C9H9(CH3)O5, schoss aus heißem Wasser in atlasglänzenden Nadeln vom Schmelzpunkt 168° an. Ihr Kaliumsalz bildete zerfliessliche Nadeln. Bei der Destillation mit Calciumhydroxyd gab die Methylsyringinsäure Trimethylpyrogallol1), welches bei 44° schmolz und, in essigsaurer Lösung mit Salpetersäure 1,25 behandelt, ein Gemisch von Dimethoxylchinon 1), schmelzbar bei 2500, und Mononitrotrimethylpyrogallol 1), schmelzbar bei 97,50, lieferte. Die Syringinsäure selbst ging in analoger Weise durch Kohlensäureabspaltung in ein Dimethylpyrogallol<sup>2</sup>) über, aus welchem durch Eisenchlorid Cedriret<sup>2</sup>) erzeugt wurde. Sie mußte sich daher entweder von der Gallussäure, oder von der im engeren Sinne so genannten Pyrogallocarbonsäure, für welche Körner die Bezeichnung "Isogallussäure" vor-

<sup>1)</sup> Vgl. Will, diesen JB., S. 1457 f. — 2) Hofmann, JB. f. 1878, 567.

zieht, ableiten. Es zeigte sich, dass ersteres der Fall ist. Denn die aus letztgenannter Säure durch Methylirung, oder auch durch Oxydation der Trimethyldaphnetinsäure gewonnene Trimethylisogallussäure<sup>1</sup>) schmolz bereits bei 101 bis 102°, also bedeutend niedriger als die Methylsyringinsäure, während die aus Gallussäure erhaltene Trimethylgallussäure<sup>1</sup>) sich mit jener durchaus identisch erwies. Die Syringinsäure ist demzufolge eine Dimethylgallussäure, und zwar aller Wahrscheinlichkeit nach die symmetrische: C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[COOH<sub>[1]</sub>, OCH<sub>3[8]</sub>, OH<sub>[4]</sub>, OCH<sub>3[6]</sub>]. Dem Syringin würde sonach die Structur C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>O<sub>5</sub>-O<sub>[4]</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>[C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>(OH)<sub>[1]</sub>, OCH<sub>3[8]</sub>, OCH<sub>3[8]</sub>, OCH<sub>3[8]</sub>] zukommen. — Zur Verdeutlichung der Beziehungen des letzteren zu seinen Derivaten diene die folgende genetische Uebersicht:



Körner bemerkt noch, dass in dem nämlichen Verhältniss, wie das Syringin zum Coniserin, auch das Fraxin<sup>2</sup>) zum Aesculin zu stehen scheine. Am Eingange Seiner Abhandlung weist Er serner auf möglicher Weise vorhandene Beziehungen zwischen dem

<sup>1)</sup> Vgl. Will, diesen JB., S. 1460. — 2) Rochleder, JB. f. 1863, 588.

Syringin, resp. dem Syringenin, und dem von Ihm<sup>1</sup>) schon seit längerer Zeit studirten *Olivil* hin<sup>2</sup>); letzteres ist Seinen neueren Versuchen zufolge als Hydrat nach C<sub>25</sub> H<sub>32</sub> O<sub>10</sub> zusammengesetzt.

T. L. Phipson<sup>3</sup>) fand ein mit dem *Rhinanthin* von Ludwig<sup>4</sup>) identisches Glycosid in *Antirrhinum majus* auf. Aus dem mit kaltem Wasser hergestellten Auszuge der Blätter und Stengel schied es sich, nachdem derselbe mit Bleiacetat gereinigt und auf dem Wasserbade concentrirt war, in farblosen, glänzenden, rhombischen Krystallen ab; es war, wie in Wasser, so auch in Alkohol leicht löslich und von scharf-süßlichem Geschmack. Die Analysen wiesen auf die Formel  $C_{64}H_{56}O_{40} (=4 C_{16}H_{14}O_{10})$  hin. Beim Erwärmen mit verdünnter Salzsäure spaltete es sich in das als dunkel rothbraunes, amorphes Pulver niederfallende *Rhinanthogen* und "Glycose". Es ähnelt dem Digitalin, doch bleibt seine physiologische Wirkung noch zu untersuchen.

C. Tanret<sup>5</sup>) erhielt bei der Spaltung von Hesperidin, in Bestätigung der betreffenden Angaben von Will<sup>6</sup>), sowohl Glycose, wie Rhamnose (Isodulcit), und zwar im Verhältnis von 2 Mol. der ersteren auf 1 Mol. der letzteren Zuckerart. Die Quantität beider zusammengenommen belief sich auf 50 bis 55 Proc. des angewandten Glycosids, die des Hesperetins (Schmelzpunkt 222°) auf etwa ebenso viel. Hieraus leitet sich für das Hesperidin die Formel C<sub>50</sub>H<sub>60</sub>O<sub>27</sub> ab, entsprechend der Gleichung: C<sub>50</sub>H<sub>60</sub>O<sub>27</sub> + 3 H<sub>2</sub>O = 2 C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> + 2 C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>. Aus dem Isohesperidin<sup>7</sup>) gewann Tanret ganz dieselben Zersetzungsproducte, und in derselben relativen Menge; Er giebt diesem Glycosid die Formel C<sub>50</sub>H<sub>60</sub>O<sub>27</sub>. 5 H<sub>2</sub>O (in welcher der Krystallwassergehalt aber offenbar zu niedrig beziffert ist). — Die complicirte Zusammensetzung des Hesperidins und Isohesperidins läst die Bildung intermediärer Spaltungsproducte sehr denkbar erscheinen;

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1878, 956. — 2) In der That kann nach Scheidel, JB. f. 1885, 2093, das Olivil zu Vanillin oxydirt werden. — 3) Chem. News 58, 99. — 4) JB. f. 1868, 774; f. 1870, 876 f.; vgl. auch: Derselbe und H. Müller, JB. f. 1872, 789 (wo in der verweisenden Note statt 1871 zu lesen ist: 1870). — 5) Bull. soc. chim. [2] 49, 20. — 6) JB. f. 1887, 2276. — 7) JB. f. 1886, 1817.

in der That ist ein solches von Demselben beim Isohesperidin (nur bei diesem?) beobachtet worden. Dasselbe war in Wasser unlöslich und wurde durch verdünnte Schwefelsäure nicht mehr angegriffen; um eine vollständige Zerlegung des Glycosids zu erreichen, mußte deshalb alkoholische Schwefelsäure angewandt werden, wobei dann ein Theil der Rhamnose in Rhamnoseschwefelsäure überging. — Diese Abhandlung ergänzend — oder vielmehr im Widerspruch mit derselben! — sprach Tanret¹) die Ansicht aus, daß Sein Isohesperidin mit dem Naringin²) identisch sei.

J. Herzig<sup>3</sup>) fand bei der Weiterführung Seiner Untersuchungen über Quercitrin und Quercetin 1) Seine frühere Angabe über das Mengenverhältnis, in welchem letzteres aus ersterem entsteht, entgegen den Einwendungen von Liebermann b), durchaus bestätigt; sechs verschieden behandelte Präparate des Glycosids lieferten Ihm 63,51 bis 63,74 Proc. Quercetin. Bei der Zerlegung von Acetylmethylquercetin mit Schwefelsäure, nach dem Verfahren des eben genannten Chemikers 6), erhielt Er ferner 89,20 Proc. Methylquercetin, bei analoger Behandlung von Acetyläthylquercetin (welches bei 151 bis 1530 schmelzende, glänzende Nadeln bildet und, gleich dem Acetylmethylderivat, nicht mehr gelb, sondern weiß gefärbt ist) 90,65 Proc. Aethylquercetin. Bei Alkylbestimmungen nach der Methode von Zeisel<sup>7</sup>), welche hier, ebenso wie bei den Phloroglucinäthern 8), eigenthümlicher Weise nur dann genaue Resultate gab, wenn der Jodwasserstoffsäure 6 bis 8 Vol.-Proc. Essigsäureanhydrid zugefügt waren, fand Herzig im Acetylmethylquercetin 36,05 Proc. Methoxyl, im Acetyläthylquercetin 39,56 Proc. Aethoxyl. - Die vorstehenden Zahlen beweisen nun in ihrer Gesammtheit, dass die Zweisel, welche Derselbe schon früher in die Richtigkeit der bisher für das Quercetin und dessen Derivate angenommenen Formeln gesetzt hatte, begründet waren. Zunächst folgt aus ihnen, daß

<sup>1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 49, 1 f. (Sitzungsprotokoll). — 2) Vgl. Will, JB. f. 1887, 2274. — 3) Monatsh. Chem. 9, 537; Wien. Akad. Ber. (II b) 97, 509. — 4) JB. f. 1884, 1400; f. 1885, 1768; f. 1886, 1788 f. — 5) JB. f. 1885, 1770. — 6) Siehe die betreffende Note ebendaselbst. — 7) JB. f. 1885, 1955. — 8) Herzig und Zeisel, dieser JB., S. 1461 ff.

die Acetylalkylquercetine auf 1 Acetyl 4 Alkylgruppen enthalten. Des Weiteren ergiebt sich aus dem nach Obigem im Acetylmethyl- resp. Acetyläthylquercetin gefundenen Gehalt von 10,80 resp. 9,35 Proc. am Acetylrest C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O, unter der Annahme, dass dieser nur einmal vorkomme, für die erste Verbindung ein Molekulargewicht von 388, für die zweite ein solches von 448. Zieht man von diesen Zahlen die Werthe für C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O + 4CH<sub>2</sub>, resp. C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>O + 4C<sub>2</sub>H<sub>4</sub> ab, so gelangt man für das Quercetin zu dem Molekulargewicht 290 resp. 294, im Mittel also 292. Dass diese Schlussfolgerung zu Rechte besteht, d. h. dass bei der Alkylabspaltung aus den Alkylquercetinen wirklich Quercetin selbst, nicht etwa ein noch am Kohlenstoff alkylirtes Quercetin, zurückbleibt, ist aus der nachfolgenden Abhandlung zu ersehen. Das so gefundene Molekulargewicht dürfte allerdings noch zu verdoppeln sein, weil die Acetylalkylquercetine wahrscheinlich zwei, an eine ursprüngliche Chinongruppe fixirte Acetyle enthalten. Mit demselben ist nun aber die Formel von Liebermann und Hamburger1) ebenso wenig vereinbar, wie mit der eingangs erwähnten Zahl für das Verhältnis von Quercetin zu Quercitrin. Die Aufstellung einer anderen Formel hält indessen Herzig vorläufig noch nicht für angezeigt.

Derselbe<sup>2</sup>) legte sodann auch die Beziehungen zwischen dem Rhamnetin und dem Quercetin klar. Dass jenes in dieses übergeführt werden könne, hatte Er<sup>3</sup>) schon kurz mitgetheilt. Zur Auffindung der betreffenden Reaction gelangte Er bei dem näheren Vergleich der aus dem Rhamnetin erhaltenen Alkylirungsproducte mit den entsprechenden Derivaten des Quercetins. Die darüber früher gemachten Angaben<sup>4</sup>) erwiesen sich hierbei als nicht in allen Punkten ganz zutreffend. Das Acetyläthylrhamnetin stimmte allerdings in seinem Schmelzpunkt, 155 bis 157°, sehr nahe mit dem in der vorigen Abhandlung beschriebenen Acetyläthylquercetin überein; das Aethylrhamnetin aber, welches aus Alkohol in gelben Nadeln krystallisirte, schmolz schon bei 106 bis 108°, also bei beträchtlich niedrigerer Temperatur als das

<sup>1)</sup> JB. f. 1879, 860. — 2) Monatsh. Chem. 9, 548; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 520. — 3) JB. f. 1886, 1789. — 4) JB. f. 1885, 1770.

Aethylquercetin. Anders lagen die Verhältnisse bei dem Methylrhamnetin und Acetylmethylrhamnetin: diese zeigten sich nicht nur in den Schmelzpunkten, 154 bis 1550 [nach Liebermann und Hörmann 1) 156 bis 1570] und 168 bis 1690, sowie den äußeren Eigenschaften, sondern auch in der Zusammensetzung mit dem Methyl- und Acetylmethylquercetin durchaus identisch. Dem entsprechend konnte dann auch das aus Rhamnetin dargestellte Methylderivat durch 12 stündiges Kochen mit der 20 fachen Menge Jodwasserstoffsäure in Quercetin übergeführt werden womit zugleich der Beweis geliefert ist, dass die Methylgruppen sämmtlich an Sauerstoff gebunden sind<sup>2</sup>). Da nun ferner das (Octo-) Methylquercetin etwa 4, das Rhamnetin etwa 0,8 (nach der unten folgenden Tabelle 0,5) Proc. Kohlenstoff mehr enthält, als das Quercetin, so drängte sich der Schluss auf, das Rhamnetin als ein schon theilweise methylirtes Quercetin anzusprechen. In der That gelang es, dasselbe auch direct durch Behandlung mit Jodwasserstoff in Quercetin umzuwandeln, welches letztere durch Bereitung des (Deka-)Acetylderivates noch weiter identificirt wurde. Der Methoxylgehalt des Rhamnetins, bei dessen Bestimmung der Jodwasserstoffsäure wieder etwas Essigsäureanhydrid hinzugefügt werden musste, ergab sich zu 9,84 Proc. Das Molekulargewicht des Quercetins, den obigen Erörterungen gemäß, = 584 gesetzt, muß demnach das Rhamnetin ein Dimethylquercetin, mit dem Molekulargewicht 612, sein. Hiermit stimmt es auch überein, dass das Acetylrhamnetin, welches neben den beiden Methylgruppen acht Acetyle enthalten und folglich ein Molekulargewicht von 948 besitzen mußs, 6,47 Proc. Methoxyl finden liefs. Bei diesem acetylreichen Körper führte die Zeiselsche Methode in ihrer ursprünglichen Form ohne Schwierigkeit zum Ziel, und gerade dieser Umstand war es, welcher Herzig auf den Gedanken brachte, da, wo sie versagte, einen Zusatz von Essigsäureanhydrid anzuwenden. - Der Uebersichtlichkeit wegen seien die in diesen beiden Abhandlungen angeführten Verbindungen im Folgenden nochmals kurz autgezählt:

 $<sup>^{1}</sup>$ ) JB. f. 1878, 927. -  $^{2}$ ) Vgl. die vorstehende Abhandlung.

	Schmelzpunkt	Procentgehalt an	
	осимомрими	C	H
1. Quercetin	_	59,4	3,35
2. Dekaacetylderivat	191 bis 1940	_	_
3. Dimethylquercetin = Rhamnetin		59,9	3,95
4. Octoacetylderivat	183 bis 185º	59,0	4,15
5. Octomethylquercetin = Hexamethylrhamnetin	154 bis 157°	63,4	5,1
6. Diacetylderivat	167 bis 1690	62,7	4,95
7. Hexaäthyldimethylquer- cetin = Hexaäthyl- rhamnetin	106 bis 108º	65,8	6,15
8. Diacetylderivat	155 bis 1 <b>5</b> 70	64,8	6,1
9. Octoäthylquercetin	120 bis 1220	66,4	6,25
10. Diacetylderivat	151 bis 1530	65,6	6,15

Der Kohlenstoffgehalt des Rhamnetins und des Acetylrhamnetins ist von Herzig etwas niedriger gefunden, als von Liebermann und Hörmann (siehe S. 2333). Diese Differenz entspricht also derjenigen, auf welche Ersterer bereits beim Quercetin aufmerksam gemacht hatte<sup>1</sup>).

## Eiweifskörper.

W. Michailow<sup>2</sup>) hat die Ergebnisse einer Untersuchung über den gelatinösen Zustand der Eiweifskörper<sup>3</sup>) mitgetheilt.

O. Nasse<sup>4</sup>) hat Versuche über das Aussalzen der Eiweißskörper und anderer colloöder Substanzen angestellt unter Anwendung von schwefelsaurem Ammonium und schwefelsaurem Magnesium gegen Glutin, Hühnereiweiß, Serumeiweiß, Hemialbumose, Pepton, Amidulin und Glycogendextrin. Bei diesem

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1769. — 2) Chem. Centr. 1888, 1621. — 3) Vgl. JB. f. 1887, 2277. — 4) Pflüger's Arch. Physiol. 41, 504.

Aussalzen kommt nicht nur die wasseranziehende Kraftder Salze, sondern es kommen auch bestimmte Anziehungen der Colloïde zu den Salzen in Betracht.

S. Lewith 1) hat Versuche über die Fällbarkeit der Eiweisstoffe durch Salze angestellt, um jene Salzconcentrationen zu ermitteln, bei denen einerseits die Abscheidung beginnt, andererseits beendet ist. Die mit Blutserum angestellten Versuche ergaben, daß die eiweißfällende Wirkung den einzelnen Salzen in sehr verschiedenem Masse, unabhängig von ihrer Löslichkeit, zukomme. Von den untersuchten Salzen erwiesen sich, selbst wenn bis zur Sättigung bei 20 bis 40° eingetragen wurde, als unwirksam: Kaliumsulfat, Kaliumnitrat, Kaliumchlorat, Ammoniumchlorid, Ammoniumnitrat, Ammoniumacetat, Ammoniumrhodanid, Calciumacetat, Baryumchlorid, Baryumnitrat, Baryumacetat, Magnesiumchlorid, Magnesiumnitrat, Magnesiumacetat. -Als eiweißfällend erwiesen sich: Kaliumchlorid, Kaliumacetat, Natriumchlorid, Natriumsulfat, Natriumnitrat, Natriumchlorat, gewöhnliches Natriumphosphat, Natriumacetat, Calciumchlorid, Calciumnitrat, Magnesiumsulfat. - Kaliumacetat und Ammoniumsulfat, bis zur Sättigung eingetragen, fällen sowohl Globulin als Albumin vollständig, Magnesiumsulfat nur Globulin. Natriumnitrat und Natriumacetat fällen bei erreichter Sättigung das Globulin bis auf ganz geringe Reste aus. Calciumnitrat und Calciumchlorid bilden sowohl mit Albumin als mit Globulin unlösliche Verbindungen, so dass aus dem Niederschlage der ursprüngliche Eiweiskörper nicht wiederzugewinnen ist. Die übrigen angeführten fällenden Salze vermögen nur einen Theil des Globulins abzuscheiden.

F. Hofmeister<sup>2</sup>) hat diese Untersuchungen fortgesetzt und auf eine größere Zahl von Salzen ausgedehnt, indem Er die neutralen Phosphate, Citrate, Tartrate, Chromate, Chlorate, Bromide, Jodide und Dicarbonate der Alkalien und des Ammoniaks, sowie der Magnesia mit einbezog. Er macht auf Regel-

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Zeitschr. analyt. Chem. 1888, 408; Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 1. — <sup>3</sup>) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 247.

mäßigkeiten in der eiweißfällenden Wirkung der Salze und auf ihre Beziehungen zum physiologischen Verhalten derselben aufmerksam.

P. Schützenberger<sup>1</sup>) will, nachdem Er<sup>2</sup>) die Zerlegung der *Eiweifskörper* durch Hydratation studirt hat, die *Synthese* derselben versuchen, indem Er die Spaltungsproducte bei Gegenwart wasserentziehender Substanzen auf einander einwirken läßst. Dazu ist aber vor Allem eine Methode zur *künstlichen Darstellung* der *Leuceine* erforderlich, und diese hat Er bereits gefunden. Er läßst auf die Leucine, wie Glycocoll, Alanin, Aethylenbromid einwirken und erhält die entsprechenden Leuceine, wie die folgende Gleichung ersichtlich macht: C<sub>2</sub> H<sub>6</sub> NO<sub>2</sub> + C<sub>2</sub> H<sub>4</sub> Br<sub>2</sub> = 2 Br H + C<sub>4</sub> H<sub>7</sub> NO<sub>2</sub>.

Chrapowitzki<sup>3</sup>) hat Versuche über die Synthese der Eiweisstoffe in chlorophyllhaltigen Pflansen angestellt, aus denen Er den Schluss zieht, dass die Chlorophyllkörner als Orte der Synthese nicht nur der Kohlenhydrate, sondern auch der Eiweisskörper zu betrachten sind.

R. Maly 1) hat Seine 1) Untersuchungen über die Oxydation des Eiweises durch Kaliumpermanganat fortgesetzt. Durch Oxydation der Oxyprotsulfonsäure mit Kaliumpermanganat wurde eine vielbasische, sauerstoffreiche Säure, die Peroxyprotsäure, erhalten; dieselbe zeigt noch intensive Biuretreaction, enthält Schwefel, die aromatische Gruppe, ferner Kohlenstoff und Stickstoff in ähnlichem Verhältnis, wie das Eiweis; durch Spaltung mit kochenden Basen liefert sie zum Theil die Zersetzungsproducte des Eiweises, zum Theil deren höhere Oxyde. Gefällt wird die Peroxyprotsäure durch Quecksilberoxydsalze und durch Millon'sches Reagens, dagegen wird sie nicht gefällt durch Phosphorwolframsäure, Kaliumquecksilberjodid und Salzsäure, Gerbsäure, Ferrocyankalium und Essigsäure, Jodjodkalium und Essigsäure; auch fehlt der Peroxyprotsäure die Coagulirbarkeit. Im

Compt. rend. 106, 1407. — <sup>2</sup>) JB. f. 1886, 1795. — <sup>8</sup>) N. Petersb. Acad. Bull. 32, 96. — <sup>4</sup>) Monatsh. Chem. 9, 255; Wien. Akad. Ber. 97, 190. — <sup>5</sup>) JB. f. 1885, 1777.

Mittel wurde bei den Analysen folgende Zusammensetzung gefunden: C=46,22, H=6,43, N=12,3, S=0,96, O=34,09 Proc. Dabei fällt der hohe Sauerstoffgehalt und der niedere Schwefelgehalt auf. Eine Erklärung für den letzteren findet man darin, dass im Eiweiss zwei Atome Schwefel enthalten sind, von denen das eine bei der intensiven Oxydation herausgelöst wird. Der bei der Oxydation in das Eiweissmolekül neu eingetretene Sauerstoff ist in der Peroxyprotsäure offenbar in der Form von Carboxylgruppen enthalten. Durch Einwirkung von Aetzbaryt in der Wärme wird die Peroxyprotsäure gespalten und liefert dann folgende Spaltungsproducte: Ammoniak, Oxalsäure, schweflige Säure, Isoglycerinsäure, Pyrrol (Spur), Glutaminsäure, Leucin, Amidovaleriansäure, Benzoësäure, Ameisensäure.

E. Salkowski<sup>1</sup>) bespricht die Farbenreactionen des Eiweis und ihre Beziehungen zu den aromatischen Gruppen desselben. Alle bisher dargestellten aromatischen Fäulnissproducte des Eiweiss kann man zwanglos in drei Gruppen bringen: I. Phenolgruppe; zu ihr gehören Tyrosin, Oxysäuren, Phenol, Kresol; II. Phenylgruppe, zu welcher Phenylessigsäure und Phenylpropionsäure gehören; III. Indolgruppe mit dem Indol, Skatol und der Skatolcarbonsäure. Die Millon'sche Reaction, welche man nur mit dem nach der ursprünglichen Vorschrift dargestellten Reagens anstellen soll, tritt nur mit Körpern der I. Gruppe ein; auch der Leim giebt schwach die Millon'sche Reaction. Die Xanthoproteinreaction beruht ohne Zweifel auf Bildung von Nitroderivaten; für sie kommt in erster Linie die Phenolgruppe I und die Indolgruppe III in Betracht, gar nicht oder nur in ganz untergeordnetem Grade die Phenylgruppe II; Leim und Leimpepton geben nur minimale Xanthoproteïnreaction. Für das Zustandekommen der Reaction von Adamkiewicz kommt nur die Indolgruppe in Betracht; es ist zweifelhaft, ob sich nur die Skatolcarbonsäure, oder auch Indol und Skatol daran betheiligen. An der Reaction mit starker Salzsäure scheint die aromatische Gruppe des Eiweiss nicht betheiligt zu sein.

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 12, 215.
Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

A. Krüger¹) hat eine Untersuchung über den Schwefel der Eiweiſskörper ausgeführt. Die Wirkung von wässerigen Laugen auf den Schwefel der Eiweiſskörper hat eine scharfe Grenze, so daſs sie zu quantitativen Bestimmungen verwendet werden kann. Man kocht den Eiweiſskörper mit Kalilauge nebst etwas Bleiacetat und wägt das abgeschiedene Schwefelblei nach Ueberſührung in Bleisulſat. So ſand Krüger:

Gesamm	t-S Locker geb. S	Verhältnis
Hühnereiweiß 1,66	0,44	4:1,06
Fibrin 1.20	0,38	8:0,95

Manche natürliche Proteïnstoffe, namentlich schwefelarme, enthalten keinen locker gebundenen Schwefel, so Legumin, wahrscheinlich auch Caseïn. Hat man Eiweiß mit Kalilauge bis zur Abspaltung alles locker gebundenen Schwefels behandelt, so ist nur wenig von krystallinischen Zersetzungsproducten gebildet worden, fast Alles besteht aus colloiden, eiweißartigen Substanzen, von denen sich ein beträchtlicher Theil durch Kochsalz und Säure oder durch Ammonsulfat ausfällen lässt; der andere Theil giebt die Biuretreaction. Es ist möglich, dass die Verschiedenheit der echten Eiweisstoffe nur in einem untergeordneten Theile des Moleküls, in einer Seitenkette, ihren Grund hat, die durch Einwirkung von Alkalien zugleich mit dem locker gebundenen Schwefel abgespalten wird, so dass man aus verschiedenen Eiweisstoffen gleiche Kernsubstanzen erhalten würde. Die aus Eiweiß und Fibrin entstandenen Körper zeigen übrigens verschiedene Zusammensetzung. - Krüger giebt zum Schlusse noch eine Uebersicht über die verschiedenen Bindungsweisen des Schwefels in organischen Verbindungen. Danach würden der Atomgruppe mit dem fest gebundenen Schwefel die Mercaptane, Thioäther und Sulfinverbindungen, der mit dem locker gebundenen Schwefel die Thiosäuren, das Cystein und die Verbindungen der Form =C=S und ≡C-S-S-C≡ an die Seite zu stellen sein.

S. Gabriel<sup>2</sup>) untersuchte die Veränderungen, welche die Eiweißkörper der Lupinen und des Roggens durch Einwirkung ge-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 794. — 2) Daselbst, S. 1124.

wöhnlicher und gespannter Wasserdämpfe erleiden. Der Eiweißstickstoff der Lupinen zeigt eine ziemlich regelmässige und stetige Abnahme sowohl mit der Zunahme des Druckes als der Wirkungsdauer. Der Einfluss der Zeit ist wesentlich, so dass durch längeres Erhitzen bei niederem Druck der gleiche oder ein noch größerer Effect erzielt wird, als durch kurzes Erhitzen bei hohem Druck. Dem Minus an Eiweisstickstoff entspricht ein Plus an Peptonstickstoff, wenn der Druck drei Atmosphären nicht überschreitet, anderenfalls entstehen Amidoverbindungen. sechsstündigem Erhitzen auf 152° ist nur noch die Hälfte des Eiweißes unverändert, die andere Hälfte in Pepton und Amidoverbindungen umgewandelt. Das Roggeneiweiß verhält sich gegen Wasserdämpfe widerstandsfähiger. Beim Dämpfen der Futtermittel darf man daher nur so weit gehen, dass die Zersetzung des Peptons in Amidoverbindungen noch nicht erfolgt.

B. Vitali<sup>1</sup>) theilte einige Beobachtungen über das Verhalten der Oxalsäure gegen Eiweisssubstanzen mit und gründete darauf eine Methode zur Abscheidung der Oxalsäure bei toxikologischen Untersuchungen.

Behring?) hat das Verhalten des Sublimats in eiweifshaltigen Flüssigkeiten untersucht, zunächst gegen Mikroorganismen. Alle Mittel, welche Niederschläge aus der Reihe der Quecksilberoxyde in Lösung zu halten vermögen, können auch den durch Sublimat im Blutserum erzeugten Niederschlag lösen, wenn sie nicht an sich eine coagulirende Wirkung haben; andererseits kommen im Blutserum, welches Sublimat durch einen Zusatz von Weinsäure gelöst enthält, alle die Fällungen durch Reagentien zu Stande, welche ein in Wasser gelöstes Quecksilberoxydsalz erleidet.

J. Nikoljukin<sup>3</sup>) hat einen Beitrag zur Lehre von den Albuminstoffen geliefert. Die Angabe, dass Proteine in Lösungen von neutralen Salzen unlöslich sind, hält Er für falsch, denn frisch gefällt lösen sie sich ebenso leicht als vollständig; sie verlieren diese Eigenschaft erst allmählich, und zwar für verschiedene

<sup>1)</sup> Ann. chim. farm. [4] 7, 66. — 2) Chem. Centr. 1888, 287. — 3) Ber. 1888, 19.

Salze verschieden geschwind. Diese Auflösungen sind rein physikalische Vorgänge, auch das Unlöslichwerden der Proteine beruht nur auf Aenderungen in dem physikalischen Zustande. — Die Globuline hält Nikoljukin für innige Gemenge von Proteïn mit Albumin.

H. Kronecker und N. Popoff<sup>1</sup>) schließen aus Thierversuchen, dass aus Magenpeptonen beim Verweilen im Darm und Magen Serumalbumin entsteht. Auch J. Brink und H. Kronecker2) haben eine solche Umwandlung des Peptons durch das ausgeschnittene lebende Froschherz einerseits, sowie andererseits durch beginnende Fäulniss beobachtet.

G. Corin und E. Berard<sup>3</sup>) haben eine Untersuchung des Hühnereiweiss vorgenommen, welche Sie zu folgenden Schlüssen geführt hat: 1. Im Hühnereiweis kommen vor: zwei Globuline, die bei 57,5 resp. 67° coaguliren, drei Albumine, welche bei 72°, 76° und 82° coaguliren, ferner Peptone, deren Menge mit dem Alter des Eies zunimmt, 2. Man findet in dem Hühnereiweiß auch einen Farbstoff. 3. Man hat keine Veranlassung, zwei bestimmte Temperaturen anzunehmen, bei denen sich Opalescenz und eigentliche Coagulation einer eiweißhaltigen Flüssigkeit zeigt. 4. Die Lösungen der Albumine werden, wenn sie bis zur Opalescenz erwärmt sind, durch Sättigen der Lösung mit Magnesiumsulfat gefällt.

R. H. Chittenden und H. H. Whitehouse4) haben einige Metallverbindungen des Albumins und Myosins untersucht. Kupferverbindung des Albumins entspricht Formel  $(C_{72}H_{112}N_{18}SO_{22})_4 + Cu - H_2$ ; die Eisenverbindung ist beständiger und nach der Formel (C<sub>72</sub>H<sub>112</sub>N<sub>18</sub>SO<sub>22</sub>)<sub>4</sub> + Fe - H<sub>3</sub> zusammengesetzt. Verbindungen mit Zink und Quecksilberoxyd waren analog zusammengesetzt, solche mit anderen Metallen besaßen größeren Metallgehalt; auch die Myosinverbindungen zeigten keine entsprechende Zusammensetzung.

J. de Groot<sup>5</sup>) und W. Grüning<sup>6</sup>) polemisiren wegen einer

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 62. — 2) Daselbst. — 8) Belg. Acad. Bull. [3] 15, 618, 643. 4) Chem. Centr. 1888, 587. — 5) Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 209. — 6) Daselbst, S. 273.

von dem Ersteren angegebenen Vorschrift zur Bereitung von Eisenalbuminat.

W. Johannsen 1) hat die Ergebnisse einer Untersuchung über das Gluten mitgetheilt, welche sich mit den beiden oft discutirten Fragen beschäftigt, wie der Glutenteig, der sich beim Kneten und Waschen des Weizenmehles mit Wasser bildet, zu Stande kommt und welche Gewebe dabei eine Rolle spielen. Danach ist das Gluten in dem Getreidekorn präformirt enthalten und die Annahme eines Fermentes, welches das Gluten erst erzeugt, vollkommen überflüssig. Nach den mikroskopischen Untersuchungen bildet das Gluten den Hauptbestandtheil des Protoplasma's der stärkeführenden Zellen des Endosperms vom Weizenkorn.

R. H. Chittenden und P. R. Bolton<sup>3</sup>) haben die bei der Verdauung des *Eieralbumins* mit Magensaft entstehenden *Albumosen* untersucht; dieselben weichen unter einander etwas mehr ab, als die Albumosen aus Fibrin, doch ist der Unterschied zwischen Eieralbumin und dessen Albumosen geringer, als zwischen Fibrin und seinen Albumosen.

R. Neumeister<sup>3</sup>) hat einige Bemerkungen zur Chemie der Albumosen und Peptone<sup>4</sup>) veröffentlicht. Die Deuteroalbumosen stehen in ihrem chemischen Verhalten den Peptonen näher, als die primären Albumosen (Prot- und Heteroalbumose). Einige Fällungsmittel der Deuteroalbumosen wirken auf die primären Albumosen nicht, so: Salpetersäure bei Abwesenheit von Salzen, Chlornatrium ohne Zusatz von Säure, verdünnte Kupfersulfatlösung und schwefelsaures Ammon (in gesättigter Lösung). Von den Deuteroalbumosen werden die aus der Heteroalbumose und die unter Umständen aus Antialbumid entstehenden ganz wie die primären Albumosen durch Ammoniumsulfat völlig gefällt, nicht so die aus der Protalbumose hervorgehenden. Dieses Verhalten der Deuteroalbumosen ist wichtig für die Reindarstellung des Amphopeptons, das aus einer Fibrinverdauung nicht völlig

Carlsberg Meddelelser 2 (1888), 199. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 587. —
 Zeitschr. Biol. 24, 267. — <sup>4</sup>) Vgl. JB. f. 1886, 1792.

rein zu gewinnen ist, wohl aber durch weitere Hydratation der aus der Heteroalbumose hervorgehenden Deuteroalbumose oder aus der Heteroalbumose selbst. Die völlige Trennung des Antipeptons der tryptischen Verdauung von der hierbei entstehenden Antideuteroalbumose bietet keine Schwierigkeit, da letztere durch Ammoniumsulfat vollkommen fällbar ist. Auf diese Grundlagen hin hat Neumeister die Reindarstellung der einzelnen Albumosen begründet, die er beschreibt.

R. Neumeister<sup>1</sup>) hat das Verhalten der Albumosen und Peptone bei deren Einführung in den Organismus geprüft. Wurden einem Thiere Pepton oder Albumosen in den Darm gebracht, so konnte im Blute dieser Thiere niemals eine Spur derselben nachgewiesen werden, ebenso in der Gesammtlymphe und in der Leber. Durch Versuche, bei welchen Hunden Albumosen in die Venen eingespritzt wurden, ergab sich, dass eine Hydratation im Sinne der peptischen Verdauung bis zu ihrem Erscheinen im Harn erfolgt. Es werden nämlich die beiden primären Albumosen größtentheils oder auch vollständig in ihre Deuteroalbumosen und eingeführte Deuteroalbumosen in die entsprechenden Peptone übergeführt; dagegen erscheinen die Peptone unverändert Um die Frage zu beantworten, wo diese Verdauung der Albumosen stattfindet, wurde das Blut zuerst untersucht; dasselbe vermag nicht diese Verdauung zu besorgen, auch in der Leber und in der Niere geht die Verdauung nicht vor sich, Harn vermag gleichfalls die Albumosen nicht zu verdauen. Diese Verdauung im Organismus des Hundes muss als eine Pepsinwirkung in den Nieren betrachtet werden. Beim Kaninchen findet niemals eine Verdauung der in die Blutbahn eingeführten Albumosen statt, dieselben erscheinen vollkommen unverändert im Harn wieder.

R. Palm<sup>2</sup>) hat in einem Aufsatze: Ueber den chemischen Charakter der Peptone, sowie über die Ausscheidung von genuinem Eiweifs aus Peptonen Seine diesbezüglichen Ansichten entwickelt. Er hält die Peptone für Lösungen von Proteïn in Säuren: Milch-

<sup>1)</sup> Zeitschr. Biol. 24, 272. — 2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 359.

säure, Schwefelsäure, Essigsäure. Durch Neutralisation der Säure und Fällen mit Alkohol wird genuines Eiweiß aus den Peptonen abgeschieden.

- L. Liebermann<sup>1</sup>) hat nachgewiesen, dass das Nuclein der Hese Metaphosphorsäure enthält und dass durch Fällen einer Lösung von Hühnereiweiss mit Metaphosphorsäure ein Körper erhalten wird, der alle Eigenschaften eines Nucleins besitzt.
- J. Pohl<sup>2</sup>) hat auf Grund obiger Angaben von L. Lieber-mann künstliche Eiweissnucleine durch Fällen von Serumeiweiss, sowie von Hemialbumosen mit Metaphosphorsäure dargestellt. Dieselben zeigen die von Liebermann hervorgehobenen Eigenschaften der Nucleine. Versuche, diese künstlichen Nucleine mit den Körpern der Harnsäurereihe zu paaren, sind vorläufig nicht von Erfolg begleitet gewesen.
- P. Zalocostas<sup>3</sup>) hat das *Spongin* durch Erhitzen mit Barytwasser gespalten; Er erhielt dabei Ammoniak, Kohlensäure, Oxalsäure, Essigsäure und ein Gemenge stickstoffhaltiger, organischer Körper, in welchem nachgewiesen wurden: Leucin, *Butalanin*, Tyrosin, *Glycalanin* (C<sub>5</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>) und eine *Hydroproteënsäure* oder ein *Leucenhydrat* (C<sub>9</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>). Die Spaltung erfolgt nach der Gleichung:

$$\begin{array}{c} C_{40}H_{64}N_{12}O_{17} + 12\,H_2O = 3\,N\,H_3 + CO_2 + 0.5\,C_2H_2O_4 + 0.5\,C_2H_4O_2 \\ \text{Spongin} \\ & + C_{37}H_{76}N_9O_{24} \\ & \text{Amidgemenge.} \end{array}$$

Das Spongin nähert sich nach diesem Verhalten den Proteïnstoffen und am meisten dem Collagen.

F. Anderlini<sup>4</sup>) hat die Ergebnisse weiterer chemischer Untersuchungen über die Seide mitgetheilt. Es wird die Darstellung des wahren Seidenleims (Sericin) beschrieben; die reine Substanz quillt in kaltem Wasser und löst sich in heißem Wasser, die Lösung wird durch viele Salze der Schwermetalle gefällt. Durch sehr lange fortgesetztes Kochen mit Wasser verliert die Seidenfaser nach und nach ihre Festigkeit, sie wird gelblich und zer-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 598. — 2) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 292. — 5) Compt. rend. 107, 252. — 4) Chem. Centr. 1888, 795. — 5) Daselbst 1887, 941.

fällt schlieslich vollständig. Es werden auch Farbreactionen des Farbstoffes der gelben Kokons beschrieben, welche durch Schwefelsäure, Salpetersäure und Salzsäure hervorgebracht werden.

Th. Weyl<sup>1</sup>) hat Beiträge zur Kenntniss der Seide geliesert. Er untersuchte die durch Auslösen von Seide in rauchender Salzsäure und Fällen dieser Lösung mit Alkohol erhaltene Substanz, die Er Sericoïn nennt; bei diesem Processe wird von der Seide Ammoniak abgespalten. Sericoïn ist optisch inactiv, wird durch Pepsin und Salzsäure nicht gelöst, zeigt die Biuretreaction; mit Fuchsin, wie mit Pikrinsäure färbt sich Sericoïn schwach oder gar nicht. — Fibroïn und Sericoïn gehören zu den Albuminoïden. Beim Kochen des Fibroïns mit verdünnter Schweselsäure wurden als Spaltungsproducte erhalten: Tyrosin und α-Alanin; Leucin konnte nicht ausgefunden werden.

E. Bastow und J. R. Appleyard?) haben eine Untersuchung der Tussahseide unternommen. Durch Kochen mit Wasser wurden 21,33 Proc. entzogen, wovon der größte Theil Tussahsericin ist. Alkohol und Aether entzogen etwas Fettsäure und eine braune, halbflüssige Substanz. Der Aschengehalt der rohen Tussahseide betrug 5,34 Proc. Die Analyse des Tussahfibroïns ergab C 47,18, H 6,3, N 16,85 Proc. Heiße, zehnprocentige Natronlauge löst Tussahseide viel langsamer auf, als gewöhnliche Seide, ebenso verhalten sich Säuren und Chlorzink. Das Tussahfibroïn ist nach alledem nicht identisch mit gewöhnlichem Fibroïn.

C. Böttinger<sup>3</sup>) hat die Verbindungen von Leim mit Gerbsäure untersucht. Der in Leimlösung durch Tannin entstehende Niederschlag giebt beim Erwärmen das reichlich mechanisch gebundene Wasser ab, läßet sich leicht waschen und trocknet zu einem spröden, pulverisirbaren Körper, der 34 Proc. Tannin enthält. Durch Erhitzen mit Wasser auf 130° verflüssigt sich die Verbindung unter gleichzeitiger Zersetzung; beim Erhitzen auf 150° entsteht eine dunkel gefärbte Lösung, die beim Abkühlen

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Ber. 1888, 1407, 1529. — <sup>2)</sup> Chem. Centr. 1888, 1207. — <sup>3)</sup> Ann. Chem. 244, 227.

grau wird und einen halbstüssigen Körper abscheidet; die Lösung wird durch Gerbstoff gefällt, wie eine Lösung von Leim, obwohl sie diesen nicht enthält. Der Niederschlag, den Eichenrindengerbsäure in Leimlösung erzeugt, enthält 42,7 Proc. Gerbstoff; er zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser auf 150° in drei bestimmt unterscheidbare Producte, welche alle Verbindungen von Eichenrindengerbstoff mit Leim sind, sich aber durch ihre Löslichkeitsverhältnisse von einander unterscheiden. Sie verhalten sich gegen Brom anders als Leim. — Eichenlohgares Leder zeigt die eben beschriebenen Zersetzungen, im trockenen Zustande ergab es im Mittel 9,14 Proc. Stickstoff. Die Verbindungen des Leims mit Gerbstoffen haben gewissermaßen salzartigen Charakter, doch erinnert ihr Verhalten auch an additionelle Verbindungen des Phenylhydrazins.

## Pflanzenchemie.

W. Detmer¹) ist bezüglich der physiologischen Oxydation im Protoplasma der Pflansenselle der Ansicht, dass die lebenden Eiweismoleküle eine Dissociation in stickstoffhaltige und stickstofffreie Verbindungen erleiden; erstere können wieder zu Eiweis regenerirt werden, letztere werden im nascirenden Zustande bei Gegenwart von freiem Sauerstoff oxydirt; durch diesen letzteren Umstand wird der eigenthümliche Charakter der physiologischen Oxydation verständlich, welcher in der Leichtverbrennlichkeit gewisser Substanzen im Protoplasma, die außerhalb desselben schwer oxydirbar sind, zu suchen ist. Nach dieser Auffassung müste mit der Tödtung der Pflanze die normale Athmung aufhören. Reinke und Brenstein fanden früher, dass getödtete Pflanzen viel Kohlensäure entwickeln und schlossen daraus, dass die spontane Oxydation getödteter Pflanzentheile mit derjenigen lebender Organe übereinstimme. Detmer zeigt nun, dass eine

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 385.

bis zwei Stunden nach dem Tode keine Kohlensäureentwickelung stattfindet und dass die später auftretende Kohlensäure auf Bacterienthätigkeit oder anderweitige Vorgänge, aber nicht auf normale Athmung zurückzuführen ist.

H. Rodewald 1) hat quantitative Untersuchungen über die Wärme - und Kohlensäureabgabe athmender Pflanzentheile ausgeführt. Als Versuchsobiecte dienten Aepfel; es wurde calorimetrisch die gebildete Wärme gemessen und die entwickelte Kohlensäure sowie das verdunstete Wasser bestimmt. Es wurde nur die Sauerstoffathmung berücksichtigt und für die Berechnung angenommen, der Apfel habe nur Stärke verathmet. Beim Vergleich der direct gefundenen und der nach der bekannten Verbrennungswärme der Stärke berechneten Wärmemengen zeigen sich erhebliche Abweichungen, welche Rodewald dadurch erklärt, dass die Wärmeentwickelung nicht proportional der Kohlensäureentwickelung stattfand. Zuerst geht die Stärke in organische Säuren über, die Pflanze nimmt mehr Sauerstoff auf, als sie Kohlensäure abgiebt, dann erfolgt die Oxydation dieser Säuren, die Pflanze giebt jetzt mehr Kohlensäure ab, als sie Sauerstoff aufnimmt. Diese Vorgänge lösen sich übrigens ab und wenn man nach längeren Zeiträumen vergleicht, so nähern sich gemessene und berechnete Wärme einander mehr. Durch diese Untersuchung ist zum ersten Male experimentell bewiesen, dass die im Athmungsprocesse frei werdende Energie zum größten Theil als Wärme und äußere Arbeit abgegeben wird.

U. Kreusler?) hat frühere?) Beobachtungen über die Kohlensäure-Aufnahme und -Ausgabe (Assimilation und Athmung) der Pflanzen fortgesetzt; das wesentlichste Ergebnis derselben fasst Er folgendermaßen zusammen: 1. Sämmtliche für den Versuch herangezogenen Objecte (Brombeere, Bohne, Ricinus, Kirschlorbeer) zeigten bei und selbst unterhalb 0° deutliche Aeußerungen des Athmens sowohl, als des Assimilirens, nach Ausgabe resp. Verbrauch an Kohlensäure bemessen. Die erwähnten Functionen

Biederm. Centr. 17, 384. — <sup>2</sup>) Landw. Jahrbücher 17 (1888), 161. —
 Daselbst 16 (1887), 711. (In den JB. nicht übergegangen.)

der Pflanze scheinen demnach nicht ausnahmsweise, sondern als Regel noch bei solch niederen Temperaturen sich zu bethätigen. 2. Beispielsweise ergab sich noch unzweideutige Wirkung nach beiderlei Richtung für:

ohne dass mit den betreffenden Temperaturen die unterste Grenze erreicht schien. 3. Bei 00 war durchgehends, bei tieferer Temperatur in der Mehrzahl der Fälle die Assimilation noch von positivem Erfolge begleitet, d. h. die am Lichte verbrauchten Kohlensäurequantitäten überwiegen die bezüglichen Beträge der bei Verdunstung für die nämliche Zeitdauer nachzuweisenden Athmung. Das quantitative Verhältnis zwischen durch Athmung gelieferter und durch Assimilation verbrauchter Kohlensäure erscheint übrigens am weitesten für gewisse mittlere (je nach dem Objecte wechselnde) Temperaturen und verengt sich von da ab wie mit steigender, so auch mit fallender Wärme. 4. Die assimilatorische Leistung bei 00 war, rücksichtlich eines Vergleichs mit günstigerer Temperatur, gegen Voraussicht erheblich. Sie dürfte z. B. für Prunus laurocerasus auf mindestens 8 Proc. des denkbaren Optimums sich veranschlagen lassen. Für die anderen Objecte stellt sich die Ziffer geringer (annähernd vielleicht auf die Hälfte der vorigen), ein Unterschied, der durch die besondere Organisation ausdauernder Blätter sich möglicherweise begründet. 5. Die Athmungsquote für 00 (resp. etwas darunter) bezifferte sich bei Prun. laurocer. auf ca. 17 Proc., für Ricinus auf reichlich 20 Proc. der bei 200 beobachteten Kohlensäureausscheidung. Bei Rubus stellt sie sich nahezu auf die Hälfte des für 100 nachgewiesenen Athmungsbetrages. 6. Eine schärfere Präcisirung der letzten Grenze der Wirkung erwies sich, in Ansehung einer für schließlich verschwindend kleine Beträge nicht mehr zulänglichen Methode als unthunlich. Uebrigens lässt sich nach dem Bisherigen ziemlich sicher vermuthen, dass die Functionen des Athmens und Assimilirens erst mit den Bedingungen jedweder Lebensäußerung (dauernd oder vorübergehend) sistirt werden, d. h. - wofern nicht aus besonderen Gründen schon bei gemäßigteren Graden nachweislich Schädigung des Organismus eintritt — erst mit dem Gefrieren des Zellsaftes. Nach den Untersuchungen Müller-Thurgau's 1) setzt die hierfür erforderliche "Ueberkältung" (die bekanntlich keineswegs ein Einfrieren nothwendig bedingt) Temperaturgrade voraus, welche bei einigen der jetzigen Versuche schon offenbar ziemlich nahe, in keinem der als maßgeblich zu erachtenden Beispiele indessen wohl völlig erreicht wurden.

P. Freda?) hat den Einfluss des elektrischen Stromes auf chlorophyllfreie Pflanzen untersucht und ist zu folgenden Resultaten gekommen: 1. Die Entwickelung von Penicillium scheint weder günstig noch ungünstig von einem schwachen elektrischen Strome beeinflusst zu werden, oder die Wirkung ist so gering, dass sie innerhalb der Grenzen der Beobachtungssehler liegt.

2. Ein Strom von solcher Stärke, dass er im Dunkeln leuchtet, verzögert die Entwickelung des Penicilliums oder hebt sie auch ganz auf, wenn er keine Unterbrechungen erleidet; die Wirkung ist aber nur eine örtliche.

3. Die Wirkung wird gesteigert, wenn man im geschlossenen Raume experimentirt durch das gleichzeitig entwickelte Ozon.

E. Schulze<sup>3</sup>) hat in einem Aufsatze die Bildungsweise des Asparagins und die Beziehungen der stickstofffreien Stoffe zum Eiweißumsatz in der Pflanse besprochen unter Berücksichtigung Seiner eigenen Arbeiten und derjenigen anderer Forscher.

G. Bellucci<sup>4</sup>) hat Untersuchungen über die Stärkebildung in den Chlorophyllkörnern ausgeführt.

Dunstans) besprach in einem Vortrage die Bildung der Alkaloïde in der Pflanse, wobei Er darauf hinwies, dass aus Citronensäure Verbindungen des Pyridins, der Muttersubstanz mancher Alkaloïde, entstehen können.

E. Meusel<sup>6</sup>) hat die Quellkraft der Rhodanate untersucht und die Quellung als Ursache fermentartiger Reactionen erkannt.

Landw. Jahrbücher 15 (1886), 490. — <sup>2</sup>) Staz. sperim. agrar. 14, 39.
 — <sup>3</sup>) Landw. Jahrbücher 17 (1888), 683. — <sup>4</sup>) Staz. sperim. agrar. 14, 77;
 Gazz. chim. ital. 18, 77. — <sup>5</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 18, 716. — <sup>6</sup>) Ann. Phys. Beibl. 12, 565.

Lösliche Rhodanate vernichten die Keimkraft der pflanzlichen Samen, als Grund dafür ist die specifische Eigenschaft der Rhodanate anzusehen, außergewöhnliche Quellung zu veranlassen. Kartoffelstärke wird durch 15 - bis 20 procentige Rhodanatlösung schon bei gewöhnlicher Temperatur verkleistert, Eiweis coagulirt. Die Saccharificirung der Stärke durch Haut, Kleber u. s. w. wird durch Rhodanatlösung begünstigt. Durch theoretische Betrachtungen sucht Meusel nachzuweisen, dass in den Stärkekörnern, wie in allen colloïden Substanzen aus mehreren Molekülen zusammengesetzte, von einer Wasserhülle umgebene Micellen vorhanden sind. Als Analogon zur Quellung läßt sich die Verdichtung von Gas auf der Oberfläche verschiedener Metalle, z. B. Palladium, auffassen. Die Wasserhüllen zeigen, ebenso wie die Gashüllen, verstärkte Reactionsfähigkeit, wodurch die fermentirenden Wirkungen der thierischen Membranen u. s. w. erklärt werden.

Ueber die Wirkung des Rebenschnittes auf den Weinstock und die Bedingungen, unter denen er am günstigsten wirkt, haben M. Carluggi 1), F. Ravizza 2) und L. Savastano 3) Aufsätze geliefert.

Bordas 4) beschreibt eine neue Weinkrankheit, welche durch Mikroben verursacht ist und eine rapide Essigbildung zur Folge hat.

E. Schulz<sup>5</sup>) bestätigte eine Behauptung von Sachs und Haberland, dass die immergrünen Blätter während der Ruheperiode als Reservestoffbehälter dienen, für die Gymnospermen und die meisten Dicotylen; von Reservestoffen wurden Stärke, fettes Oel und Gerbstoff nachgewiesen. Zwischen Stärke und Gerbstoff scheint ein gewisses Wechselverhältnis zu bestehen, nur selten finden sich beide in derselben Zelle. Finden sich fettes Oel und Gerbstoff in den Blättern, so pflegen die Oel führenden Zellen keinen Gerbstoff zu enthalten.

A. Fischer 6) hat durch Untersuchung an 21 verschiedenen

<sup>1)</sup> Staz. sperim. agrar. 15, 305. - 2) Daselbst 14, 275. - 3) Daselbst 15, 259. — 4) Compt. rend. 106, 85. — 5) Chem. Centr. 1888, 1367. — 6) Daselbst.

Baumarten nachgewiesen, dass Glucose ein Reservestoff der Laubhölzer ist; die Vertheilung derselben in Rinde, Holz und Mark ist eine verschiedene.

Berthelot 1) hat die Resultate Seiner Untersuchungen über die *Fixation des Stickstoffs durch die Ackererde* veröffentlicht, Er behandelt in den betreffenden Abhandlungen auch den organischen Kohlenstoff, welcher sich in solcher Erde findet, und einige allgemeine Bedingungen dieser Fixirung.

Th. Schlösing<sup>2</sup>) gelangt durch Seine Untersuchungen über die Besiehungen des Stickstoffs der Atmosphäre sur Ackererde<sup>3</sup>) zu dem Resultate, das eine Fixirung des atmosphärischen Stickstoffs durch die Ackererde nicht stattfindet.

J. B. Lawes und J. H. Gilbert<sup>4</sup>) haben die Frage nach der *Quelle des Stickstoffs für die Vegetation* an der Hand der in den letzten Jahren von verschiedenen Forschern gelieferten Arbeiten, sowie eigener Versuche eingehend erörtert.

E. Bréal<sup>5</sup>) hat Versuche über die Fixirung des atmosphärischen Stickstoffs durch Leguminosen, deren Wurzeln Knollen haben, angestellt. Die Knollen sind reich an Stickstoff, ihr Inhalt kann auf die Wurzeln anderer Leguminosen übertragen werden und erzeugt an diesen dann gleichfalls Knollen. Indem solche Uebertragungen auf Pflanzen, welche in stickstofffreien Nährlösungen gezogen wurden, stattfanden, vermehrten diese Pflanzen ihren Stickstoffgehalt bedeutend.

A. Gautier und R. Drouin<sup>6</sup>) haben Untersuchungen über die Fixation des Stickstoffs durch den Boden und die Pflanzen angestellt, welche zu folgenden Schlüssen führen. Der unbebaute Boden entnimmt der Atmosphäre bemerkenswerthe Mengen von Stickstoff unter der Bedingung, dass er organische Stoffe enthält. Die Oxyde des Eisens beschleunigen diesen Vorgang. Der aufgenommene Stickstoff, welche Form er auch ursprünglich hat,

<sup>1)</sup> Ann. chim. phys. [6] 13, 5, 15, 74, 78, 93; 14, 473; Compt. rend. 106, 569, 1049, 1214; 107, 372; Bull. soc. chim. [2] 50, 8. — 2) Compt. rend. 106, 805, 898, 982, 1123; 107, 290. — 3) JB. f. 1887, 2285. — 4) Lond. R. Soc. Proc. 43, 108; 44, 205. — 5) Compt. rend. 107, 397. — 6) Daselbst 106, 754, 863, 944, 1098, 1174, 1232.

geht in organischen Stickstoff über. Der Ammoniakstickstoff, welcher dem Boden durch Wind, Regen, sowie durch die in seinem Schosse sich abspielenden bacteriellen Zersetzungsprocesse zukommt, nimmt constant ab. Die physikalische Beschaffenheit des Bodens spielt bei der Stickstoffaufnahme eine wichtige Rolle. Die von dem nackten Boden assimilirte Menge von Gesammtstickstoff war für eine bestimmte Fläche zehnmal so groß, als der von verdünnter Säure aufgenommene Ammoniakstickstoff. Da bestimmbare Salpetersäuremengen fehlen, so muß man annehmen, dass der Ammoniakgehalt der Luft nicht ausreicht, um die Stickstoffanhäufung im Boden zu erklären. - Auch die Pflanzen nehmen durch ihre Blattorgane Stickstoff aus der Luft auf. Bei der Fixation des Stickstoffs interveniren gewisse, einzellige Algen, welche in der Ackererde sehr verbreitet sind.

E. Chevreul 1) erinnert daran, dass schon 1854 eine Commission die Angabe von G. Ville2), dass der atmosphärische Stickstoff von den Pflanzen absorbirt werde, bestätigt hat.

Berthelot und G. Andrés) haben einen Beitrag zur Bestimmung des Stickstoffs in der Ackererde geliefert. Um den Schwierigkeiten zu entgehen, welche die salpetersauren Salze bei dieser Bestimmung verursachen, empfehlen Sie, die zu untersuchende Erde durch Waschen mit dem vierfachen Gewichte kalten Wassers zu extrahiren, wodurch die Nitrate entfernt werden, während von den übrigen Stickstoffverbindungen nur Spuren in Lösung gehen. Die gewaschene Erde wird nach dem Trocknen in gewöhnlicher Weise behandelt.

Dieselben 4) haben mit den gebräuchlichen Methoden in verschiedenen Ackererden den Stickstoffgehalt bestimmt, um den Grad der Genauigkeit dieser Methoden zu ermitteln.

Th. Schlösing 5) theilt Sein Verfahren zur Bestimmung des Kohlenstoffs und Stickstoffs in der Ackererde mit.

B. Frank<sup>6</sup>) erörtert Ursprung und Schicksal der Salpeter-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 1460. — 2) JB. f. 1854, 646. — 3) Compt. rend. 107, 207. — 4) Daselbst, S. 852. — 5) Daselbst, S. 296. — 6) Biederm. Centr. 17, 364.

säure in den Pflanzen. Die Ansicht, dass in manchen Pflanzen das Ammoniak die Salpetersäure als Nahrung vertrete, sowie die Ansicht von Berthelot und André 1), dass die Salpetersäure erst in der Pflanze aus Ammoniak oder freiem Stickstoff entstehe, erklärt Er für falsch. Die Pflanzen enthalten nur dann Salpetersäure, wenn dieselbe den Wurzeln zur Aufnahme geboten wird; weder im Lichte, noch im Dunkeln vermag die Pflanze aus Ammoniak Salpetersäure zu bilden. Die meisten krautartigen Gewächse nehmen während der Vegetationszeit mehr Salpetersäure auf, als sie zum Aufbau neuer Organe brauchen; der Ueberschuss wird als unverändertes Nitrat in geeigneten Organen aufgespeichert und hilft zur Zeit der Fruchtreifung den großen Bedarf an stickstoffhaltigem Material decken. Die salpetersäurearmen Pflanzen, bei denen man bisweilen nur in den Saugwurzeln Salpetersäure nachweisen kann, nehmen auch aus dem Boden Nitrate auf, die aber, weil sie assimilirt werden, bald verschwinden; es ist demnach auch unrichtig, dass die Assimilation der Salpetersäure nur in den Blättern erfolge.

Berthelot<sup>2</sup>) hat durch Versuche gezeigt, daß im Boden Nitrate in organische Stickstoffverbindungen übergehen; dies geschieht durch chemische oder Mikrobeneinflüsse.

Berthelot und G. Andrés) haben die Absorption von Salzen durch die Pflanzen untersucht.

R. Lüpke 1) hat Untersuchungen über die Bedeutung des Kaliums in der Pflanze ausgeführt, für welche Er Phaseolus multiflorus und Phaseolus vulgaris als Versuchspflanzen wählte. Die Resultate fast Er folgendermaßen zusammen: Die Pflanzen vegetiren in kalifreier Nährlösung durchaus besser als in reinem Wasser. Weit entfernt, sich so inactiv zu verhalten, wie wenn ihnen nichts als Wasser geboten wäre, bilden sie nicht allein selbständig Stärke in den Assimilationsorganen, sondern auch die Stoffmetamorphose, also die Production der anderen plasti-

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1886, 1805. — 2) Compt. rend. 106, 638. — 3) Daselbst, S. 801, 902; Bull. soc. chim. [2] 50, 26. — 4) Landw. Jahrbücher 17 (1888), 887.

schen Stoffe, ferner die Zellbildung behufs Schaffung und Vergrößerung der Organe gehen thatsächlich von statten. Die Pflanzen bieten bei ihrer Kaliarmuth Alles auf, um zu leben, suchen allen Functionen ihres Körpers und Phaseolus vulgaris selbst der Bildung von Reproductionsorganen zu genügen. Selbst wenn der den Samen beigegebene Kaligehalt durch Ausschaltung der Kotyledonen auf ein Minimum reducirt wird, erweisen sie sich noch lebensfähig, ja entfalten sogar in Folge frühzeitiger Anpassung an ihre Dürftigkeit eine relativ größere Energie. Freilich stehen sie gegen die unter normalen Verhältnissen wachsenden Pflanzen sehr zurück, insofern ihr Wachsthum und die Production von Organen nur in beschränktem Maße erfolgt. Aber sie stehen doch in der That allen Functionen vor, in erster Linie der Assimilation, welche die übrigen bedingt. Wenn dagegen Nobbe bei seinen Culturen mit dem Buchweizen in kalifreier Lösung Exemplare erzielte, die im Vergleich mit denen der beiden Species von Phaseolus nur kümmerlich aussahen, so mag dies theilweise in einem ungleich größeren Bedürfnis an Kalium, welches wahrscheinlich zum Charakter des Buchweizens gehört, begründet sein. den Phaseolus-Arten gewonnenen Erfahrungen sprechen weniger für Nobbe's Auffassung über die Bedeutung des Kaliums, als vielmehr für die Vermuthung: das Kalium ist kein für eine einzelne Function der Pflanze allein bestimmter Nährstoff. sondern gehört, wie Stickstoff, Phosphor, Schwefel u. s. w., zu denjenigen Elementen, von welchen wahrscheinlich zum Aufbau einer jeden Zelle ein gewisses Quantum unentbehrlich ist. Welche nähere Rolle des Kaliums mit dieser Unentbehrlichkeit zusammenhängt, ob es zur Existenz des Plasma's erforderlich ist, ob es gewissen fundamentalen Lebensprocessen des letzteren, wie Kernbildung, Zelltheilung, Membranbildung oder dergleichen dient, das sind noch unbeantwortete Fragen, die durch den directen Versuch schwer zu beantworten sind, weil das Kalium sich aus der Cultur nicht vollständig ausschließen läßt und weil wir bis jetzt kein mikrochemisches Reagens auf Kalium besitzen.

Berthelot und André 1) haben die Resultate Ihrer 2) Untersuchungen über den Zustand des Kaliums, Schwefels und Phosphors in den Pflanzen und der Ackererde ausführlich veröffentlicht. — Dieselben 3) haben eine Methode zur Bestimmung des Kalks in den Pflanzen und der Ackererde beschrieben. — Dieselben 4) führten Untersuchungen über die Rolle des Phosphors und der Phosphorsäure in der Vegetation aus.

R. Hornberger<sup>5</sup>) hat Beobachtungen über den Frühjahrssaft der Birke und Hainbuche mitgetheilt. Es wurde in dem Safte Lävulose und Dextrose gefunden. Der Zuckergehalt der Bäume ist in 4 m Höhe größer, als in 1,4 resp. 1,2 m Höhe; er ist während der Nacht größer, als während des Tages; der Saft der Birke enthält etwa dreimal so viel Zucker, als derjenige der Hainbuche. Aehnlich verhält es sich mit der Aepfelsäure. Der größte Theil des Stickstoffs im Safte beider Bäume ist in Form von Amiden und Amidosäuren vorhanden, auch Ammoniak scheint vorhanden zu sein. Der Gehalt des Birkensaftes an Mineralstoffen nimmt mit dem Verlauf der Blutung stetig zu, er ist in der Höhe des Stammes größer, als am unteren Theile.

F. Hoppe-Seyler b hat eine ausführliche Arbeit über die Huminsubstanzen veröffentlicht, in welcher deren Bildung in den Pflanzen, das Verhalten der Cellulose und des Holzgummi's, ferner Zusammensetzung und Eigenschaften der Huminstoffe behandelt werden; in letzterer Hinsicht kommen in Betracht: "Gerbstoffrothe" und Phlobaphene, die Ulmin- und Huminsubstanzen aus Kohlehydraten, aus Phenolen, aus abgestorbenen Pflanzentheilen, aus Furfurol, die Azulmsäure, sowie die Huminsubstanzen aus Torf und Braunkohle. — Eine Vergleichung der Resultate ergiebt, daßs sowohl von den "Gerbstoffrothen" als von den Huminstoffen drei Gruppen zu unterscheiden sind. Die Stoffe der ersten Gruppe sind weder in Alkalilauge noch in Alkohol löslich, sie verbinden sich mit Alkali zu schleimigen Massen und gehen beim Schmelzen

<sup>1)</sup> Ann. chim. phys. [6] 15, 86, 119, 128; Bull. soc. chim. [2] 50, 12, 19, 24. — 2) JB. f. 1887, 2289. — 3) Ann. chim phys. [6] 15, 114. —

<sup>4)</sup> Daselbst, S. 133; Compt. rend. 106, 711. — 5) Ber. 1888, 481. —

<sup>6)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 13, 66.

mit Aetzkali in Körper der zweiten und dritten Gruppe über. Hierher gehören die Humine und Ulmine Mulder's. Die Körper der zweiten Gruppe sind selbst in sehr verdünnten Aetzalkalilaugen löslich, in Alkohol unlöslich; hierher gehören ein Theil der Gerbstoffrothe und der Humin- und Ulminsäuren. Die Körper der dritten Gruppe sind sowohl in alkalischen Laugen, als auch in Alkohol löslich. Hierher gehören die Phlobaphene der Rinden und Extracte, ein Theil der Humin- und Ulminsäuren und die braunen Säuren, welche aus den Substanzen der zweiten und dritten Gruppe beim Schmelzen mit Aetzkali entstehen, die Hoppe-Seyler Hymatomelansäuren genannt hat. — So wie die Gerbstoffrothe und Phlobaphene sind auch die Huminsubstanzen verschieden zusammengesetzt je nach den Stoffen, aus denen sie entstanden, nach der Concentration der Lösung und der Stärke der einwirkenden Säure, sowie nach der Temperatur. Wasserabspaltung scheint stets ihre Entstehung aus den Kohlehydraten, wie aus den Gerbstoffen zu veranlassen. - Die stickstoffhaltigen Huminstoffe liefern beim Schmelzen mit Aetzkali Ammoniak. Die Hymatomelansäuren verschiedener Abstammung zeigen schiedene Zusammensetzung. Die Bildung der Huminsäuren aus Protocatechusäure, Pyrogallol, Chinon, Brenzcatechin, Indoxyl und vielen anderen aromatischen Substanzen erfolgt unter lebhafter Oxydation und ist somit von der Entstehung der Huminstoffe aus Gerbstoffen und Kohlehydraten durch Einwirkung von Säuren verschieden. Die Huminsubstanzen aus Rohrzucker, Glycuronsäure, Torf, Braunkohle, abgestorbenen Pflanzentheilen, Protocatechusäure und Pyrogallol liefern beim Schmelzen mit Aetzkali: Ameisensäure, Essigsäure, zuweilen geringe Mengen höherer Fettsäuren, Oxalsäure, Protocatechusäure, häufig auch Brenzcatechin. — Für die Hymatomelansäuren aus Phlobaphenen und Kohlehydraten können die Formeln C26H22O9 und C26H22O9 gelten, sie würden als Anhydride der Säuren C26 H22 O10 und C<sub>26</sub>H<sub>24</sub>O<sub>10</sub> anzusehen sein. Versuche, aus den Hymatomelansäuren besser definirbare Substanzen zu erhalten, sowie Versuche über die Zugehörigkeit von Farbstoffen des Thierkörpers zu den Huminsubstanzen, endlich Versuche über das Verhalten von Hämin, Hämatoporphyrin und Oxyhämoglobin gegen schmelzendes Aetzkali sind noch nicht zum Abschlusse gekommen. — Zum Schlusse hebt Hoppe-Seyler noch die Resistenz der Huminstoffe und ihre Bedeutung für die Vegetation hervor, indem sie der lebenden Pflanze Schutz gewähren.

H. Trimble 1) hat mehrere Handelssorten von Catechi und Gambier analysirt.

A. de Wèvre<sup>2</sup>) hat die Localisation des Atropins in der Belladonna studirt. Er fand das Alkaloïd hauptsächlich in der Epidermis und in dem darunter liegenden Parenchym; alte Wurzeln enthalten weniger Alkaloïd als junge, dasselbe scheint sich mit dem Alter der Pflanze mehr und mehr in der Rinde festzusetzen.

F. Sestinis) hat einen Aufsatz veröffentlicht über einige selten in Pflanzen vorkommende und bisher noch nicht darin gefundene Elemente, besonders Beryllium, in Rücksicht auf einige cultivirte Pflanzen. Er führt darin Culturversuche an, bei denen Er den Pflanzen mit der Nährlösung schwefelsaures Beryllium zuführte; dieselben nahmen es auf und Er konnte in der Asche Beryllium nachweisen. Auch in der Asche von Pflanzen, welche auf serylliumhaltigem Boden gewächsen waren, wies Er Beryllium nach.

A. H. Church 1) hat Untersuchungen über das Vorkommen von Aluminium in Gefässkryptogamen ausgeführt. Er fand bedeutende Quantitäten von Aluminiumoxyd in der Asche von Lycopodium alpinum, L. clavatum, L. Selago, L. cernuum, dagegen nur wenig in der Asche von L. Phlegmaria und L. billardieri. Selaginella sowie eine Anzahl anderer Gefäskryptogamen sind frei von Aluminium. In einem Farrenkraut wurde auch eine beträchtliche Menge von Aluminium gefunden. Die Pflanzen enthalten wohl dieses Metall als Phosphat oder an organische Säuren gebunden. Ueber die physiologische Bedeutung des Aluminiums in der Pflanze läst sich nichts Sicheres aussagen.

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 19, 307. — 2) Chem. Centr. 1888, 665. — 3) Staz. sperim. agrar. 15, 290. — 1) Lond. R. Soc. Proc. 44, 121.

R. S. Tjaden Moddermann 1) hat sich mit der experimentellen Lösung der Frage beschäftigt, ob Nitrite normal in Pflanzen vorkommen? Er fand diesbezüglich, dass Wasser, welches aus dem Stengel einer alten Fuchsia stammte (welch letzterer behufs Demonstration des Saftsteigens oben abgeschnitten und mit einer wasserdichten, gläsernen Hülle umgeben war, in der das Wasser sich ansammelte), neben Kalk, Magnesia, Natron, Kali, Schwefel- und Salzsäure auch salpetrige Säure enthielt, während dasjenige Wasser, mit welchem die Pflanze gespeist war, sich frei von Nitriten erwies. Auch die Erde, worin dieselbe gewachsen war, zeigte kaum eine Spur davon. Es scheint daher, daß, in Uebereinstimmung mit den Untersuchungen von Berthelot und André<sup>2</sup>), dagegen in Widerspruch mit denjenigen von Kreusler<sup>3</sup>), Schulze 4), sowie auch Molisch 5), nicht nur salpetrigsaures Salz ein normaler Bestandtheil der Pflanze sein, sondern zudem in derselben sogar gebildet werden kann. Dass das Nitrit nicht erst in dem bereits in dem Behälter befindlichen Wasser (also nach Durchgang durch die Pflanze) entstanden sein konnte, etwa aus Ammoniak, durch Luft, Ozon oder Bacterien, ließ sich durch die Kürze der Zeit erweisen, welche zwischen der Untersuchung und dem Momente des Abnehmens jenes Behälters lag und welche somit hierfür nicht ausgereicht haben würde. Es kann auch, wie Er besonders nachwies, Ammoniak neben Wasserstoffsuperoxyd und beide neben salpetriger Säure in Auflösung vorhanden sein, resp. erkannt werden.

E. Claassen 6) hat aus der Rinde und Frucht von Catalpa bignonioïdes Wal. einen krystallisirten Bitterstoff dargestellt, den Er Catalpin nennt.

E. Schunck 7) theilt die Resultate fortgesetzter 8) Untersuchungen über das Chlorophyll mit. Wenn Phyllocyanin mit Alkalien behandelt wird, so entsteht zunächst ein in stahlblauen

<sup>1)</sup> Maandblad voor Naturwetenschappen 1888, Nr. 7; Rec. Trav. chim. Pays-Bas 7, 34 (Ausz.). — 2) Berthelot und André, JB. f. 1886, 1805. — 3) JB. f. 1887, 2287. — 4) Daselbst, S. 2288. — 5) Daselbst. — 6) Am. Chem. J. 10, 328. — 7) Lond. R. Soc. Proc. 44, 378, 448. — 8) JB. f. 1887, 2294.

Nadeln krystallisirender Körper, den Schunck *Phyllotaonin* nennt. Wird in eine Auflösung von Chlorophyll in alkoholischer Natronlauge Chlorwasserstoff im Ueberschus eingeleitet, so scheiden sich purpurfarbene Krystallnadeln aus, welche aus dem Aethyläther des Phyllotaonins zu bestehen scheinen; wird der Aethylalkohol durch Methylalkohol ersetzt, so entsteht eine ähnliche Substanz, welche Schunck als den Methyläther des Phyllotaonins betrachtet. Beide Substanzen liefern durch Zersetzung mit alkoholischer Kalilauge Phyllotaonin zurück.

- F. Reinitzer<sup>1</sup>) hat im Anschlusse an Seine<sup>2</sup>) Untersuchungen über das Cholesterin der Möhre nun Beiträge zur Kenntnis des Cholesterins aus Gallensteinen veröffentlicht. Die Analyse des Bromacetates führte zu der Formel C<sub>27</sub>H<sub>46</sub>Br<sub>2</sub>. C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O<sub>2</sub> und demgemäß schreibt Er dem Cholesterin die Formel C<sub>27</sub>H<sub>46</sub>O zu, mit welcher auch die Resultate älterer Untersuchungen in Einklang zu bringen sind, während andere damit nicht stimmen. Reinitzer kommt zu der Annahme, daß im thierischen Organismus verschiedene homologe Cholesterine vorkommen, welche bei den bisher ausgeführten Untersuchungen mehr oder weniger rein vorlagen. Reinitzer beschreibt auch die Eigenschaften folgender Derivate ausführlicher: Cholesterylacetat, Bromcholesterylacetat, Cholesterylbenzoat, Natriumcholesterylat, Nitrocholesterin.
- C. J. H. Warden<sup>3</sup>) hat aus in Indien gewachsenen Blättern von Erythroxylon Coca die Cocagerbsäure dargestellt und untersucht. Sie ist krystallinisch, schmilzt bei 189 bis 191°, wird durch Eisenoxydsalz grün gefärbt, reducirt Silberlösung, fällt Leim nicht, fällt aber essigsaures Blei. Ihre Formel ist C<sub>14</sub>H<sub>18</sub>O<sub>3</sub>. Beim Schmelzen mit Aetzkali liefert die Cocagerbsäure Protocatechusäure, etwas Buttersäure und Benzoësäure; beim Erhitzen mit Salzsäure wird daraus Zucker oder doch eine reducirende Substanz abgespalten.
- C. Pomeranz4) hat eine Untersuchung über die Constitution des Cubebins ausgeführt. Durch Einwirkung von Chlor-

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 421. — 3) JB. f. 1887, 2297. — 5) Pharm. J. Trans. [3] 18, 985. — 4) Wien. Akad. Ber. 96, 727.

wasserstoff und Jodwasserstoff gelang es nicht, Alkylgruppen abzuspalten, das Cubebin wurde dabei verkohlt. Bei der Oxydation des Cubebins mit übermangansaurem Kalium entsteht Kohlensäure, Oxalsäure und Piperonylsäure. Wird Cubebin mit Essigsäureanhydrid und essigsaurem Natrium erhitzt, so entsteht unter Wasseraustritt ein Körper von der Zusammensetzung C<sub>20</sub> H<sub>18</sub> O<sub>5</sub>. Aus diesen Ergebnissen zieht Pomeranz folgende Schlüsse: 1. Das Cubebin ist ein Derivat des Methylenäthers vom Brenz-2. Dasselbe enthält eine Seitenkette C<sub>3</sub> H<sub>5</sub>O, welche bei der Oxydation Carboxyl liefert. 3. Diese Seitenkette befindet sich zu den zwei Sauerstoffatomen des Methylenbrenzcatechinrestes in derselben Stellung, wie die Carboxylgruppe der Protocatechusäure zu den zwei Hydroxylgruppen derselben. Im weiteren Verlaufe der Untersuchung 1) gelang es, den Benzoësäureester des Cubebins darzustellen, womit bewiesen wurde, dass das letztere ein einwerthiger Alkohol ist. Schliefslich wird folgende Structur-

formel für dasselbe aufgestellt:  $CH_2 < O_4^{\begin{pmatrix} 3 & 1 \end{pmatrix}} - C_3 H_4 O H$ .

Nach A. Quirini<sup>2</sup>) sind auf dem Querschnitt der Stengel von *Eriodyction glutinosum* schon mit bloßem Auge die Ausscheidungen von *Eriodyctionsäure* sichtbar; die Formel der Säure ist  $C_{14}H_{18}O_5$ , wahrscheinlich ist sie ein Dibutyrylphloroglucin. Die alkoholische Lösung der Eriodyctionsäure liefert mit Anilin eine smaragdgrüne Verbindung, die sich in concentrirter Schwefelsäure mit blauer Farbe löst.

G. Daccomo<sup>3</sup>) hat eine Untersuchung der Filixsäure vorgenommen, um die widersprechenden Angaben Luck's<sup>4</sup>) und Grabowski's<sup>5</sup>) zu prüfen. Er giebt nach den Resultaten zahlreicher Analysen der Säure die Formel C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>O<sub>5</sub>. Folgende Derivate wurden dargestellt: Monobenzoylfilixsäure, Filixsäure-Aethyläther, Filixsäure-Propyläther, Filixsäure-Aethylenäther, Mono-

Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 824; Monatsh. Chem. 9, 323. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 725. — <sup>3</sup>) Ber. 1888, 2962. — <sup>4</sup>) JB. f. 1851, 558. — <sup>5</sup>) JB. f. 1867, 484.

bromfilixsäure, Anilidofilixsäure und Phenylhydrasinfilixsäure. Durch Erhitzen mit Wasser auf 170 bis 190° wurde die Filixsäure gespalten. wobei Isobuttersäure und ein Körper von der Formel C<sub>20</sub> H<sub>18</sub> O<sub>7</sub> auftraten; dieser letztere lieferte bei der Oxydation mit Salpetersäure Phtalsäure. Bei der Reduction der Filixsäure mit Zinkstaub scheinen 6 Atome Wasserstoff aufgenommen zu werden. Nach allen diesen Ergebnissen ist Daccomo der Ansicht, daß die Filixsäure als Isobuttersäureester des Oxynaphtochinons aufzufassen ist.

E. Luck 1) hat in einer Bemerkung zu dieser Abhandlung mehrere unrichtige Angaben von Daccomo über Seine Arbeit richtig gestellt und Seine Zweifel über die von Daccomo angenommene Constitution der Filixsäure ausgesprochen.

L. Errera?) hat in vielen *Pilzen Glycogen* nachgewiesen, dasselbe spielt da dieselbe Rolle, wie die Stärke in den höheren Pflanzen.

E. Laurent<sup>3</sup>) zeigte, dass auch die *Bierhefe* unter günstigen Bedingungen sich mit *Glycogen* anfüllt; dazu eignen sich nicht Culturen in Nährlösungen, sondern solche auf Nährgelatine; durch Zusatz verschiedener experimentell ermittelter Stoffe wird die Glycogenbildung begünstigt.

- J. Hegler4) erhielt bei der Reduction des Acetylhämatoxylins Resorcin, einen festen Kohlenwasserstoff von der Zusammensetzung  $C_{15}\,H_{16}$ , ein gelbes, zwischen 250 und 260° übergehendes Oel und einen in der Fraction zwischen 100 und 200° enthaltenen flüssigen Körper von der Zusammensetzung  $C_{10}\,H_{14}\,O$ .
- P. Cazeneuve und L. Hugounenq<sup>5</sup>) haben Ihre<sup>6</sup>) Untersuchungen über *Homopterocarpin* und *Pterocarpin* fortgesetzt. Das Homopterocarpin wurde durch Erhitzen zerlegt, ferner der Wirkung von Chlorwasserstoff, Jodwasserstoff, Schwefelsäure, Salpetersäure, Aetzkali, Brom ausgesetzt. Aus den Ergebnissen dieser Reactionen wird der Schluss gezogen, das die frühere

Ber. 1888, 3465. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 252. — <sup>8</sup>) Daselbst. —
 Monit. scientif. [4] 2, 1266. — <sup>5</sup>) Compt. rend. 107, 737. — <sup>6</sup>) JB. f. 1887, 2308.

Formel verdoppelt werden muß und demnach  $C_{24}H_{24}O_6$  zu schreiben ist; die Substanz hat die Natur eines Anhydrids. Auch für das Pterocarpin, welches ein niederes Homologes des Homopterocarpins ist, haben die Ergebnisse der angestellten Reactionen zur Verdoppelung der früheren Formel aufgefordert; die richtige Formel ist  $C_{20}H_{16}O_6$ .

A. F. W. Schimper 1) hat die Bildung von Kalkoxalat in den Laubblättern studirt. Das Kalkoxalat, welches während des Blattwachsthums entsteht, nennt Er primäres, es bedarf zu seiner Bildung weder des Lichtes noch des Chlorophylls; das secundäre Kalkoxalat, welches sich in ausgewachsenen Blättern anhäuft, entsteht unter dem Einflusse des Lichtes und des Chlorophylls, aber unabhängig von der Assimilation. Das Kalkoxalat ist also nicht als Nebenproduct der Assimilation aufzufassen; seine Beweglichkeit in den Laubblättern ist fast ebenso groß, wie die der Producte der Assimilation, der Ort seines Vorkommens lässt noch nicht auf den Ort seiner Bildung schließen. Die Bedeutung des Kalkoxalates für den Stoffwechsel kann so verschieden sein, wie die Bedingungen zu seiner Bildung; die erstere hängt mit der Bedeutung des Kalkes im Stoffwechsel zusammen. Der Kalk ist für die Leitung der Kohlehydrate nothwendig, entweder wandern diese als Kalkverbindungen oder es ist nur eine kalkhaltige Zellwand für Zucker durchlässig. Ferner dient der Kalk als Vehikel für Stickstoff, Schwefel und Phosphor, welche vorzugsweise als Kalksalze in die Pflanze eintreten und in den grünen Blättern bei Einflus des Lichtes verarbeitet werden; die nützlichen Producte, wie Amidoverbindungen und Eiweißkörper, wandern aus dem Blatte in den Stamm, die nutzlosen Nebenproducte, wie Kalkoxalat und Kalkcarbonat, bleiben an Ort und Stelle. Das Chlorophyll beeinflusst demnach nicht nur die Assimilation des Kohlenstoffs, sondern auch diejenige des Stickstoffs (wenigstens aus Nitraten), vielleicht auch des Schwefels und Phosphors.

R. Dubois 2) hat nachgewiesen, dass die Entfärbung, welche

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 386. — 2) Bull. soc. chim. [2] 49, 963.

die Lackmustinctur in geschlossenen Gefäsen erleidet, durch einen Mikrococcus, den Er in Nährgelatine gezüchtet hat, herbeigeführt wird.

- O. Hesse 1) hat, veranlasst durch die Arbeit von Kassner 2), Seine 3) Untersuchungen über das Lactucerin wieder aufgenommen. Die Formel dieses Körpers ist mehr als zu verdoppeln und zwar in C<sub>36</sub> H<sub>58</sub> O<sub>2</sub> (C<sub>2</sub> H<sub>3</sub> O)<sub>2</sub>. Aus dem Lactucarium erhält man von diesem Ester nur wenig, dagegen hauptsächlich den Monoacetylester. Der Diacetylester wird sowohl durch Schmelzen mit Aetzkali, als durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge einfach verseift, ohne daß dabei eine weitergehende Zersetzung eintritt. Der Ester läst sich aus α-Lactucerol und Essigsäureanhydrid leicht darstellen. Hesse beschreibt folgende künstlich dargestellte Ester des α-Lactucerols: Diacetylester, Monoacetylester, Dipropionylester und Dibenzoylester. Das natürliche Lactucerin besteht nach Hesse's Untersuchungen der Hauptsache nach aus dem Monoacetylester des α-Lactucerols. Ob Kassner's Lactucerin diese Verbindung war, lässt sich wegen der abweichenden Angaben nicht entscheiden. Das B-Lactucerol wurde aus einem Rohlactucerin reichlich und aus den Mutterlaugen von der Reinigung des Lactucerins in geringer Menge erhalten, seine Formel ist auch zu verdoppeln.
- C. Pomeranz<sup>4</sup>) hat aus der Wurzel von Macropiper methysticum nach bekannten Methoden das Methysticin dargestellt und dasselbe untersucht. Es ist stickstofffrei, indifferent, nicht flüchtig, krystallisirt in langen, seideglänzenden Nadeln, die bei 131° schmelzen und sich in heißem Wasser, Aether und Petroläther nur schwer, in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform dagegen leicht auflösen; nach der Elementaranalyse enthält es 65,4 Proc. Kohlenstoff und 5,09 Proc. Wasserstoff. Beim Schmelzen mit Aetzkali liefert es vorwiegend Protocatechusäure. Wird Methysticin mit Kalilauge gekocht, so löst es sich auf und aus der mit Aether einige Male ausgeschüttelten Flüssigkeit wird durch Salzsäure ein krystallisirter Körper gefällt, der bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Piperonylsäure liefert.

Ann. Chem. 244, 268. — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 2297. — <sup>8</sup>) JB. f. 1878, 956.
 Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 824; Monatsh. Chem. 9, 863.

- W. Windisch<sup>1</sup>) hat das Vorkommen der Milchsäure studirt. Er findet, dass dieselbe sehr verbreitet ist und dass ihre Entstehung durchaus nicht an die Gegenwart von Organismen gebunden ist. Die Milchsäure erscheint Ihm vielmehr, sowie andere Säuren, als ein Product des pflanzlichen Stoffwechsels. Er wies die Milchsäure in Gerste, Mais und Kartoffeln nach. Der Milchsäuregehalt mancher Stärkesorten kann aus den Kartoffeln herstammen.
- T. E. Thorpe und William J. Smith<sup>2</sup>) haben nachgewiesen, dass das Morindon<sup>3</sup>), welches durch Spaltung aus dem Morindin erhalten wird, nicht mit dem Alizarin identisch ist, sondern als ein Trihydroxymethylanthrachinon aufgefasst werden muß.
- G. Kasner<sup>4</sup>) hat in einem Roggenmehle Spuren von Nickel gefunden und ist der Ansicht, dass dasselbe aus dem Boden stammt, auf welchem das Getreide gewachsen war.
- J. de Rey-Pailhade<sup>5</sup>) hat in der *Hefe* und in verschiedenen thierischen Geweben eine Substanz gefunden, welche schon bei gewöhnlicher Temperatur Schwefel, mit dem sie in Contact gebracht wird, in Schwefelwasserstoff umwandelt; Er nennt dieselbe *Philothion*.
- Th. Leber 6) hat aus dem Staphylococcus aureus eine krystallisirte giftige Substanz isolirt, die Er Phlogosin nennt.
- F. Schütt<sup>7</sup>) nennt den durch Wasser aus den Florideen ausziehbaren Farbstoff *Phykoërythrin*. Er stellte denselben aus *Ceramium rubrum* und *Dumontia filiformis* dar und untersuchte die Absorptionserscheinungen der Lösung. Es läfst sich nicht entscheiden, ob das Phykoërythrin bei allen Florideen dasselbe chemische Individuum ist und ob zwischen ihm und dem Florideengrün ein genetischer Zusammenhang besteht.
- R. Chodat<sup>8</sup>) hat in der *Polygala amara* einen farblosen, krystallisirten Körper von der Zusammensetzung C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub> auf-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 711. — 2) Chem. Soc. J. 53, 171. — 3) JB. f. 1887, 2299. — 4) Chem. Centr. 1888, 1068. — 5) Compt. rend. 106, 1683; 107, 43. — 6) Chem. Centr. 1888, 1275. — 7) Daselbst, S. 448. — 8) Arch. ph. nat. [3] 19, 290; 20, 591.

gefunden, den Er *Polygalit* nennt; derselbe ist rechtsdrehend, reducirt alkalische Kupferoxydlösung und ammoniakalische Silberlösung und schmilzt bei 1380; gegen Fuchsin und schweflige Säure verhält er sich wie die Aldehyde. Chodat gelangt durch Erwägung der Vorgänge in der Pflanze zu der Ansicht, dass der Polygalit in der Polygala die Rolle der Stärke übernimmt.

E. O. v. Lippmann<sup>1</sup>) hat, um den Einwänden zu begegnen, die von verschiedenen Seiten gegen Seine<sup>2</sup>) Angabe gemacht wurden, dass im *Rübensaft Raffinose* enthalten sei, Osmosezucker verarbeitet, bei dessen Darstellung kein Alkali in Anwendung kam, und daraus auf verschiedene Weise Raffinose erhalten, so dass das Vorkommen der letzteren in der Rübe nun nicht mehr bezweiselt werden kann.

E. Schunck<sup>3</sup>) hat den Unterschied zwischen Rutin und Quercitrin<sup>4</sup>) darin gefunden, dass bei der Spaltung des Rutins auf 1 Mol. Quercetin 3 Mol. Isodulcit entstehen, während Quercitrin bei der Spaltung auf 1 Mol. Quercetin 2 Mol. Isodulcit liesert.

R. Ganz und B. Tollens<sup>5</sup>) haben den Quitten- und Salepschleim untersucht. Die aus dem Quittenschleim durch Alkohol gefällte Substanz gab von verschiedenen Darstellungen etwas abweichende Zahlen bei der Elementaranalyse, doch ist es sicher, dass diese Substanz Wasserstoff und Sauerstoff im Verhältniss des Wassers enthält. Die Untersuchung des durch Hydrolyse erhaltenen Productes ergab, dass dasselbe nennenswerthe Mengen von Dextrose, Lävulose und Galactose nicht enthält, dagegen ist darin Arabinose, Holzzucker oder eine diesen nahestehende Substanz enthalten. — Der Salepschleim ergiebt bei der Hydrolyse weder Galactose noch Arabinose, wohl aber Dextrose und höchst wahrscheinlich Mannose.

L. Olivier 6) hat durch Versuche gezeigt, dass der Schwefel der niederen Organismen der Buregine und Glairine 7), ohne vor-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 889. — 2) JB. f. 1885, 1753. — 3) Chem. Soc. J. 53, 262. — 4) JB. f. 1885, 1768, 1770. — 5) Ann. Chem. 249, 245. — 6) Compt. rend. 106, 1744, 1806. — 7) JB. f. 1883, 1940

her oxydirt zu werden, in Schwefelwasserstoff und Ammoniumthiocyanat übergeführt wird, möglicherweise entsteht vorübergehend Kohlenoxysulfid.

W. J. Smith 1) hat Beiträge zur Kenntnis der schwefelhaltigen Verbindungen der Cruciferen geliefert. In den Samen von 19 verschiedenen Pflanzen aus der Familie der Cruciferen fand sich neben wenig ungepaarter Schwefelsäure eine beträchtliche Menge von Aetherschwefelsäure; die Spaltung dieser letzteren durch die in den Samen enthaltenen Fermente verläuft bei den verschiedenen Arten verschieden schnell. Bei der Keimung findet allmählich vollständige Spaltung der Aetherschwefelsäure (wenigstens im Rettigsamen) statt. Alle Cruciferensamen scheinen dasselbe Ferment zu enthalten. Der Fermentgehalt eines Samens reicht nicht nur für die Spaltung der darin enthaltenen Aetherschwefelsäure, sondern für eine größere Menge derselben aus. Die Aetherschwefelsäuren der verschiedenen Samen verhalten sich gegen das Ferment sehr verschieden; während der Keimung verliert dasselbe bis zum sechsten Tage nichts an Wirksamkeit.

Djuntaro Takahashi<sup>2</sup>) hat Beiträge zur Constitution des Scopoletins<sup>3</sup>) geliefert. Er beschreibt zunächst die Darstellung und Eigenschaften dieses Schillerstoffes, aus dem Er Acetylscopoletin, Bensoylscopoletin und Methylscopoletin durch geeignete Reactionen erhielt. Das Scopoletin verhält sich wie ein Cumarinderivat und unterscheidet sich von den beiden dihydroxylirten Cumarinen Aesculetin und Daphnetin, als deren Homologes es zu betrachten ist, durch ein Plus von CH<sub>2</sub>. Durch die Ergebnisse verschiedener Reactionen gelangt Takahashi zur Aufstellung

folgender Structurformel für das Scopoletin:  $C_6H_2$  CH=CH-CO

Arnaud 4) hat aus den Samen von Strophantus Kombé das Strophantin dargestellt und untersucht. Es ist weiß, krystallisirt in Blättchen, schmeckt sehr bitter und ist in wässeriger

Zeitschr. physiol. Chem. 12, 419. —
 Chem. Centr. 1888, 1864. —
 Vgl. JB. f. 1885, 1806. —
 Compt. rend. 107, 179.

Lösung rechtsdrehend. Nach der Elementaranalyse kommt ihm die Formel C<sub>31</sub> H<sub>48</sub> O<sub>12</sub> zu; es kann deshalb als Homologes des Ouabaïns betrachtet werden (vgl. S. 2378).

- W. C. Young 1) hat *Thonerde* als normalen Bestandtheil des Weisenmehles, und zwar in dem Kleber desselben nachgewiesen.
- G. Campani und S. Grimaldi?) haben in den Samen von Lupinus albus Vanillin gefunden.

E. Heckel und F. Schlagdenhauffen<sup>3</sup>) haben aus der Wurzel von *Vernonia nigritiana* ein Glycosid abgeschieden, das Sie *Vernonin* nennen. Dasselbe ist nach der Formel  $C_{10}$   $H_{24}$   $O_7$  zusammengesetzt, zerlegt sich beim Kochen mit Salzsäure unter Wasseraufnahme in Zucker und ein Harz von der Zusammensetzung  $C_4$   $H_{10}$   $O_3$ , und wirkt auf den thierischen Organismus ähnlich dem Digitalin.

Flückiger 4) hat eine Notiz über die Darstellung der Vulpinsäure und Pulvinsäure aus der Flechte Evernia vulpina mitgetheilt. — G. Linck 5) hat die Krystalle der beiden Säuren gemessen.

A. Stutzer<sup>6</sup>) hat Analysen von Lathyris silvestris ausgeführt. Diese Pflanze zeichnet sich durch einen hohen Stickstoffgehalt aus und nimmt ihren Stickstoffbedarf entweder direct oder wahrscheinlich indirect aus der atmosphärischen Luft. Es wurden Analysen von Grünfutter und Trockenheu vorgenommen, die Resultate auf Trockensubstanz berechnet. Pflanzen, welche auf einer niemals gedüngten Schutthalde gewachsen waren, ergaben folgende Resultate:

Trockenheu	Sülsheu	
Fett	6,07	
Proteïn	28,38	
Holzfaser	31,28	
Stickstofffreie Extractivstoffe 34,15	27,01	
Mineralstoffe (einschliefslich Sand) 5,87	7,26	

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 259. — 2) Ann. chim. farm. [4] 7, 85; Gazz. chim. ital. 17, 545. — 3) Compt. rend. 106, 1446; Chem. Centr. 1888, 1182. — 4) Zeitschr. Kryst. 15, 32. — 5) Daselbst, S. 33. — 6) Biederm. Centr. 17, 192.

	Trockenheu	Süfsheu		
Das Rohproteïn enthält Stickstoff	3,57	4,54		
und besteht aus:				
Amiden	3,96	8,60		
Verdaulichem Eiweiss	16,85	18,25		
Die Mineralstoffe enthielten:				
	Trockenheu	Sülsheu		
Phosphorsäure	0,532	_		
Kalk		_		
Kali	1 917			

Das Trockenheu von Lathyrus enthält mehr Fett, wesentlich mehr Protein, ungefähr ebenso viel Holzfaser und weniger Extractivstoffe, als mittelgutes Wiesenheu und Kleeheu. Der Ertrag von lufttrockenem Lathyrusheu ist recht groß, wenn man berücksichtigt, dass die Pflanze in sehr armen, trockenen Böden gut gedeiht, in denen Luzerne und Rothklee ungenügende Erträge geben. Bei Lathyruspflanzen, welche auf Sandboden, der mit Kali und Phosphorsäure gedüngt worden, gewachsen waren, ergab sich ein höherer Gehalt an Protein. Zwischen dem Trockenheu von wilden und von cultivirten Pflanzen besteht ein merklicher Unterschied; das letztere enthält weniger Holzfaser und mehr Protein. Das Protein der cultivirten Pflanzen ist leichter verdaulich, als das der wilden Pflanzen. Sowohl Grünfutter als Trockenheu von Lathyrus wird von den Kühen gern gefressen. Lathyrus silvestris zeigt große Widerstandsfähigkeit gegen äußere Einflüsse, wie Trockenheit, Wärme und Kälte.

- O. Kühnemann<sup>1</sup>) hat Beiträge zu den bisherigen Erfahrungen mit der Cultur von Lathyrus silvestris geliefert. Danach ist das Gedeihen der Pflanzen auf gutem Boden ein besseres, als auf ganz armem Sandboden. Einer Stickstoffdüngung bedarf diese neue Futterpflanze entschieden nicht.
- A. v. Asboth<sup>2</sup>) führte den Nachweis, dass die Getreidearten keinen Zucker enthalten.

Th. Dietrich's) hat mehrere Sorten von indischem Weizen untersucht.

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 469, - 2) Chem. Centr. 1888, 335. - 8) Landw. Vers.-Stat. 35, 309.

A. Pagnoul<sup>1</sup>) hat 70 verschiedene Weizensorten auf ihren Gehalt an Wasser, stickstoffhaltiger Substanz und Phosphorsäure, sowie auf ihr scheinbares und wirkliches specifisches Gewicht (lufthaltiges Korn u. s. w. nach Verdrängung der Luft aus den Poren) untersucht. Die Feuchtigkeit schwankte zwischen 10 bis 16,88 Proc. und war im Mittel 14,1 Proc. Die stickstoffhaltige Substanz, bezogen auf das lufttrockene Korn, betrug 7,87 bis 16,06 Proc., im Mittel 10,43 Proc.; bezogen auf das getrocknete Korn 9,13 bis 17,87 Proc., im Mittel 12,136 Proc. Gehalt an Phosphorsäure: für das lufttrockene Korn 0,448 bis 1,016 Proc., Mittel 0,661 Proc.; für das getrocknete Korn 0,533 bis 1,154 Proc., Mittel 0,769 Proc. 162 bis 404, im Mittel 240 Körner wogen Das Gewicht eines Kornes betrug 0,024 bis 0,061 g, im Mittel 0,041 g; das Volumen eines Kornes 18 bis 46, im Mittel 32 cmm. Der Reichthum an Stickstoff und das specifische Gewicht steigen mit einander, aber unregelmäßig, dasselbe gilt auch für die Phosphorsäure. Eine bestimmte Beziehung zwischen Größe der Körner und ihrem Reichthum an Stickstoff besteht nicht, indess ist die Gesammtheit der Varietäten mit großem Korn weniger reich, als die Gesammtheit der kleinkörnigen Varietäten. Der Reichthum an Stickstoff scheint mehr von der Cultur und den meteorologischen Bedingungen, als von der Varietät abzuhängen.

Behrend?) hat 89 Gerstenproben, welche von Anbauversuchen in Württemberg herrührten, analysirt. Aus den Resultaten geht hervor, dass die Einflüsse des Bodens, der Cultur, der Vorfrucht u. s. w. auf die Zusammensetzung der Gerste so groß sind, dass der Einflus des Saatgutes allein vollständig verwischt werden kann.

- G. Baumert<sup>3</sup>) giebt eine Zusammenstellung aller seit etwa 30 Jahren erschienenen Arbeiten über die chemischen Bestandtheile des Lupinensamens.
  - G. Campani und S. Grimaldi4) haben in den Samen von

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 767. — 2) Daselbst, S. 620. — 3) Arch. Pharm. [3] 26, 433. — 4) Staz. sperim. agrar. 15, 612; Gazz. chim. ital. 18, 436.

Lupinus albus nachgewiesen: Albumin, Conglutin, ein Dextrin, Citronensäure, Fett, Alkaloïde und Vanillin. Die Asche fanden Sie reich an Mangan und Phosphaten.

H. Leplay<sup>1</sup>) hat Culturversuche mit der Runkelrübe angestellt, welche ergaben, dass die zugeführten und von den Würzelchen absorbirten Dicarbonate des Kaliums, Calciums und des Ammoniaks sich als stickstoffhaltige, organische Substanz, Kaliumnitrat und Salze organischer Säuren in Wurzel und Blättern wiederfinden.

E. O. v. Lippmann<sup>2</sup>) hat in der Rübenasche Borsäure, Vanadin, Mangan, Kupfer und Cäsium nachgewiesen.

H. Winter<sup>8</sup>) lieferte einen Beitrag zur Kenntniss der chemischen Bestandtheile des Zuckerrohrs. Im reifen Zuckerrohr kommen Lävulose und somit auch Invertzucker nicht vor, in den Blättern findet sich nur Glucose und Saccharose. Die Bleiverbindung der Glucose wird durch Kohlensäure zerlegt, jene der Lävulose nicht, und dadurch kann man diese beiden trennen: Anwesenheit von Rohrzucker stört dabei nicht. Der Rohrsaft enthält Aepfelsäure, Bernsteinsäure, Glucinsäure und Apoglucinsäure, Pektin und Metapektin. Während der Fabrikation bildet sich Invertzucker und in Füllmassen beobachtet man zuweilen die Bildung schleimiger Massen, welche Dextran enthalten. Der Haupteffect der Scheidung beruht auf der Entstehung eines schweren Niederschlages durch die Verbindung des zugesetzten Kalks mit der Phosphorsäure des Saftes.

R. W. Emerson Mac Ivor4) hat auf dem Felde in Australien gebaute Zwiebeln untersucht. Er fand: Wasser 894,8 pro Mille, verbrennliche Substanz 101 pro Mille, Asche 4,2 pro Mille. Der Stickstoffgehalt beträgt 2,37 pro Mille.

Ch. L. Parsons<sup>5</sup>) hat verschiedene Sorten von Orangen, welche in Amerika wachsen, in Bezug auf ihren Nährwerth analysirt.

Johannsen<sup>6</sup>) fand bezüglich der Localisation des Amygdalins und Emulsins in den Mandeln, dass die Hüllen der Samen

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 1020. — 2) Ber. 1888, 3492. — 3) Chem. Centr. 1888, 1316. — 4) Chem. News 57, 95. — 5) Am. Chem. J. 10, 487. — 6) Chem. Centr. 1888, 664.

weder Emulsin noch Amygdalin enthalten, letzteres ist in den Axentheilen und Gefäßbündeln der Kotyledonen vorhanden, während das Amygdalin im Parenchym der bitteren Mandeln vorkommt.

N. Passerini<sup>1</sup>) hat den Oelgehalt der gebräuchlichsten Variëtäten der Florentiner Oliven bestimmt.

R. Chodat und P. Chuit<sup>2</sup>) haben eine Studie über die Kolanufs<sup>3</sup>) veröffentlicht. In derselben besprechen Sie zuerst das Vorkommen in Afrika, die Bedeutung für die Ernährung der dortigen Bevölkerung, die botanische Abstammung, die Ergebnisse der mikroskopischen Untersuchung und die chemische Analyse, welche Sie ausführten; für die letztere wurden Kolanüsse von Binuë und von Camerun verwendet. Folgende Resultate wurden erhalten:

	Binuë	Camerun
Wasser	11,59	12,19 Proc.
Caffein und Theobromin	1,69	2,34 "
Gesammtstickstoff	2,10	"
Eiweilskörper	10,12	"
Fett	0,17	0,20 "
Cellulose	8,67	15,14 "
Stärke	46,73	<b>–</b> "
Asche	3,31	2,93

## Die Asche enthält:

Si O <sub>2</sub>	1,07 Proc.	$Mn_2O_3$	1,29 Proc.
CO <sub>2</sub>	8,75 "	MgO.	8,54 ,
Cl	1,30 "	SO <sub>3</sub>	
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	1,38 "	К20	54,96 T
$P_0O_5$		=	. "

von Calcium enthält die Asche nur Spuren.

B. H. Paul und A. J. Cownley 4) haben sich vergebens bemüht, aus *Himalayathee Theobromin* zu erhalten, dagegen erhielten Sie eine kleine Quantität eines vom Theïn verschiedenen *Alkaloïds*.

M. Fesca<sup>5</sup>) hat eine ausführliche Abhandlung über Cultur, Behandlung und Zusammensetzung *japanischer Tabake*\_veröffentlicht, an deren Schlusse die zur Beurtheilung des Tabaks wich-

Staz. sperim. agrar. 15, 153. — <sup>2</sup>) Arch. ph. nat. [3] 19, 497. —
 Vgl. JB. f. 1884, 1460. — <sup>4</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 19, 24. <sup>5</sup>) Landw. Jahrbücher 17 (1888), 329; Chem. Centr. 1888, 1121.

tigen Momente zusammengestellt sind, welche sich aus dessen Untersuchungen folgern lassen.

R. Kayser¹) hat durch eine eingehende Untersuchung festgestellt, dass die wirksamen Bestandtheile des Pfeffers Piperin, ätherisches Pfefferöl und Pfefferdicköl sind. Das Piperin ist der alleinige Träger des scharfen Pfeffergeschmacks. Die Lösung des Piperins in ätherischem Pfefferöl oder Dicköl bildet, auf die Zunge gebracht, mit der Mundfeuchtigkeit eine Emulsion, in welcher der scharfe Geschmack des Piperins wegen der außerordentlich feinen Vertheilung zur Geltung kommt. Nach der mikroskopischen Beobachtung ist das Piperin im Pfefferkorn gelöst vorhanden, nur selten kommen darin Piperinkrystalle vor.

F. Sestini<sup>2</sup>) hat von *Dipsacus fullonum* die Frucht, welche in den Tuchfabriken gebraucht wird, untersucht; Er fand:

Wasser	Fett	Stickstoff- substanz	Cellulose	Kohle- hydrate	Mineralstoffe			
12,387	0,929	1,925	29,701	50,859	4,199 Proc.			
TO: A T .		•						

## Die Aschenanalyse ergab:

K <sub>2</sub> O.	•			32,220	Proc.	$Fe_2O_8$			1,325	Proc.
Na <sub>2</sub> O				6,674	77	P2 O5.			4,646	n
CaO.				39,116	77	803.			6,674	, 7
MgO			•	5,080	n	$Si O_2$ .			1,988	,,

und Spuren von Chlor.

- D. Hooper<sup>3</sup>) hat die Blätter von Adhatoda vasica analysirt. Er fand darin: ein flüchtiges Oel, ein krystallinisches Alkaloïd, Vasicin genannt, Adhatodasäure, Fett, Harz, Gummi, Zucker und Farbstoff.
- J. Kennedy<sup>4</sup>) hat die in Texas wachsende Pflanze Astragalus molissimus, von den Eingeborenen Loco genannt, untersucht. Dieselbe enthält eine geringe Menge ätherisches Oel, Gerbsäure, Gummi, Farbstoff, Mineralsalze und eine flüchtige, organische Säure, welche Fehling'sche Lösung reducirt.
  - J. Shimoyama') hat einen Beitrag zur chemischen Kennt-

Chem. Centr. 1888, 261. — <sup>2</sup>) Staz. sperim. agrar. 14, 357. — <sup>8</sup>) Pharm.
 Trans. [3] 18, 841. — <sup>4</sup>) Daselbst 19, 126. — <sup>5</sup>) Arch. Pharm. [3] 26, 403.

nifs der Bukublätter geliefert, indem Er das darin enthaltene Diosphenol 1) näher studirte; Er fand seine Zusammensetzung in Uebereinstimmung mit Spica 1) C<sub>10</sub> H<sub>16</sub> O<sub>2</sub>. Es wurden folgende Derivate des Diosphenols dargestellt: Natriumdiosphenol, Methyldiosphenol, Aethyldiosphenol, Acetyldiosphenol, die Sulfonsäure. Die Einwirkung von Natrium und Kohlendioxyd auf Diosphenol gab kein günstiges Resultat. Durch Einwirkung von weingeistiger Kalilauge auf das Diosphenol ließ sich eine Säure von der Zusammensetzung C<sub>10</sub> H<sub>18</sub> O<sub>3</sub> . H<sub>2</sub> O erhalten, für welche der Name Diolsäure gewählt wurde. Schmelzendes Aetzkali erzeugte aus dem Diosphenol eine Säure von der Zusammensetzung der Diolsäure, aber ihr Schmelzpunkt lag niedriger. Durch Reduction des Diosphenols in alkoholischer Lösung mit Natriumamalgam wurde der Diolalkohol, C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O<sub>2</sub>, erhalten, als dessen Aldehyd das Diosphenol zu betrachten ist, das mit Natriumdisulfit eine krystallisirte Verbindung liefert. Brom erzeugte aus Diosphenol ein Derivat der Formel C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>2</sub>; Oxydation mit Kaliumpermanganat, sowie Einwirkung von Phosphorpentachlorid erzeugten aus dem Diosphenol keine für die weitere Untersuchung geeigneten Körper.

H. F. Meier und J. L. Webber<sup>2</sup>) haben in der Rinde von Cascara sagrada außer den bereits bekannten Bestandtheilen noch ein Ferment, Glucose und Spuren von Ammoniak aufgefunden.

W. Elborne<sup>3</sup>) hat die Samen von Cassia Tora untersucht. Er fand darin Fett, Emodin, welches in Form eines Glycosides vorhanden ist, und Eiweifs.

F. Ransom<sup>4</sup>) hat in der Wurzel von Cephaëlis tomentosa eine geringe Quantität eines Alkaloïds nachgewiesen, welches wahrscheinlich Emetin ist.

L. Schäfer<sup>5</sup>) hat einige *Chinarinden* aus den Plantagen im Gebiete des Mapiriflusses in *Bolivien* auf ihren Alkaloïdgehalt untersucht.

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1822. — 2) Pharm. J. Trans. [3] 18, 804. — 3) Daselbst, S. 242. — 4) Daselbst 19, 259. — 5) Arch. Pharm. [3] 26, 303.

- P. N. Arata und F. Canzoneri<sup>1</sup>) haben die Rinde der sogenannten *China morada* (*Pogonopus febrifugus* Benth-Hook) untersucht. Sie fanden darin eine fluorescirende Substanz, welche Sie *Moradin* nennen, und ein festes Alkaloïd, das *Moradeïn*. Das Moradin ist krystallinisch, schmilzt bei 201 bis 202°, fluorescirt schön blau und ist nach der Formel C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> zusammengesetzt. Durch Einwirkung von Alkalien entsteht aus dem Moradin ein dem Pyrogallol ähnlicher Körper, durch Einwirkung von verdünnter Salpetersäure Benzochinon. Das Moradin gehört zu den Oxyhydrochinonen; es liefert als Spaltproducte: Di- oder Trioxybenzoësäure, ein höheres Phenol (vielleicht Oxyhydrochinon) und Benzochinon.
- C. J. H. Warden<sup>2</sup>) hat eine Untersuchung von Cocablättern, welche aus Indien stammten, vorgenommen.

Schlagdenhauffen und Reeb<sup>3</sup>) haben in den Samen von Coronilla scorpioïdes einen krystallisirten Riechstoff und ein bitter schmeckendes Glycosid gefunden. Dieselben Substanzen kommen auch in folgenden Coronillaarten vor: C. varia, glauca, juncea, pentaphylla. Die alkoholischen Extracte aus denselben wirken sehr giftig.

- J. L. Fischer<sup>4</sup>) hat die *Grindelia robusta* analysirt. Er fand: Feuchtigkeit 11,08 Proc., Petrolätherextract (fettes Oel, Chlorophyll) 8,5 Proc., Aetherextract (Oleoresin, Chlorophyll, *Robustasäure*, *Grindelin*) 10,05 Proc., Alkoholextract (Robustasäure, Grindelin, Oleoresin, Chlorophyll, Extractivstoffe) 6 Proc., Wasserextract (Extractivstoffe, Pectin, Zucker, Grindelin, Robustasäure) 13,05 Proc., Extractivstoffe, in verdünnter Säure löslich, und Salze 2,02 Proc., Cellulose 47 Proc.
- B. Berthold<sup>5</sup>) hat Mittheilungen gemacht über Gymnema sylvestre, eine Pflanze, welche die Geschmacksqualitäten des Süfsen und Bitteren vernichtet. Die Blätter besitzen beim Kauen einen anfangs bitterlich adstringirenden, später schwach sauren Geschmack. Unmittelbar nach dem Kauen ist der Geschmack für Süfs und Bitter verloren gegangen; Zucker macht denselben

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Gazz. chim. ital. 18, 409. — <sup>2</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 18, 1010, 1027; Chem. News 58, 249, 260, 273. — <sup>3</sup>) Chem. Centr. 1888, 1277. — <sup>4</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 19, 47. — <sup>5</sup>) Chem. Centr. 1888, 1071.

Eindruck wie Sand, Chininsulfat wie Kalk; schon nach einer bis zwei Stunden stellt sich die normale Geschmacksempfindung wieder her. Bei der chemischen Untersuchung wurde ein harzartiger Körper und eine der Chrysophansäure nahe stehende Säure, die Gymneminsäure erhalten, welche letztere die geschmackslähmenden Eigenschaften besitzen soll.

- C. J. H. Warden<sup>1</sup>) hat in der Frucht von *Embelia Ribes* eine Säure gefunden, die Er *Embeliasäure* nennt, dieselbe ist nach der Formel C<sub>9</sub> H<sub>14</sub> O<sub>3</sub> zusammengesetzt, schmilzt bei 139,5° und giebt mit verschiedenen Metallsalzen gefärbte Niederschläge.
- L. v. Itallie<sup>2</sup>) hat nachgewiesen, dass die *Ensiamourzeln* keine Gerbsäure enthalten.
- H. Block<sup>3</sup>) hat die Resultate einer Arbeit über die Bestandtheile der *Epheupflanze* (*Hedera helix*) mitgetheilt. Aus der Epheufrucht wurden dargestellt: sogenannte *Hederasäure* <sup>4</sup>), ein indifferenter Körper von der Formel  $C_{16}H_{26}O_4$ , *Hederagerbsäure*, Fett und Cholesterin. Das Fruchtfleisch liefert einen Farbstoff, dessen Reactionen und spectroskopisches Verhalten untersucht wurden. Aus den Blättern erhielt Block das *Hederaglycosid*; dieses ist nach der Formel  $C_{32}H_{52}O_{10}$ . 2  $H_2O$  zusammengesetzt und wird gespalten nach der Gleichung:  $C_{32}H_{52}O_{10}$ . 2  $H_2O$  =  $C_6H_{12}O_6$  +  $C_{26}H_{40}O_4$  + 2  $H_2O$ . Von organischen Säuren wurden in der Epheupflanze Oxalsäure und Aepfelsäure nachgewiesen; endlich wurden die Aschenbestandtheile quantitativ bestimmt.
- G. Mariani<sup>5</sup>) hat Equisetum telmateja und E. arvense analysirt und folgende Resultate erhalten:

E.	telmateja	E. arvense
Wasser	78,03 <b>3</b>	73,079 Proc.
Aetherextract	0,821	0,775 "
Proteïnstoffe	1,324	2,636 "
Stickstoffhaltige Substanz (nicht Eiweiss)	1,390	1,301 "
Cellulose	5,929	6,827 "
Mineralstoffe	4,383	2,697 "
Nicht stickstoffhaltige Extractivstoffe .	8,120	12,685 "

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 18, 601; 19, 305. — 2) Arch. Pharm. [3] 26, 311; Chem. Centr. 1888, 297. — 3) Arch. Pharm. [3] 26, 953. — 4) JB. f. 1878, 960. — 5) Staz. sperim. agrar. 14, 355.

## Die Reinasche ergab:

•			]	Ε.	telmateja	E. arvense
K <sub>2</sub> O.					9,262	4,259
Na <sub>2</sub> O					1,412	7,716
CaO.					13,501	19,802
MgO					2,197	6,898
$Al_2O_8$					0,963	_
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>						37,345
P2 O5.						2,870
					8,948	6,780
Cl					6,122	5,493
$SiO_2$ .					31,083	6,188

- B. Power und N. C. Werbke<sup>1</sup>) haben die Blätter von Gaultheria procumbens untersucht; Sie erhielten durch Destillation aus den lufttrockenen Blättern 2 Proc. Wintergrünöl, welches außer Methylsalicylat eine geringe Menge eines Terpens enthält und wesentlich dadurch, sowie durch sein specifisches Gewicht vom ätherischen Oel der Betula lenta verschieden ist. In den Blättern wurde noch Gummi, ein Körper, der sich wie Arbutin verhält, Tannin und ein dem Quercitrin ähnlicher Körper gefunden. Eine Untersuchung auf Andromedotoxin ergab ein negatives Resultat.
- N. A. Schiwopisszeff?) hat Beiträge zur Kenntniss der Wurzel von Hydrastis Canadensis geliefert. Er hat eine genaue pharmakognostische Untersuchung ausgeführt, die Ergebnisse der bisher ausgeführten chemischen Untersuchungen zusammengestellt und die Erfahrungen über die therapeutische Anwendung mitgetheilt.
- W. Elborne<sup>3</sup>) hat in den Samen von *Eugenia Jambolana*, gewöhnlich *Jambul* genannt, außer Spuren eines ätherischen Oeles, Harz, Fett, Gallussäure, Eiweiß und Farbstoff gefunden.
- G. Spica<sup>4</sup>) hat eine chemische Studie über die wirksamen Stoffe des *Abrus precatorius*<sup>5</sup>) (*Jequirity*) veröffentlicht. Aus dem mit Wasser bereiteten Auszug der Samen fällt Alkohol das wirk-

Pharm. J. Trans. [3] 19, 349. — <sup>2</sup>) Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 97, 113, 129, 145. — <sup>3</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 18, 921. — <sup>4</sup>) Chem. Centr. 1888, 929. — <sup>5</sup>) Vgl. JB. f. 1885, 1818.

same Princip. Durch Extraction der Samen mit Alkohol wurde ein Glycosid erhalten, welches nicht auf die Conjunctiva wirkt, aber Tetanus erzeugt. Wenn man die mit Alkohol erschöpften Samen mit Wasser auszieht und diesen Auszug mit Alkohol fällt, so resultirt ein Körper vom Aussehen des Abrins, der aber auf die Conjunctiva nicht wirkt. Die Samenhülsen enthalten einen rothen Farbstoff.

H. Kunz<sup>1</sup>) hat einen Beitrag zur Kenntniss der chemischen Bestandtheile von Acorus Calamus geliefert. Er fand darin Cholin und ist der Meinung, dass das durch Destillation des Kalmus von Thoms<sup>2</sup>) gewonnene Methylamin ein Gemenge von Ammoniak und Trimethylamin war, welches letztere aus der Zersetzung des Cholins hervorging.

H. Thoms<sup>8</sup>) hat in Folge der Kritik von Geuther<sup>4</sup>) über Seine 5) frühere Arbeit weitere Mittheilungen über die Bestandtheile der Kalmuswurzel veröffentlicht. Nach einer neuerdings mit besonderer Sorgfalt vorgenommenen Untersuchung der Kalmuswurzel sind aus derselben abgeschieden worden: Kalmusgerbsäure, welche sich der Chinagerbsäure ähnlich verhält, Dextrose, Pflanzenschleim, Dextrin, Weinsäure und der Bitterstoff Acorin, welcher stickstofffrei ist und neutrale Reaction zeigt. Dieses Acorin wird beim Kochen mit verdünnter Schwefelsäure gespalten, wobei ein ätherisches Oel, eine Harzsäure und ein Fehling'sche Lösung reducirender Körper entsteht, der sich aber nicht wie Zucker verhält. Damit ist die früher angenommene Glycosidnatur des Acorins hinfällig geworden. Das aus der Kalmuswurzel zu erhaltende Trimethylamin rührt offenbar von einem Gehalte an Cholin her. Durch die Resultate dieser Untersuchung stützt Thoms den größten Theil Seiner früheren Angaben und weist nach, wie Geuther zu abweichenden Resultaten kommen mußte.

E. Liotard<sup>6</sup>) hat eine Studie über Kusso<sup>7</sup>) veröffentlicht. Die Blüthen von Kusso (Brayera anthelminthica) enthalten den

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 529. — 2) JB. f. 1886, 1787. — 3) Ber. 1888, 1912; Chem. Centr. 1888, 972. — 4) Ann. Chem. 240, 92. — 5) JB. f. 1886, 1787. — 6) Chem. Centr. 1888, 840. — 7) JB. f. 1874, 901.

wirksamen Bestandtheil Kussin, ferner eine der Kaffeegerbsäure ähnliche Gerbsäure, ein schwach bitter schmeckendes Harz, das sich mit Alkalien verbindet, und ein flüchtiges Oel von dem eigenthümlichen Geruch des Kusso. Das Kussin ist eine Säure, tritt amorph und krystallisirt auf, schmilzt bei 142°, löst sich in Wasser, sowie in den sonstigen gebräuchlichen Lösungsmitteln leicht auf und wird durch Eisenchlorür rosa gefärbt. — Liotard beschreibt auch eine Methode zur Darstellung des Kussins.

Langer<sup>1</sup>) hat die Bestandtheile des Lycopodiums ermittelt. Das Handelsproduct enthält 93 Proc. Sporen, welche 1,155 Proc. neutrale Asche hinterlassen; diese besteht vorwiegend aus den Phosphaten von Kalium, Natrium, Magnesium, Eisen und Aluminium. Die Sporen enthalten 49,34 Proc. eines fetten Oeles, das zu 86 bis 87 Proc. aus α-Decyl-β-isopropylacrylsäure, ferner aus festen Fettsäuren (darunter wahrscheinlich Myristinsäure) besteht. Glycerin wurden 2,8 bis 5,2 Proc. gefunden und 2,1 Proc. Rohrzucker.

Th. Peckolt<sup>2</sup>) hat die Rinde von Lucuma Glycophloea, auch Monesia genannt, untersucht. Er fand: Wachs, Fett, Chlorophyll, gelbes Weichharz, Harzsäuren, Tannin, Gallussäure, rothen Farbstoff, Glycyrrhizin, Monesin, Hivurahsin, Bitterstoff, Eiweißstoffe, Stärke, äpfelsauren Kalk, Schleim, Dextrin, Cellulose und Aschenbestandtheile. Er giebt auch kurze Beschreibungen einer größeren Anzahl von Lucuma-Arten.

Eine pharmakologische Untersuchung von Muscari comosum hat A. Curci<sup>3</sup>) ausgeführt.

A. Langgaard 1) hat eine Studie über die neuesten Untersuchungen des *Mutterkorns* veröffentlicht. Nach kritischer Beleuchtung dieser Untersuchungen kommt Er zu dem Schlusse, das frisches Mutterkorn allerdings ein sehr wirksames Mittel ist, das jedoch alle bisher aus demselben dargestellten Präparate unwirksam oder unzuverlässig sind.

A. Tschirch<sup>5</sup>) hat nachgewiesen, das die Zellen des Arillus von Myristica fragrans normalerweise Amylodextrin enthalten.

Chem. Centr. 1888, 1282. — <sup>2</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 18, 951. —
 Ann. chim. farm. [4] 7, 314. — <sup>4</sup>) Chem. Centr. 1888, 384. — <sup>5</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 19, 411.

F. Weiss hat die Blätter von Myrtus Cheken untersucht. Das daraus dargestellte ätherische Oel ist grünlichgelb, rechtsdrehend, vom specifischen Gewichte 0,8975. Es besteht aus Pinen, Cineol und einem über 2000 siedenden Gemenge, das sich nicht trennen liefs. Außer dem ätherischen Oele wurden noch folgende Substanzen erhalten: Chekenon, Chekensäure, Chekenbitter und Chekenetin. Chekenon krystallisirt in gelblichen, sechsseitigen Prismen, welche bei 203 bis 2040 schmelzen und nach der Formel C40 H44 O8 zusammengesetzt sind. Durch Einwirkung von Chlor wurde ein Derivat von der Formel C40 H43 ClO8 erhalten. Chekensäure ist krystallinisch, schmilzt bei 224 bis 2250 und sublimirt einige Grade über dem Schmelzpunkt. Ihre Formel ist C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>O<sub>3</sub>. Es wurde von dieser Säure ein Mono- und ein Diacetylderivat erhalten. Das Chekenbitter ist amorph, in Alkohol löslich, nicht giftig, schmeckt intensiv bitter. Chekenetin, C11H7O6 . H<sub>2</sub>O, krystallisirt in gelblichgrünen Nadeln, welche auf Zusatz von Alkali smaragdgrün, dann blau, violett, endlich roth werden. Das Chekenetin liefert auch ein Acetylderivat.

M. Arnaud<sup>2</sup>) hat aus dem *Ouabaïo-Holze*, welches von einer Apocynee, die *Carissa Schimperi* sehr verwandt ist, herstammt, ein krystallisirtes, giftiges Glycosid dargestellt, das Er *Ouabaïn* nennt. Dasselbe ist nach der Formel C<sub>30</sub> H<sub>46</sub> O<sub>12</sub> zusammengesetzt; es bildet den wirksamen Bestandtheil der von den Comali vergifteten Pfeile.

Derselbe<sup>3</sup>) hat aus dem Samen von *Strophantus glabre* ein krystallisirtes Glycosid abgeschieden, das sowohl in seinen physikalischen Eigenschaften, als in seiner Zusammensetzung mit dem *Ouabaïn* übereinstimmt.

L. Danesi und C. Boschi<sup>4</sup>) haben die Pflanze *Prangus feru*lacea analysirt; die grüne Pflanze enthält:

Pharm. J. Trans. [3] 18, 1051; Arch. Pharm. [3] 26, 665. — <sup>2</sup>) Compt. rend. 106, 1011; Bull. soc. chim. [2] 49, 451. — <sup>3</sup>) Compt. rend. 107, 1162. — <sup>4</sup>) Staz. sperim. agrar. 14, 507.

## Die Asche enthält:

$SiO_2$ .			2,552	Proc.	MgO.			6,350	Proc.
SO <sub>3</sub> .			6,840	n	$\mathbf{K_2}0$ .			27,490	29
$P_2O_5$ .			<b>6,61</b> 0	n	$Na_2O$			18,970	n
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>			1,520	77	Cl			4,870	77
CaO.			25,830	,, ,,					

- F. B. Power und H. Weimar 1) haben die Rinde von *Prunus serotina* untersucht; Sie erhielten folgende Resultate: 1. Die Rinde enthält kein krystallisirtes Amygdalin, aber eine analoge Substanz von bitterem Geschmack; diese scheint dem Laurocerasin sehr nahe zu stehen. 2. Das Ferment der Rinde ist nicht identisch mit dem Emulsin. 3. Die Rinde enthält ein fluorescirende Lösungen lieferndes Glycosid.
- E. L. Berterand<sup>2</sup>) fand in den Blättern und der Rinde von *Psidium pyriferum* 12 Proc. Tannin, 30 Proc. Kalkoxalat und ungefähr 2 Proc. eines Harzes, *Guafin*, dem eine eigenthümliche Wirkung bei Wechselfieber zukommt.
- P. Schwabe<sup>3</sup>) hat vergleichende Untersuchungen über die Rinden von Rhamnus frangula und Rhamnus Purshiana ausgeführt. In der Rinde von R. frangula fand Er Frangulin<sup>4</sup>) und Emodin, welche Er durch Bestimmung der physikalischen Eigenschaften, Elementaranalyse und Studium der Derivate identificirte; das Emodin ist mit der sogenannten Frangulinsäure<sup>5</sup>) identisch. Aus der Rinde von R. Purshiana wurde Emodin dargestellt, doch gelang es nicht, Frangulin zu isoliren.
- D. Hooper 6) hat eine Analyse der Rinde von Rhamnus Wightis ausgeführt. Außer mehreren Harzen, Zuckern, Arabin-

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 18, 985. — 2) Chem. Centr. 1888, 1310. — 5) Arch. Pharm. [3] 26, 569. — 4) JB. f. 1873, 835. — 5) JB. f. 1876, 1229. — 4) Pharm. J. Trans. [3] 18, 681.

Modificationen, Tannin, Fiweisstoffen, Stärke, oxalsaurem Kalk, Cellulose, Suberin, Lignin und Aschenbestandtheilen fand Er darin Aepfelsäure, *Cathartinsäure* und einen krystallisirten Körper, der aber nicht näher untersucht wurde.

H. Henschke<sup>1</sup>) hat einige stickstofffreie Bestandtheile der Wurzel von Scopolia japonica untersucht. Das Scopoletin<sup>2</sup>) fand Er identisch mit der Chrysatropasäure, dem Schillerstoff der Atropa belladonna. — Das unter dem Namen Rotoïn im Handel vorkommende Präparat erwies sich als eine Natronseife einer höheren Fettsäure, deren Zusammensetzung nicht ermittelt werden konnte; offenbar ist dieses Präparat durch Verseifung des in der Scopoliawurzel enthaltenen Fettes entstanden.

D. Hooper's) hat das Rhizom von Saxifraga ligulata untersucht. Er fand in demselben Wachs, einen Riechstoff, Gallussäure, Tannin, Glucose, Schleim, Metarabin, Eiweiß, Stärke, Kalkoxalat und Mineralsalze.

E. Schulze<sup>4</sup>) hat in den Keimlingen von Soja hispida Asparagin, Cholin, sowie Basen der Hypoxanthin- und Xanthingruppe nachgewiesen; Arginin ist in den Keimlingen entweder gar nicht, oder doch nur in sehr geringer Menge enthalten; höchst wahrscheinlich enthalten die Keimlinge auch Phenylamidopropionsäure.

A. von Planta<sup>5</sup>) hat die Knollen von Stachys tuberifera, einer neuen, aus Japan stammenden Gemüsepflanze, analysirt. Er fand darin:

Buchanan<sup>6</sup>) theilte mit, dass aus den Samen von Strophantus ein heftig wirkendes Pfeilgift bereitet wird.

Adrian und Bardet?) haben eine Studie über Strophantussamen veröffentlicht. Das Strophantin ist nach Ihnen ein Glycosid,

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 203. — 2) JB. f. 1885, 1806. — 3) Pharm. J. Trans. [3] 18, 123. — 4) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 405. — 5) Landw. Vers.-Stat. 35, 472. — 6) Pharm. J. Trans. [3] 18, 748. — 7) Chem. Centr. 1888, 296.

welches bei der Spaltung das Alkaloïd Strophantidin, C<sub>20</sub> H<sub>34</sub> O<sub>6</sub>, liefert; dieselbe geht mitunter durch die Einwirkung eines Fermentes vor sich. Neben dem Glycosid scheint in den Samen noch ein dem Ineïn analog zusammengesetztes Alkaloïd vorzukommen.

- A. Lidow<sup>1</sup>) hat den Gerbsäuregehalt des Sumachs vom Kaukasus bestimmt. Blätter und Stengel von Rhus cotinus enthielten im Mittel 13,26 Proc., die Blätter von Rhus coriaria 15,31 Proc. Gerbsäure. Die Stengel des letzteren enthielten nur 3,4 Proc. Gerbsäure, überdies aber gegen 11 Proc. Gallussäure.
- P. N. Arata und F. Canzoneri<sup>2</sup>) haben die Rinde von *Drymis-Winter-Forster*, die sogenannte echte *Winterrinde*, untersucht. Dieselbe enthält 13,713 Proc. Wasser und 3,338 Proc. Asche. Die Analyse der Asche ergab:

Die Rinde lieferte bei der Destillation mit Wasser 0,6428 Proc. eines ätherischen Oeles, das zwischen 110 und 300° fractionirt wurde; es ist rechtsdrehend und absorbirt begierig Sauerstoff. Elementaranalyse und Dampfdichtebestimmung der zwischen 260 und 265° übergehenden Fraction führen zu der Formel C<sub>23</sub> H<sub>40</sub>, und zeigt dieser Körper in seinem Verhalten große Aehnlichkeit mit den Sesquiterpenen. Er liefert mit Chlorwasserstoff ein flüssiges, nach Campher riechendes Chlorhydrat; durch Einwirkung von Salpetersäure wurde eine gelbe, krystallinische Verbindung erhalten, Jod löst sich in dem Kohlenwasserstoffe auf und erzeugt eine hellgrüne Färbung, Pikrinsäure erzeugt eine gelbrothe, krystallisirte Verbindung. Arata und Canzoneri haben auch noch die Färbungen beschrieben, welche mehrere Reagentien, wie Brom, Chloralhydrat, Schwefelsäure, Salpetersäure darin hervorrufen.

A. Pasqualinis) hat den Oelgehalt mehrerer Samen von

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 889. — 2) Gazz. chim. ital. 18, 527. — 3) Staz. sperim. agrar. 15, 406.

verschiedener Herkunft bestimmt. Die unter I. angeführten Zahlen beziehen sich auf Samen aus Venetien, die Zahlen unter II. auf Samen aus Mailand, die unter III. auf Samen aus Sampierdarena. Es wurden folgende Oelgehalte gefunden:

	I.	II.	III.	
Ravizza	20,50	22,60	24,60	Proc.
Lein	23,20	24,30	21,00	n
Weißer Mohn	30,20	30,80	32,40	"
Sonnenblume	13,30	15,30		n
Schwarzer Mohn	29,10	_	_	77
Sesam	44,60	_	45,70	27
Sesam screziato	_	_	42,30	77
Erdnuss	_	<b>34,10</b>	33,60	<b>"</b>
Erdnuss, geschält	_		45,00	n
Baumwollsamen		<b>22,2</b> 0	_	77
Kohlsaat	_	<b>33,4</b> 0	84,60	n
Leindotter	_	41,50	_	n
Niger		<b>44,7</b> 0	45,00	n
Camelia japonica	_	34,14		,,

Für Samen aus London wurden folgende Werthe gefunden: Niger 42,50 Proc., Lein 23,40 Proc.

H. Jacobson<sup>1</sup>) hat einige *Pflanzenfette*, und zwar das Fett aus *Saubohnen-*, *Erbsen-*, *Wicken-* und *Lupinensamen* untersucht. Im Fett der Saubohnen wurde gefunden: Lecithin, ein Cholesterin, wenig flüchtige Fettsäuren, Oelsäure, eine *Säure* von der Zusammensetzung C<sub>24</sub>H<sub>48</sub>O<sub>2</sub> und Palmitinsäure. Im Wickenfett wurde gefunden: Sehr geringe Mengen flüchtiger Fettsäuren, Lecithin, Cholesterin; eine Trennung der festen Fettsäuren gelang nicht. Das Erbsenfett enthält: Lecithin, Cerylalkohol, Cholesterin, flüchtige Fettsäuren, Arachinsäure und Palmitinsäure. Im Fett aus Lupinen wurde gefunden: Lecithin, Cholesterin, Cerylalkohol, Arachinsäure und Palmitinsäure.

K.  $\operatorname{Hazura}^2$ ) hat einen Beitrag zur Kenntnis der nicht trocknenden Oele geliefert. Er hat festgestellt, das in dem Olivenöl außer der gewöhnlichen Oelsäure auch Linolsäure  $(C_{13} H_{32} O_2)$  enthalten ist. Die Jodzahlen, welche Mandelöl,

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 13, 32. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 696.

Aprikosenkernöl, Sesamöl, Maisöl, Cureasöl und Rüböl zeigen, sprechen dafür, daß alle diese Oele neben Oelsäure ungesättigte Fettsäuren enthalten, welche wahrscheinlich der Linolsäurereihe oder der Linolensäurereihe angehören. Das Erdnußöl enthält neben Oelsäure bedeutende Mengen Linolsäure.

A. Bauer und K. Hazura<sup>1</sup>) haben die Vorgänge beim Trocknen der trocknenden Oele studirt und sind zu folgenden Resultaten gelangt: Die trocknenden Oelsäuren verhalten sich gegenüber dem Sauerstoff der Luft alle gleich, die Schnelligkeit der Oxydation hängt von dem Verhältnis der Linolsäure zu den Linolensäuren ab; je mehr Linolensäuren vorhanden sind, desto rascher ist die Oxydation. Die Oxydation besteht nicht nur in der Sättigung der freien Valenzen mit Sauerstoff, sondern es schiebt sich auch Sauerstoff unter Bildung alkoholischer Hydroxylgruppen ein. Zwischen der Oxydation der trocknenden Oelsäuren und ihrer Salze besteht kein Unterschied. Wenn dünne Lagen trocknender Oelsäuren bei gewöhnlicher Temperatur jahrelang der Luft ausgesetzt werden, oder wenn die Temperatur während der Oxydation auf 80° erhöht wird, so erfolgt nach beendeter Oxydation Anhydridbildung und es entstehen schließlich feste, in Aether unlösliche Körper, die aber durch Erhitzen mit Alkalien wieder in Aether lösliche Säuren liefern. An dem Trocknen der Oele betheiligen sich wohl nur die Linolsäure, Linolensäure und Isolinolensäure. Die rothe Linoxysäure Mulder's 2) verdankt ihre Färbung offenbar Zersetzungsproducten. — Beim Trocknen der Oele wurden Beobachtungen gemacht, welche manche Angaben von Mulder corrigiren. Das Linoxyn Mulder's (l. c.) ist nicht, wie Dieser meinte, das Anhydrid einer Oxyleinölsäure, sondern ein Glycerid, in dem die Oxydation der Leinölsäure noch gar nicht beendet ist. Die Oxydation der Oele fängt beim Glycerin des Oleïns, Palmitins und Myristins an, dann wird das Linoleïn oxydirt, sowie in das Glycerid von Oxyleinölsäuren übergeführt und es entsteht ein in Aether unlöslicher Körper, den Bauer

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 459; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 423; Zeitschr. angew. Chem. 1888, 455. — 2) Chemie der austrocknenden Oele (Ueberselzung), Berlin 1867.

und Hazura Oxylinolein nennen. Was mit diesem, sowie mit den frei gewordenen Säuren, Oelsäure, Palmitinsäure und Myristinsäure, weiter geschieht, ist dermalen nicht anzugeben.

K. Hazura<sup>1</sup>) hat im Verein mit A. Friedreich und A. Grüssner Untersuchungen zur Aufklärung der Zusammensetzung der flüssigen Fettsäuren der trocknenden Oele unternommen. Das Gemenge dieser ungesättigten Säuren wurde mit Brom behandelt; die dadurch erhaltenen Producte wurden getrennt und nascirendem Wasserstoff ausgesetzt, wobei die ungesättigten Säuren resultirten, welche man nun mit Kaliumpermanganat oxydirte. Dabei wurden erhalten: Dioxystearinsäure, Sativinsäure, C<sub>18</sub>H<sub>29</sub>O<sub>2</sub> (OH)4, Linusinsäure und Isolinusinsäure, C18 H30 O2 (OH)8. Die ungesättigten Fettsäuren addiren demnach, wenn sie in ihren alkalischen Lösungen mit Lösungen von Kaliumpermanganat oxydirt werden, so viel OH-Gruppen, als sie freie Valenzen enthalten und geben gesättigte Oxyfettsäuren mit derselben Anzahl von Kohlenstoffatomen im Molekül. Aus den erhaltenen Oxyfettsäuren kann auf die im untersuchten Oele enthaltenen, ungesättigten Säuren geschlossen werden. So wurde gefunden, dass die flüssigen Fettsäuren des Leinöls, Hanföls, Nussöls und Mohnöls aus Oelsäure, C18H34O3, Linolsäure, C18H32O2, Linolensäure, C18H30O2, und Isolinolensäure, C<sub>18</sub>H<sub>30</sub>O<sub>2</sub>, bestehen; das Cottonöl enthält in seiner flüssigen Säure nur Oelsäure und Linolsäure. Die erzielten Resultate werden mit den Angaben Mulder's2) über die trocknenden Oelsäuren verglichen und die Abweichungen zu erklären versucht. — Das Trocknen der Oele beruht auf der Aufnahme von Sauerstoff und Bildung fester Oxydationsproducte, und ein Oel wird um so besser trocknen, je mehr Linolensäure und Isolinolensäure es enthält.

L. Schön<sup>3</sup>) hat nachgewiesen, dass in dem *Erdnufsöl* gewöhnliche Oelsäure, dagegen keine *Hypogäasäure* enthalten ist.

Ph. Kreiling 1) hat aus dem Erdnussöl neben Arachinsäure eine geringe Menge von Lignocerinsäure abgeschieden.

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 812. — 2) Monographie (Uebersetzung), Berlin 1867. — 3) Ber. 1888, 878; Ann. Chem. 244, 253. — 4) Ber. 1888, 880.

K. Hazura und A. Grüfsner<sup>1</sup>) haben nachgewiesen, daß die flüssige Fettsäure des *Olivenöles* kein einheitlicher Körper, sondern ein Gemenge von Oelsäure und Linolsäure ist, in welchem die Oelsäure der Menge nach vorwiegt.

Die selben 2) haben die flüssige Fettsäure des *Ricinusöles* untersucht und gefunden, daß dieselbe gleichfalls kein einheitlicher Körper, sondern ein Gemenge zweier isomerer Säuren von der Zusammensetzung  $C_{18}H_{34}O_3$  ist, welche als *Ricinolsäure* und *Ricinisolsäure* bezeichnet werden. Bei der Oxydation liefert die erstere Trioxystearinsäure, die letztere Isotrioxystearinsäure. Die gewöhnliche Oelsäure,  $C_{18}H_{34}O_2$ , ist in dem Ricinusöl nicht enthalten.

- G. Papasogli<sup>3</sup>) hat die Producte der spontanen Oxydation ätherischer Oele untersucht und deren Verwendung besprochen. In Wasser, welches längere Zeit mit Terpentinöl in Contact war, wurden aufgefunden: Wasserstoffsuperoxyd, Camphersäure, Campherharzsäure, Ameisensäure, Essigsäure und ein Harz von unbekannter Natur, ferner eine der Campholsäure isomere Verbindung. Oxydirtes Terpentinöl giebt mit Natrium Gasentwickelung und das Metall bedeckt sich mit einer kastanienbraunen Masse, aus der durch Salzsäure eine dem Colophonium ähnliche Substanz von der Zusammensetzung der Oxysylvinsäure abgeschieden wird. Auch Eucalyptusöl absorbirt energisch Sauerstoff. Wasser, welches längere Zeit mit Terpentinöl in Berührung war, besitzt antiseptische Eigenschaften. Die Luft harzreicher Wälder enthält Wasserstoffhyperoxyd und kein Ozon, der Blumenduft selten Wasserstoffhyperoxyd und nie Ozon, ebenso der Duft grüner, nicht harziger Pflanzentheile.
- C. T. Kingzett<sup>4</sup>) setzte Seine<sup>5</sup>) Untersuchungen über die Oxydation ätherischer Oele fort und hat sie jetzt auf das Campheröl<sup>6</sup>) ausgedehnt, das von Yoshida analysirt wurde; dieses liefert bei der Oxydation durch den Sauerstoff der Luft in Gegenwart

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 944; Wien. Akad. Ber. 97, 884. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 599. — 3) Chem. Centr. 1888, 1548. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 67. — 5) JB. f. 1882, 427. — 6) JB. f. 1885, 1820.

von Wasser Wasserstoffhyperoxyd, wie andere Terpene. Wahrscheinlich entsteht durch den Sauerstoff der Luft zuerst der Körper  $C_{10}H_{16}O_3$  und dieser giebt  $H_2O_2$  bei der Einwirkung von Wasser:  $C_{10}H_{16}O_3 + H_2O = C_{10}H_{16}O_2 + H_2O_2$ . Kingzett macht darauf aufmerksam, daß vielleicht zwischen dem bei der Oxydation von Terpentinöl, sowie Campheröl entstehenden sogenannten löslichen Campher  $(C_{10}H_{18}O_3)$  und dem Thymol nahe Beziehungen bestehen, und zum Schlusse bespricht Er die große hygienische Bedeutung, welche in Folge des Gehaltes an ätherischen Oelen die Pinus - und Eucalyptusarten, sowie der Campherbaum haben.

Schweissinger<sup>1</sup>) machte darauf aufmerksam, dass von Hänsel in Pirna ätherische Oele ohne Terpene erzeugt werden, welche, da sie die eigentlichen Träger des Geruches sind, sich für viele Zwecke besser eignen, als die gewöhnlichen ätherischen Oele.

Nach A. Renard<sup>2</sup>) sind die *Harzöle* zum großen Theile Mischungen der drei Kohlenwasserstoffe Diterebenthyl, Diterebenthylen und Didecen. Diterebenthyl, C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>, siedet bei 333 bis 336°, seine Dichte ist 0,9688, sein Drehungsvermögen + 59°. Durch Einwirkung von Salpetersäure wird das Trinitroproduct, C<sub>20</sub>H<sub>27</sub>(NO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, erhalten. Chlorwasserstoff erzeugt ein Chlorhydrat, Brom zwei Derivate von der Zusammensetzung C20 H30 Br, und C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>Br<sub>6</sub>. Concentrirte Schwefelsäure führt den Kohlenwasserstoff in eine Sulfonsäure über. Durch große Hitze wird das Diterebenthyl zersetzt, es tritt dabei ein complicirtes Gemenge von gasförmigen und flüssigen Kohlenwasserstoffen auf. — Diterebenthylen, C<sub>20</sub>H<sub>28</sub>, ist ein dickliches, fluorescirendes Oel, das bei 345 bis 350° siedet, eine Dichte von 0,9821 und ein Drehungsvermögen von  $+4^{\circ}$  hat. Aus diesem Kohlenwasserstoff wurde das Bromderivat C20H24Br4, das Nitroderivat C20H23(NO2)3 und die Sulfonsäure dargestellt. - Didecen, C20 H36, ist ein farbloses, nicht fluorescirendes Oel, das bei 330 bis 335° siedet, eine Dichte von 0,9362 und ein Drehungsvermögen von - 20 besitzt. Schwefel-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 982. — 2) Monit scientif. [4] 2, 748.

säure, Salpetersäure, Chlorwasserstoff, Brom wirken auf diesen Kohlenwasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur nicht ein.

- H. C. S. Abbot und H. Trimble 1) haben das Vorkommen fester Kohlenwasserstoffe in Pflanzen nachgewiesen. Sie erhielten aus Cascara amarga, und aus Phlox Carolina einen Kohlenwasserstoff, der nach der Formel C<sub>11</sub>H<sub>18</sub> zusammengesetzt ist. Dazu bemerkt H. Gutzeit 2), daß Er 3) schon in den Jahren 1877 und 1878 das Vorkommen von festen Kohlenwasserstoffen in Pflanzen constatirt habe.
- J. H. Gladstone und W. Hibbert 1) haben die Ergebnisse einer Untersuchung des Kautschuks mitgetheilt. Die möglichst gereinigte Substanz gab bei der Elementaranalyse Zahlen, welche der Formel C<sub>10</sub>H<sub>16</sub> entsprechen. Die optische Untersuchung hinsichtlich des Refractions - und Dispersionsäquivalentes ergab Werthe, welche dafür sprechen, dass in dem Kautschukmolekül drei Paare doppelt gebundener Kohlenstoffatome enthalten sind. — Durch Einwirkung von Chlor auf Kautschuk wurde ein Product erhalten, dem die Formel C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>Cl<sub>8</sub> zukommt, durch Einwirkung von Brom jedoch ein Tetrabromid, C10H16Br4, gewonnen. Jod wirkt auf in Chloroform gelösten Kautschuk fast gar nicht ein. Die Höhe des Schmelzpunktes hängt beim Kautschuk wesentlich davon ab, ob beim Erwärmen Luft zutritt; ein Stück Kautschuk in einer Wasserstoffatmosphäre auf 2000 erhitzt, zeigte nur ganz oberflächlich Schmelzung und kaum Zersetzung, die optischen Eigenschaften ändern sich beim Erhitzen nicht. Kautschuk weit über 200° erhitzt, so zersetzt er sich, unter den Zersetzungsproducten finden sich die Kohlenwasserstoffe Isopren, Kautschen und Heveen 5).
- F. X. Moerk<sup>6</sup>) hat in den ätherischen Oelen von Brassica nigra und Sinapis juncea Schwefelkohlenstoff nachgewiesen und auch quantitativ bestimmt.
  - G. Ciamician und P. Silber 7) haben das Apiol 8) unter-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2598. — 2) Daselbst, S. 2881. — 3) Vgl. JB. f. 1879, 905. — 4) Chem. Soc. J. 53, 679. — 5) JB. f. 1885, 692. — 6) Pharm. J. Trans. [3] 19, 466. — 7) Ber. 1888, 913, 1621, 2129; Gazz. chim. ital. 18, 57, 131, 141, 402; Ann. chim. farm. [4] 7, 217. — 6) Vgl. JB. f. 1876, 907.

Dasselbe siedet unter gewöhnlichem Druck bei 2940, die Analysen bestätigen die Formel C<sub>12</sub> H<sub>14</sub> O<sub>4</sub>. Eine dem Apiol isomere Verbindung, das Isapiol, wurde durch Behandeln des ersteren mit alkoholischer Kalilauge erhalten. Das Isapiol krystallisirt in farblosen, bei 55 bis 56° schmelzenden Blättern. Bei der Oxydation des Apiols mit Kaliumpermanganat entsteht ein in glänzenden Blättchen krystallisirender, bei 1220 schmelzender, neutraler Körper von der Zusammensetzung C12 H16 O6 und eine bei 175° schmelzende. Säure von der Formel C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>, welche als Apiolsäure bezeichnet wird. Das Isapiol liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat Apiolsäure und Apiolaldehyd; von der Säure wurden zahlreiche Salze, sowie der Methylester dargestellt und untersucht. Bei der Oxydation mit Chromsäure liefert das Isapiol Apiolaldehyd, C<sub>10</sub> H<sub>10</sub> O<sub>5</sub>, neben Acetaldehyd und Essig-Aus dem bei 1020 schmelzenden Apiolaldehyd wurde durch Einwirkung von Hydroxylamin das Apiolaldoxim, (C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub> . NOH), und aus diesem mittelst Essigsäureanhydrid dessen Acetylverbindung dargestellt; auch mit Phenylhydrazin vereinigt sich Apiolaldehyd. Durch Oxydation mit Kaliumpermanganat wird der letztere in Apiolsäure verwandelt, durch Einwirkung von Salpetersäure entsteht eine krystallinische Nitroverbindung von der Zusammensetzung C<sub>7</sub>H<sub>7</sub>NO<sub>5</sub>, welche durch Zinn und Salzsäure zu einer Amidoverbindung reducirt wird. Wird Apiolsäure mit verdünnter Schwefelsäure erhitzt, so entsteht unter Abspaltung von Kohlensäure das Apion, C<sub>2</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>, ein neutraler Körper, welcher wahrscheinlich die Kernsubstanz aller Apiolderivate darstellt. Was die Constitution dieser Verbindungen betrifft, so wird im Apiol und Isapiol eine Allylgruppe angenommen und für das Apion es wahrscheinlich gemacht, dass dasselbe ein aromatischer Phenoläther ist. Beim Behandeln der Apiolsäure mit Jodwasserstoff entsteht Jodmethyl und zwar wurden für 1 Mol. der Säure zwei Methylgruppen gefunden. Unter der Annahme, dass dem Apiol ein aromatischer Kern zu Grunde liegt, könnte dessen

Constitutions formel sein: 
$$C_6H_2\begin{cases} 0 > CH_3 \\ OCH_3 \\ OCH_3 \end{cases}$$
. — Fast gleichzeitig mit

Ciamician und Silber hat J. Ginsberg 1) das Apiol studirt. Er kommt bezüglich des Apiols und Isapiols zu denselben Formeln; aus dem letzteren erhielt Er durch Oxydation den bei 1020 schmelzenden Aldehyd, durch Einwirkung von Salpetersäure ein Nitroproduct und aus diesem durch Reduction eine Base. Durch Einwirkung von Brom wurden erhalten: Tribromapiol und Tribromisapiol. Aus dem Isapiol liefs sich mittelst Phosphorpentachlorid eine Chlorverbindung bereiten und dasselbe lieferte ferner bei der Oxydation mit Braunstein und Schwefelsäure eine bei 250° schmelzende Säure.

A. S. F. Petersen 2) hat aus dem ätherischen Oele von Asarum europaeum folgende Körper abgeschieden: Asaron, ein bei 162 bis 165° siedendes Terpen, C10 H16, welches mit dem Pinen von Wallach 3) identisch ist, ferner den Methyläther des Eugenols, welcher die Hauptmenge des Oeles ausmacht. Aus dem über 300° siedenden Antheile gelang es nicht, einen reinen Körper darzustellen. Vergleichende Versuche, welche mit einer Probe des ätherischen Oeles von Asarum canadense L. angestellt wurden, ergaben einen Gehalt an Pinen; bei der Fractionirung wurde Essigsäure im Destillate erhalten. Asaron liefs sich aus diesem Oele nicht gewinnen.

Eijkman 1) ist der Ansicht, dass der wirksame Bestandtheil der in den Tropen als Stimulans beliebten Betelblätter das in denselben enthaltene ätherische Oel ist. Dasselbe enthält ein Terpen, C<sub>10</sub> H<sub>16</sub>, vielleicht identisch mit dem Linkscitren, ein Sesquiterpen, C15 H24, und einen phenolartigen Körper, Chavicol,  $C_9H_{10}O$ .

E. Schmidt 1) bemerkte dazu, das nach Berichten von Schimmel & Co. der phenolartige Körper des Betelöles Eugenol sei; nach Seinen Untersuchungen enthielt ein von Schimmel & Co. bezogenes Oel 75 Proc. Eugenol und 25 Proc. eines Sesquiterpens. Eijkman 1) entgegnete darauf, dass sich Seine Angaben nur auf das von Ihm selbst aus frischen Blättern destillirte Oel beziehen.

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 1192, 2514. — 2) Daselbst, S. 1057; Arch. Pharm. [3] 26, 89. — 8) JB. f. 1885, 698. — 4) Chem. Centr. 1888, 1390.

R. Voiry¹) hat eine Untersuchung des Cajeputöles²) ausgeführt. Die untersuchte Probe war grün, sie erstarrte bei — 50° zu Krystallen, welche bei — 8° schmolzen; ihr spec. Gewicht betrug 0,934; in einer 0,1 m dicken Schicht drehte sie — 2°. Das Oel enthielt geringe Mengen von Butyr- und Valeraldehyd, ein linksdrehendes Terpen, Benzaldehyd, dem mit Eucalyptol identischen Cajeputol und ein inactives Terpilenol, C<sub>10</sub> H<sub>18</sub> O, nebst Spuren von den Essigsäure-, Buttersäure- und Valeriansäure-Estern dieses Terpilenols, endlich einen im Vacuum bei 160° siedenden Kohlenwasserstoff, welcher sehr nahe verwandt ist dem Kohlenwasserstoff des Cubebenöles, C<sub>15</sub> H<sub>24</sub>.

W. West<sup>3</sup>) hat die spec. Gewichte von 15 Sorten Cajeputöl bestimmt.

M. Landsberg<sup>4</sup>) erhielt bei der Destillation des ätherischen Oeles von Daucus Carota zwei Antheile, der eine ging bei 159 bis 161° über, der andere bei 240 bis 260°. Das erste Product ist ein rechtsdrehendes Terpen, C<sub>10</sub> H<sub>16</sub>, das beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 280° sich in zwei Fractionen spaltet, deren eine bei 178 bis 182° übergeht, während die andere bei 300° noch nicht destillirt. Die erste Fraction ist als invertirtes, die letztere als polymerisirtes Terpen zu betrachten, beide liefern mit Brom feste Additionsproducte. Der sauerstoffhaltige Körper des Daucusöles erwies sich als ein Terpenmonohydrat von der Formel C<sub>10</sub> H<sub>18</sub>O, das nach seinem Verhalten mit dem Cincol identisch ist.

E. Gildemeister<sup>5</sup>) hat das Oel von Eucalyptus amygdalina untersucht. Er fand darin als Hauptbestandtheile: Phellandren und Cineol (Eucalyptol). Cineol, Eucalyptol und Cajeputol lieferten bei der Oxydation die nämliche Cineolsäure.

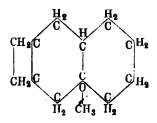
R. Voiry 6) hat das ätherische Oel von Eucalyptus globulus untersucht; es war grünlichgelb, unangenehm riechend, rechtsdrehend, vom spec. Gewicht 0,932, erstarrte beim Abkühlen auf

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 1538; Bull. soc. chim. [2] 50, 108. — 2) JB. f. 1884, 1466. — 3) Pharm. J. Trans. [3] 13, 235. — 4) Chem. Centr. 1888, 1273. — 5) Daselbst. — 6) Compt. rend. 106, 1419; Bull. soc. chim. [2] 50, 106.

- 50° zu einer Krystallmasse, die bei 10° schmolz. Durch fractionirte Destillation des Oeles wurden erhalten: Ameisensäure, Essigsäure, Butyraldehyd, Valeraldehyd, ein rechtdrehendes Terpen und Eucalyptol; es wird ein specielles Verfahren zur Reindarstellung des letzteren beschrieben. Durch Destillation bei vermindertem Druck wurde ein Terpilenol, ferner dessen Essigsäure-, Buttersäure- und Valeriansäure-Aether abgeschieden; die letzten Destillationsproducte waren Polymere von C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>, gemengt mit harzigen Producten. Das Oel von Eucalyptus gobulus enthält auch eine schwefelhaltige Verbindung, die sich in der Hitze leicht zersetzt.
- C. J. H. Warden 1) hat das aus den Samen von Melia Azadirachta gepresste sogenannte Margosa-Oel untersucht. Dasselbe ist grünlichgelb, riecht nach Knoblauch, schmeckt bitter und hat das spec. Gewicht = 0,9235; bei 7° erstarrt das Oel, bleibt aber durchsichtig. Wiederholtes Ausschütteln mit Alkohol nimmt dem Oel Geruch und Geschmack. Die Untersuchung der Verseifungsproducte ergab einen wachsartigen Körper, Buttersäure, Spuren von Valeriansäure und Laurinsäure; die nicht flüchtigen Säuren wurden nicht getrennt. Der Schwefelgehalt des Oeles betrug 0,427 Proc. Im alkoholischen Auszug des Oeles wurden gefunden: ein Neutralharz, ein alkaloïdartiger Körper und zwei Harzsäuren.
- J. Moss<sup>2</sup>) hat aus dem frischen Kraute von *Mentha arvensis* das ätherische Oel destillirt; es ist die Pflanze, von welcher das japanesische Pfeffermünzöl stammt. Die Ausbeute betrug ungefähr ½ Proc.; das spec. Gewicht des Oeles war 0,9107.
- H. Schrötter<sup>3</sup>) fand in dem ätherischen Oele von Monarda punctata einen linksdrehenden Kohlenwasserstoff, C<sub>10</sub> H<sub>16</sub>, Thymol, einen rechtsdrehenden Körper, C<sub>10</sub> H<sub>18</sub> O, und Ameisensäure, Essigsäure, Buttersäure, welche, da das Oel neutral reagirt, wahrscheinlich als Ester vorhanden sind.
  - G. Kafsner 4) hat Seine 5) Untersuchungen über das aus

Pharm. J. Trans. [3] 19, 325.
 Daselbst 13, 258.
 Chem. Centr. 1888, 666.
 Arch. Pharm. [3] 26, 536, 1001.
 JB, f. 1887, 2309.

dem Hirseöl erhaltene Panicol fortgesetzt. Durch Einwirkung von Jodwasserstoff, sowie von Chlorwasserstoff wurde Methyl abgespalten und es resultirte ein Phenol von der Formel C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>-OH, dem Panicol kommt demnach die Formel C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>-OCH<sub>3</sub> zu. Zur Ermittelung der Constitution wurde das Panicol noch der Einwirkung von Brom, Schwefelsäure, Salpetersäure und Oxydationsmitteln ausgesetzt. Brom erzeugte kein Bromderivat, sondern einen Körper von der Formel C<sub>13</sub> H<sub>20</sub> O<sub>2</sub>, Schwefelsäure wirkte wasserentziehend, Salpetersäure erzeugte ein Nitroproduct, das nicht näher untersucht werden konnte. Durch Oxydation mit Chromsäure wurde die zweibasische Panicolsäure, C<sub>13</sub> H<sub>18</sub> O<sub>5</sub>, erhalten. Als Panicoldampf durch ein glühendes Rohr geleitet wurde, entstand eine theerartige Flüssigkeit, Wasserstoffgas, Aethylen und Methan. Unter Benutzung der erhaltenen Resultate stellt Kassner für das Panicol folgende Constitutionsformel auf:



- P. Mac Ewan 1) hat die Unterschiede in den physikalischen Eigenschaften zweier Sorten von Sandelholzöl mitgetheilt, die eine war indisches Oel, die andere stammte von Santalum Yasi.
- P. H. Golubeff<sup>2</sup>) erhielt bei der Untersuchung des ätherischen Oeles von Pinus sibirica durch Abkühlen der bei 162° siedenden Fraction auf 0° ein festes, optisch actives Camphen, C<sub>10</sub> H<sub>16</sub>, das bei 30° schmilzt und bei 159° siedet. Auch die Fraction von 230° scheidet eine krystallisirte, noch nicht näher untersuchte Substanz aus.

R. Voiry und G. Bouchardat<sup>3</sup>) haben aus dem *Spiköl* eine kleine Menge eines rechtsdrehenden *Terpens*, C<sub>10</sub> H<sub>16</sub>,

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 18, 661. — 2) Chem. Centr. 1888, 1622. — 3) Compt. rend. 106, 551.

und einen sauerstoffhaltigen Bestandtheil von der Zusammensetzung C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O abgeschieden, welcher letztere identisch ist mit dem *Eucalyptol*; Sie schlagen dafür den Namen *Terpun* vor.

G. Bouchardat und R. Voiry¹) haben gezeigt, dass das Terpinol von List²) ein Gemenge ist und besteht aus inactivem krystallisirten Terpilenol oder Terpol, C₁₀H₁₅O (Siedepunkt 218⁰), Terpan, C₁₀H₁₅O (Siedepunkt 175⁰), und inactivem Terpilen, C₁₀H₁₅. Das Terpen unterscheidet sich unter anderem von den activen und inactiven Terpilenolen dadurch, dass es sich weder mit Säuren, noch mit Anhydriden zu Estern verbindet, es verhält sich wie der Ester oder das Anhydrid des Terpins. Das Terpan ist identisch mit dem Cineol, Eucalyptol, Cajeputol, Spicol u. s. w.

Dieselben<sup>3</sup>) haben den als *Terpinol* bezeichneten Körper untersucht, welcher durch Einwirkung von alkoholischer Kalilauge auf das Dichlorhydrat des Terpilens entsteht; dieses Terpinol besteht aus einem inactiven Terpilen und einem Aethylderivat des Terpols, ist also von dem Terpinol List's<sup>2</sup>) verschieden.

A. Gascard ) hat das Wachs des Gummilacks untersucht. Dasselbe ist gelb, spröde, schmilzt bei 76° und oxydirt sich beim Erhitzen an der Luft. Alkohol und Essigsäure trennen es in einen unlöslichen und in einen löslichen Theil. Der unlösliche Antheil besteht aus einem zusammengesetzten Ester von der Zusammensetzung  $C_{26}H_{62}(C_{30}H_{60}O_2)$ . Der Alkohol dieses Esters, sowie die Säure wurden dargestellt.

E. Reichardt <sup>5</sup>) hat Zusammensetzung und Veränderung des *Mastixharses* studirt. Der rohe Mastix ist nach der Formel C<sub>10</sub> H<sub>16</sub> O zusammengesetzt, wobei Schwankungen im Wasserstoff auf und ab vorkommen. Die Veränderungen des Harzes beim Liegen an der Luft beruhen auf einer Oxydation. Bei der trockenen Destillation des Mastix wurde ein Theer erhalten, welcher bei wiederholter Destillation ein Gemenge von Sauerstoff enthaltenden Oelen lieferte, das bei 75° zu sieden begann und erst

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 663. — 2) JB. f. 1847/48, 725. — 3) Compt. rend. 106, 1359. — 4) Chem. Centr. 1888, 889. — 5) Arch. Pharm. [3] 26, 154.

bei 350° übergehende Antheile enthielt. Den einzelnen Fractionen entsprechen nach den Elementaranalysen die Formeln  $C_{30}$   $H_{50}$   $O_{5}$ ,  $C_{30}$   $H_{51}$   $O_{3}$  und  $C_{40}$   $H_{56}$   $O_{3}$ .

W. Schkatelow<sup>1</sup>) hat aus dem russischen Terpentin aus Pinus silvestris eine krystallisirte Säure von der Formel C<sub>40</sub>H<sub>58</sub>O<sub>5</sub> dargestellt, welche linksdrehend ist, bei 143° schmilzt und durch Chlorwasserstoff in eine isomere Verbindung umgewandelt wird. Es wurden verschiedene Salze und Ester der Säure dargestellt und analysirt.

## Thierchemie.

L. Liebermann<sup>2</sup>) hat die Resultate embryochemischer Untersuchungen mitgetheilt.

J. Rosenthal 3) berichtete über calorimetrische Untersuchungen an Säugethieren, die Er mit einem für diesen Zweck neu construirten Calorimeter vorgenommen hat. Diese Untersuchungen haben gelehrt, dass ein constantes Verhältnis zwischen Kohlensäureausscheidung und Wärmeproduction für die Versuchsdauer von einer Stunde nicht besteht, dass selbst für 24 Stunden Constanz nicht besteht, sondern dass bedeutende Schwankungen beobachtet werden. Es ist daher eine Berechnung der wirklich erfolgten Wärmeproduction aus der Nahrung ebensowenig möglich, wie die aus den Ausscheidungen. Die aus der Nahrung berechneten Wärmemengen stellen nur das Maximum dessen dar, was an Wärme producirt werden kann; dieses Maximum wird aber nicht immer erreicht. - Dulong und Despretz hatten (1824) calorimetrisch mehr Wärme gefunden, als sie berechneten, Niemand konnte die Quelle für den Ueberschuss der producirten Wärme angeben; nach Rosenthal's Versuchen findet aber das Gegentheil statt und die Verbrennung der Nahrungs-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ber. 1888, 615. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 628. — <sup>8</sup>) Berl. Akad. Ber. 1898, 1309.

stoffe im Thierkörper liefert höchstens gerade so viel Energie, als den Verbrennungswärmen der Stoffe zukommt, meist aber weniger.

F. Hirschfeld 1) ist durch Untersuchungen über den Eiweisbedarf des Menschen zu folgenden Resultaten gelangt: 1. Es ist möglich, daß ein kräftiger Mann erst 15 Tage, dann 10 Tage sich mit einer Kost im Stickstoffgleichgewicht hält, deren Gehalt an stickstoffhaltigen Stoffen 5 bis 8 g war. Da jedoch nicht die gesammte Stickstoffmenge als Eiweiss in den Nahrungsmitteln vorhanden war, so darf man annehmen, dass dem Organismus meist nur 30 bis 35 g Eiweiss den Tag geboten wurden. Nimmt man noch die Tage aus, an denen sehr wenig Stickstoff (5 g und noch weniger in 24 Stunden) eingeführt wurden, so kann man ferner mit Sicherheit den Schluss ziehen, dass mit ca. 40 bis 45 g stickstoffhaltigen Stoffen, oder 35 bis 40 g Eiweis ein Gleichgewicht erreicht worden ist. Ob dies noch länger gelingt, läst sich bis jetzt noch nicht entscheiden, ebensowenig, wie hoch der Bedarf des Organismus an Eiweiss eigentlich ist. 2. Es lassen sich nach unseren bisherigen Kenntnissen weder durch Versuche, noch durch theoretische Erwägungen Beweise dafür beibringen, dass die körperliche Leistungsfähigkeit wesentlich davon abhängt, dass ziemlich bedeutende Mengen Eiweiss (durchschnittlich täglich 100 bis 120 g vom erwachsenen Mann) genossen werden. Auch ist keine Gefahr, dass bei etwas geringerer Eiweissnahrung das Organeiweiß abschmilzt und ausgeschieden wird. wesentliche Vermehrung des Organeiweißes findet, wenn man von der durch vergrößerte Thätigkeit bedingten compensatorischen Hypertrophie absieht, nur durch Mästung statt, d. h. unter Zunahme des Fettreichthums des Organismus. 3. Die eiweißsreichen Nahrungsmittel, besonders das Fleisch, sind vorzügliche Genuss-'und Nahrungsmittel, hauptsächlich, weil sie ein außerordentlich geringes Gewicht und Volumen haben und dann im Körper leicht zersetzlich sind. Schon aus diesem Grunde müssen sie bei kräftig Arbeitenden neben der reichlich Kohlehydrate

<sup>1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 41, 533.

enthaltenden Nahrung immer in einer gewissen Menge genossen werden. Jedoch ist es wohl möglich, dass sie dabei theilweise bei guter Verdauung durch Fette und auch durch nicht zu voluminöse kohlehydratreiche Nahrungsmittel, die immer etwas Eiweiss enthalten, ersetzt werden, wenn dabei auch nicht die Menge der Eiweiskörper so stark, wie in Hirschfeld's Versuchen, herabgesetzt wird. Bei der Wichtigkeit der Frage ist es aber natürlich nothwendig, dass hierüber noch ausgedehnte Untersuchungen angestellt werden. Dass zu diesem Ersatze die von Hirschfeld benutzten Speisen sich besonders eignen, soll durchaus nicht behauptet werden, vielmehr waren bei ihrer Wahl und Zubereitung so viel andere Rücksichten maßgebend, daß viele andere Punkte, auf die man sonst bei der Wahl einer Kost Werth legt, z. B. auf guten Geschmack, vernachlässigt werden mußten. Die Störungen, welche bei Individuen eintreten sollen, die wenig Eiweiss genießen, meistens aus dem Grunde, dass sie die theuren eiweißreichen Nahrungsmittel nicht bezahlen können, lassen sich vielleicht eher auf schlecht gewählte und schlecht zubereitete Nahrung, sowie andere hygienische Missstände zurückführen, als auf den Mangel an Eiweis.

Derselbe<sup>1</sup>) hat Beiträge zur Ernährungslehre des Menschen veröffentlicht. Er hat an sich Stoffwechselversuche angestellt zur Entscheidung der Frage, ob mit geringen Eiweismengen auf einige Zeit Stickstoffgleichgewicht herzustellen sei. Als acht Tage hindurch täglich 29,1 g Eiweiß, 135 g Fett, 268 g Kohlehydrate und 54,2 g Alkohol eingenommen wurden, betrug die Stickstoffausscheidung im Ganzen 59 g, gegenüber der Einnahme von 37 g; der Gesammtwärmewerth der Nahrung betrug täglich 2852 Cal., während der Wärmebedarf des Experimentators 3250 Cal. beträgt. Wiewohl der Wärmebedarf durch die zugeführte Nahrung fast gedeckt wird, so wird doch noch viel Organeiweiß verbraucht und das scheint anzudeuten, daß 29 g Eiweiß den Minimalbedarf nicht decken. In einer zweiten Versuchsreihe, bei welcher täglich 43,5 g stickstoffhaltige Stoffe,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Chem. Centr. 1888, 1551,

165 g Fett, 354 g Kohlehydrate und 42,7 g Alkohol mit einem Wärmewerthe von 3460 Cal. eingenommen wurden, überwog die Stickstoffausscheidung die Aufnahme nur noch wenig. Ob diese Abweichung vom ersten Versuchsresultate im größeren Wärmewerthe der Nahrung oder in der vermehrten Zufuhr stickstoffhaltiger Stoffe zu suchen ist, bleibt unentschieden, wahrscheinlich haben beide Ursachen zusammengewirkt. Weitere Versuche wurden mit reichlicher Eiweißkost, aber ungenügender Nahrungszufuhr vorgenommen, und zwar theils bei starker Arbeit, theils bei gewöhnlicher Thätigkeit, theils bei Ruhe; dabei wurde Körpereiweiss zersetzt, aber dieses lieferte höchstens 10 Proc. des durch mangelhafte Nahrungszufuhr entstandenen Wärmedeficits, weshalb gewiß auch Körperfett verbraucht wurde. Bei Muskelthätigkeit zerfällt mehr Eiweis, als bei Ruhe. Die Harnsäureausscheidung ist gegenüber der Norm, d. h. der Ernährung mit der gleichen Eiweißmenge, aber mehr stickstofffreien Stoffen, deutlich vermehrt. Die Ausscheidung der Schwefelsäure ist stark, die der Aetherschwefelsäuren nur wenig vermehrt. Sämmtliche Entfettungskuren beruhen auf Beschränkung der Nahrungszufuhr; reichliche Eiweisszufuhr kann weder die Fettzersetzung erheblich verstärken, noch Eiweissverlust aufheben, auch dann nicht, wenn die Eiweisszufuhr bis zu 170 g geht. Fette und Kohlehydrate können bei einer Entfettungskur genossen werden, ohne dass Fettansatz aus ihnen zu befürchten wäre; denn fände ein solcher statt, so müste bei ungenügender Nahrung der Körper auf Kosten des Eiweißes leben, was bei dessen geringem calorischen Werthe einen viel größeren Eiweißverlust ergeben würde, als der constatirte ist. Fettleibige werden bei Entfettungskuren vermuthlich weniger Eiweiss abgeben, als magere, und bei ihnen wird das Wärmedeficit hauptsächlich auf Kosten des Fettes gedeckt werden.

W. Camerer<sup>1</sup>) hat den Stoffwechsel von fünf Kindern im Alter von 7 bis 17 Jahren<sup>2</sup>) untersucht.

R. H. Chittenden und J. A. Blake<sup>3</sup>) haben Untersuchungen

<sup>1)</sup> Zeitschr. Biol. 24, 141. — 2) JB. f. 1884, 1475. — 3) Ber. 1888, 365.

über den Einfluss des Antimonoxyds auf den Stoffwechsel angestellt.

L. Bleibtreu<sup>1</sup>) untersuchte die Größe des Eiweißsumsatzes bei abnorm gesteigerter Nahrungssufuhr, indem Er den Stickstoffgehalt vom Harn und Koth einer Patientin bestimmte, welche die Weil-Mitchell'sche Kur gebrauchte. Es ergab sich, daß der Eiweißsverbrauch während dieser Kur in ganz enormer Weise gesteigert war, während die Menge der stickstoffhaltigen Substanzen im Kothe nicht über die Norm erhöht erschien.

W. Henneberg<sup>2</sup>) hat bezüglich des Einflusses des Wasserconsums auf den Nährstoffverbrauch der Thiere an der Hand bekannter Versuche gezeigt, dass dadurch die Annahme eines regelmäßigen Zusammenhanges von Wasserdampfausscheidung und Wasserconsum keineswegs gestützt wird. Bei gleichem Futter nimmt zwar in vier Fällen unter fünf, also in der Regel, die Ausscheidung von Wasserdampf mit zunehmendem Wasserconsum mehr oder weniger zu, im fünften Falle aber ganz erheblich ab. Außerdem ist das Verhältniss zwischen Mehrconsum und Mehrausscheidung in den vier Fällen auch nicht annähernd gleich. Uebrigens vertritt Henneberg nach wie vor die Ansicht, dass die Anreizung des Thieres zu übermäßigem Wassergenus seinen Fleisch- und Fettansatz schädigt.

H. Keller<sup>3</sup>) hat an sich eine Untersuchung über den Einfus des Aethylalkohols auf den Stoffwechsel des Menschen durchgeführt, aus der Folgendes hervorgeht: 1. Eine erhebliche diuretische Wirkung am Alkoholtage übereinstimmend mit früheren Autoren. 2. Eine geringe Verminderung der Stickstoffausscheidung am Alkoholtage, was mit Munk's Beobachtungen an Hunden bei Verabreichung von kleineren Gaben übereinstimmt. Diese Verminderung der Stickstoffausscheidung wäre vielleicht aus einer durch den Alkohol bewirkten Störung der Verdauung und Resorption zu erklären, was mit den Versuchen früherer Autoren in Einklang stehen würde. An dem dem Alkoholtage folgenden

Pflüger's Arch. Physiol. 41, 398. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 1124. —
 Zeitschr. physiol. Chem. 13, 128.

Tage zeigt sich eine leichte Vermehrung der Stickstoffausscheidung, was aus einer nachträglichen Resorption erklärt werden könnte. 3. Die Angabe über vermehrte Phosphorsäureausscheidung kann Keller nicht mit Sicherheit bestätigen, wenn auch eine leichte Schwankung der Werthe vorhanden ist. Es ist jedoch zu berücksichtigen, dass die Versuche Romeyn's 1) unter ganz anderen Bedingungen angestellt worden sind, nämlich an hungernden Menschen. Die Resultate dieser Versuche verlieren dadurch sehr an Werth, dass die Versuchsdauer eine sehr kurze war. 4. Die Chlorausscheidung ist nicht unbedeutend vermehrt; diese Vermehrung hängt vielleicht mit der diuretischen Wirkung des Alkohols zusammen.

E. Salkowski<sup>2</sup>) hat die Resultate von Versuchen mitgetheilt, welche A. Kotoff über den Einfluss der Phenylessigsäure auf den Eiweißszerfall angestellt hat. Die Ausscheidung des Stickstoffs und der Gesammtschwefelsäure erfahren eine ansehnliche Steigerung; die gebundene Schwefelsäure dagegen zeigt eine Abnahme, die auf eine Verminderung der Fäulniszersetzung im Darmcanal zu beziehen ist. Die Phenylessigsäure wirkt im Darme antiseptisch.

W. O. Atwater<sup>3</sup>) hat Untersuchungen über die Ausnutzung des Fischfleisches im Darmcanale im Vergleiche mit der des Rindfleisches unternommen, welche ergeben haben, das Fischfleisch und Rindfleisch in ihrem Nährwerthe sich nicht wesentlich unterscheiden. Es läst sich daher das Fischfleisch vortrefflich als Eiweisträger zu den stickstoffarmen Nahrungsmitteln, z. B. zu Kartoffeln, zur Herstellung einer richtigen Nahrung für das Volk verwerthen. Es ist jedoch selbstverständlich, dass das settarme Fischfleisch nicht den gleichen Werth besitzt, wie das sette Fleisch des gemästeten Rindes und es wäre mit dem settarmen Fischfleische wohl kaum eine Ernährung des Menschen denkbar.

E. Bergeat ) hat Versuche über die Ausnutzung der Thymus, der Lunge und der Leber im Darmcanale des Hundes an-

<sup>1)</sup> Onderzoekingen over den invloed von alkohol op den mensch, Amsterdam 1877. — 2) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 222. — 3) Zeitschr. Biol. 24, 16. — 4) Daselbst, S. 120.

abgetrennte Organe mit dem Blute desselben Thieres zusammen und bestimmte mit dem Spectroskope, wann das Blut durch das Gewebe vollständig reducirt war. Die Geschwindigkeit der Sauerstoffzehrung des lebenden willkürlichen Muskels vom Frosch = 100 gesetzt, ist die der Leber = 81,97, der glatten Muskeln 72,4, der Magenschleimhaut 57,05, der äußeren Haut 54,05, des wärmestarren Muskels 16,2 und des Muskels von 100° = 5,64. Aehnliche Versuche wurden mit Warmblütern unternommen. Besonders auffallend unter den hier gefundenen Werthen ist die hohe Zahl der Nierenrinde, deren Reductionsvermögen sogar größer ist als das der Muskeln. Es spricht dies dafür, daß die excretorische Thätigkeit der Nierenzellen von einem eigenen lebhaften Stoffwechsel begleitet sein dürfte. Wahrscheinlich hat auch das Gehirn im lebenden Zustande ein sehr starkes Reductionsvermögen.

Versuche von C. Clar<sup>1</sup>) über den Einflus des Natrium-carbonates auf die Stickstoffausscheidung beim Menschen haben gelehrt, dass weder größere Dosen von Natriumdicarbonat auf die Stickstoffausscheidung durch den Harn, noch die üblichen Dosen eines alkalischen Säuerlings auf die Harnsäureausscheidung einen wesentlichen und bleibenden Einflus ausüben und dass nur beim Diätwechsel eine geringe, vorübergehende Vermehrung der Ausscheidung eintritt.

A. P. Fokker<sup>2</sup>) zeigt durch Versuche, daß *Protoplasma* auch bei Gegenwart von Chloroform aus *Zucker* Säure, aus *Amylum* Zucker bildet, während die Entwickelung der sogenannten Hämatocyten nicht eintritt; die Bildung der letzteren ist ein Beispiel von Heterogenese.

E. Pflüger<sup>3</sup>) hat in einem Aufsatze die synthetischen *Processe* und die *Bildungsart des Glycogens* im thierischen Organismus besprochen.

H. Girard 4) hat Untersuchungen über die postmortale

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1084. — 2) Compt. rend. 106, 1624. — 3) Pflüger's Arch. Physiol. 42, 144; Biederm. Centr. 17, 538. — 4) Pflüger's Arch. Physiol. 41, 294.

Zuckerbildung in der Leber angestellt, welche Ihn zu folgenden Resultaten, die von denen Seegen's 1) abweichen, führten: 1. Die Leber wandelt post mortem einen großen Theil des in ihren Zellen vorhandenen Glycogens in Zucker um und hat die Fähigkeit, Zucker aus Glycogen zu bilden, nicht verloren, wenn sie auch im Leben durch eine Krankheit des Thieres ihres Glycogens vollständig beraubt wurde. 2. Die Gegenwart von Blut befördert die Umwandlung in der Leber sehr bedeutend. 3. Andere mit stagnirendem Blute durchtränkte thierische Gewebe wandeln das in ihnen enthaltene oder künstlich beigebrachte Glycogen ebenfalls post mortem in Zucker um. 4. Eine durch irgend welche Krankheit glycogenfrei gewordene Leber bildet von sich aus keinen Zucker. 5. Die Leber besitzt post mortem nicht die Fähigkeit, Pepton in Zucker umzuwandeln.

In einem Aufsatze: Aphoristisches über Zuckerbildung in der Leber wendet sich J. Seegen<sup>2</sup>) gegen die obigen Schlussfolgerungen Girard's und vertheidigt Seine<sup>1</sup>) früheren Angaben.

J. Seegen<sup>3</sup>) bespricht den Einfluss von Chloroform, Morphin und Curare auf Zuckerbildung und Zuckerumsetzung. Alle drei Substanzen hemmen die Zuckerbildung in der Leber und die Zuckerumsetzung im Thierkörper, nur im Bereich des Darmtractes ist sie wenig gehemmt. Der Harn nach Morphium-, sowie Curarevergiftung erwies sich zuckerhaltig.

Derselbe') hat nachgewiesen, daß sowohl der überlebende Muskel, als das sauerstoffhaltige Blut im Stande sind, Glycogen in Zucker umzuwandeln.

R. Lépine und Porteret<sup>5</sup>) haben den Einflus von Antipyreticis auf den Glycogengehalt der Leber und des Muskels untersucht. Bei Einführung von Antipyrin findet man in der Leber
der Versuchsthiere mehr Glycogen, dagegen weniger Zucker.
Das Antipyrin ist demnach der Umwandlung des Glycogens in
Zucker hinderlich. Bei subcutaner Application von Antipyrin
und Acetanilid trat eine Vermehrung des Muskelglycogens aus.

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 1883. — 2) Pflüger's Arch. Physiol. 41, 515. — 8) Chem. Centr. 1888, 630. — 4) Ber. 1888, 22. — 5) Compt. rend. 106, 1023; 107, 416.

G. Fütterer¹) hat in einem Falle von Diabetes mellitus die Gefäse der Hirnrinde mit Glycogen angefüllt gefunden, das auf embolischem Wege dahin gelangt sein kann.

N. Juvalta<sup>2</sup>) hat zur Beantwortung der Frage, ob der "Benzolkern" im Thierkörper zerstörbar sei, einen Hund mit bekannten Mengen von Phtalsäure gefüttert und hierauf in Harn und Koth die ausgeschiedene Phtalsäure bestimmt, wobei sich ein Deficit ergab. Er schließt daraus, daß der Benzolkern der Phtalsäure im Organismus des Hundes wahrscheinlich zerstört wird.

A. Cramer 3) hat Beiträge zur Kenntnis des Glycogens geliefert, welche Er in folgenden Sätzen zusammenfast: 1. Frisch getödtete Thiere und abgestorbene menschliche Früchte lassen sich so halbiren, dass die zu Tage tretenden Gewichtsdifferenzen für die Glycogenbestimmung beider Körperhälften nicht in Betracht 2. Das von R. Külz<sup>4</sup>) ausgearbeitete Kaliverfahren liefert auch bei Bewältigung grosser Massen Resultate, die, was Genauigkeit anbelangt, allen Anforderungen genügen. experimentelle Bestätigung der zwar plausiblen, aber bisher nicht bewiesenen Annahme, dass der Glycogengehalt der Muskulatur beider Körperhälften unter normalen Verhältnissen gleich ist. liefert einen neuen Beleg für die Zuverlässigkeit der Kalimethode und gestaltet die Bestimmung des Gesammtglycogenbestandes eines Individuums wesentlich kürzer, leichter und billiger. Eine noch weitere Abkürzung könnte eine solche Bestimmung dadurch erfahren, das nur in der Hälfte oder dem Drittel der Lösung, die aus dem Zerkochen der Muskulatur mit verdünnter Kalilauge resultirt, der Glycogengehalt ermittelt wird. 4. Gleichzeitig ausgeführte Bestimmungen des Glycogengehaltes von Stücken derselben Leber lassen aufs Neue die Vorstellung, dass das Leberglycogen im Ganzen gleichmäßig vertheilt ist, durchaus gerechtfertigt erscheinen. Man kann somit, wenn es sich darum handelt, den Glycogengehalt großer Lebern zu ermitteln, nur ein Stück

Chem. Centr. 1888, 1183. — <sup>2</sup>) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 26. —
 Zeitschr. Biol. 24, 67. — <sup>4</sup>) JB. f. 1881, 1039, 1213.

derselben verarbeiten und aus dem Glycogengehalt desselben den der ganzen Leber berechnen. 5. Befunde, welche den Glycogengehalt der Organe menschlicher Früchte betreffen, stehen im besten Einklange zu der schon von Böhm und Hoffmann gemachten Wahrnehmung, dass bei der Bestimmung des Glycogengehaltes eines Individuums nur Leber und Muskulatur zu berücksichtigen sind. 6. Durch zahlreiche vergleichende Bestimmungen ist der Beweis erbracht, dass die optische Bestimmung des Glycogens kaum hinter den Gewichtsbestimmungen zurücksteht, 7. Wässerige Glycogenlösungen können ohne erhebliche Verluste im Soxhlet'schen Dampftopfe während sechs Stunden einem Drucke von 3 Atmosphären ausgesetzt werden, 8. Blutwärme setzt den Glycogengehalt vom Körper getrennter Muskeln innerhalb vier Stunden sehr erheblich herab. 9. Die Angabe, dass der Glycogengehalt verschiedener Muskelgruppen procentisch verschieden sein kann, beruht zwar auf Bestimmungen, die mit unzureichender Methodik ausgeführt wurden, erweist sich aber trotzdem, wie die nach dem Kaliverfahren von Külz ausgeführten Bestimmungen ergeben haben, als durchaus richtig. procentische Glycogengehalt des Herzmuskels ist weit geringer, als der der Körpermuskulatur. 11. Der procentische Glycogengehalt verschiedener Stücke eines und desselben Herzens ist verschieden, so dass auch bei grösseren Thieren das ganze Organ zur Bestimmung verwendet werden muß. 12. Aus der Haut eines während der Geburt abgestorbenen Kindes, wie aus dem Knorpel eines Rindsembryos wurde absolut reines Glycogen dargestellt.

E. Neisser 1) hat Beiträge zur Kenntnis des Glycogens geliefert. Der Haarschaft ist im Bereich der Wurzelscheiden von einem Mantel glycogenreicher Zellen umgeben, dagegen selbst, wie die Haarzwiebel, stets frei von Glycogen. Durch Fütterungsversuche an Mäusen wurde der Einfluss von 80 verschiedenen Substanzen auf das Leberglycogen untersucht.

D. Baldi<sup>2</sup>) hat einigen Beobachtungen über die Verbreitung

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1083. - 2) Daselbst, S. 978,

des Jecorins 1) im thierischen Organismus mitgetheilt; Er fand dasselbe in Kaninchenleber, Rindermilz, Menschenhirn und Pferdemuskel; es scheint ein ständiger Begleiter des Lecithins zu sein. Da das Jecorin phosphorhaltig ist und reducirend wirkt, so kann es beim Nachweis von Lecithin und Zucker zu Täuschugen Anlass geben.

A. Gautier und L. Mourgues?) haben im Leberthran einen neuen Körper gefunden, den Sie Morrhuinsäure nennen; derselbe ist krystallinisch, löst sich in heißem Wasser, in Alkohol wie Aether und entspricht der Formel C<sub>9</sub> H<sub>12</sub> NO<sub>3</sub>. Die Morrhuinsäure verhält sich einerseits wie eine Säure, indem sie sich mit Basen zu Salzen verbindet, andererseits wie eine Base, indem sie sich mit Salzsäure vereinigt und ein Platindoppelsalz giebt. Nach Versuchen, bei welchen die Einwirkung von Alkalien einerseits, von Kaliumpermanganat andererseits studirt wurde, gehört die Morrhuinsäure zu den Pyridin-Derivaten.

E. Gilson 3) ist durch eine Untersuchung über das Lecithin bezüglich dessen Constitution zu folgenden Resultaten gekommen: 1. Durch Einwirkung verdünnter Schwefelsäure auf Lecithin entsteht freie Phosphorsäure, während verdünnte Alkalien Glycerinphosphorsäure liefern. 2. Lecithin wird durch verdünnte Säuren nur sehr langsam angegriffen. 3. Es wird durch verdünnte Alkalien viel schneller und energischer zersetzt. 4. Es ist nicht als Salz der Disteraringlycerinphosphorsäure, sondern als eine ätherartige Verbindung anzusehen. Bei der Bearbeitung des Lecithins kann seiner leichten Zersetzbarkeit durch Alkalien halber hierauf nie Rücksicht genug genommen werden.

O. Liebreich 4) hat eine Note über die biologische Function des Lanolins veröffentlicht. Das Lanolin ist in den Keratinstoffen enthalten und dürfte in den Keratingeweben gebildet werden. Es spielt bei den Thieren dieselbe Rolle, wie das Wachs bei den Pflanzen. Das Lanolin besitzt die merkwürdige Eigenschaft, mehr als sein gleiches Gewicht Wasser aufzunehmen.

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1839. — 2) Compt. rend. 107, 740. — 3) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 585. - 4) Compt. rend. 106, 1176.

- G. Bruylants 1) ist der Ansicht, dass die Sulfocyanwasserstoffsäure im thierischen Organismus aus den Eiweiskörpern entsteht.
- L. Brieger<sup>2</sup>) hat das Vorkommen von Tetanin in den Muskeln und der Haut eines Armes, welcher einem an Tetanus verstorbenen Arbeiter noch bei Lebzeiten amputirt war, constatirt.
- G. Tamman<sup>3</sup>) hat Untersuchungen über das Vorkommen des Fluors in Organismen angestellt. Im Hühnereij ist das Fluor ungleichmäßig vertheilt; die Schale enthält sehr wenig davon, etwas mehr das Eiweiß, am meisten der Dotter. Im Gehirn eines Kalbes, in der Milch und dem Blute einer Kuh wurde Fluor gefunden. Auf die Pflanzen wirken die Salze der Fluorwasserstoffsäure, sowie der Kieselfluorwasserstoffsäure selbst in großer Verdünnung giftig. Behandelt man die Verbindung von Kalkphosphat und Kalkcarbonat mit Lösungen von Fluoriden, so werden diese letzteren aufgenommen, und so könnte man sich auch die Aufnahme des Fluors durch die Knochensubstanz aus dem Blute denken.
- W. Gleiss4) hat Experimente am Frosch und an der Kröte über die Säurebildung des Muskels bei dessen Thätigkeit ausgeführt. Es hat sich ergeben, dass unter sonst völlig gleichen Bedingungen der sich langsamer zusammenziehende Krötenmuskel regelmäßig weniger Säure entwickelte, als der schneller arbeitende Froschmuskel.
- R. Moscatelli 5) hat nachgewiesen, dass die in der Thymusund Thyreoidea-Drüse enthaltene Milchsäure Paramilchsäure ist.
- C. Th. Mörner<sup>6</sup>) hat die Ergebnisse histochemischer Beobachtungen über die hyaline Grundsubstanz des Trachealknorpels mitgetheilt, aus denen hervorgeht, dass diese aus mindestens zwei verschiedenen Substanzen besteht, welche von einander räumlich gesondert liegen und morphologisch verschiedene Theile darstellen.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 529. — 2) Daselbst, S. 1105. — 8) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 322. — 4) Pflüger's Arch. Physiol. 41, 69. — 5) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 416; Gazz. chim. ital. 18, 266. - 6) Zeitschr, physiol. Chem. 12, 396,

- W. P. Mason 1) hat den Aschengehalt der Knochen von Individuen verschiedenen Alters bestimmt und auch Untersuchungen über die Festigkeit dieser Knochen ausgeführt.
- J. G. Mc. Kendrick<sup>2</sup>) hat einen Vortrag über Blutgase und deren Beziehung zur Athmung gehalten.
- Ch. E. Quinquaud 3) hat den Einfluss des Rückenmarkes auf die Zusammen setzung des Blutes und auf den Stoffwechsel studirt.
- L. C. Wooldridge ') hat die Veränderungen des Fibrinogens und des Fibrins bei der Verdauung untersucht. Wird Fibrinogen in verdünnter Säure gelöst und die Lösung nach Zusatz von Pepsin einige Stunden auf 37° erwärmt, so entsteht ein Niederschlag, der sich weder bei fortgesetzter Verdauung, noch in verdünnter Säure, dagegen leicht in verdünnten alkalischen Lösungen löst. Beim Verbrennen hinterläßt er eine sauer reagirende Asche, welche viel Phosphorsäure enthält, die von Lecithin herstammt. Der Niederschlag enthält auch Eisen, das ihm durch salzsäurehaltigen Alkohol nicht entzogen werden kann. Fibrin wird von künstlichem Magensaft vollständig gelöst, wenn es rein ist. Dieser Unterschied in dem Verhalten der beiden Körper wird von Wooldridge als ein Beweis dafür angesehen, daß die Beziehungen zwischen Lecithin und Eiweifssubstanz in beiden Fällen verschieden sind.
- W. D. Halliburton<sup>5</sup>) ist durch neue Untersuchungen über die *Blutgerinnung* zu folgenden Resultaten gekommen: 1. Die Lymphzellen liefern bei ihrer Zersetzung ein Globulin, welches *Zellglobulin* genannt wird; diesem kommen die Eigenschaften zu, welche man bisher dem Fibrinfermente zugeschrieben hat. 2. Das aus dem getrockneten Alkoholpräcipitate des Blutserums extrahirte Fibrinferment erwies sich als ein Globulin mit den Eigenschaften des Zellglobulins. 3. Das aus gewaschenem Blutgerinnsel durch Salzlösung extrahirte Fibrinferment ist Zellglobulin. 4. *Serum*-

Monit. scientif. [4] 2, 1387. — <sup>2</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 19, 154, 171.
 Ber. 1888, 258. — <sup>4</sup>) Lond. R. Soc. Proc. 43, 367. — <sup>5</sup>) Daselbst 44, 120, 255.

globulin, aus Hydroceleffüssigkeit dargestellt, besitzt keine fibrinoplastischen Eigenschaften. 5. Serumglobulin, aus Serum bereitet, hat bemerkenswerthe fibrinoplastische Eigenschaften, weil es aus Plasmaglobulin und Zellglobulin besteht, welches letztere von den zu Grunde gegangenen weißen Blutkörperchen herrührt. Die Ursache der Blutgerinnung ist erstlich in dem Untergange der weißen Blutzellen zu suchen, diese setzen das Zellglobulin in Freiheit, welches als Formel wirkt und das Fibrinogen in Fibrin umwandelt, wobei es nicht in das Fibrin eintritt.

Derselbe unterwarf auch die Theorie der Blutgerinnung, welche Wooldridge 1) aufgestellt hat, einer eingehenden Kritik und erklärte dieselbe als unhaltbar. - Daraufbin vertheidigte L. C. Wooldridge<sup>2</sup>) Seine Versuche und seine Theorie, betreffend die Blutgerinnung.

F. Krüger3) hat zur Prüfung der Theorie über Blutgerinnung von Wooldridge 4) eine Untersuchung angestellt, deren Ergebnisse Er in einem Aufsatze: Zur Frage über die Faserstoffgerinnung im Allgemeinen und die intravasculäre Gerinnung im Speciellen niederlegte; dieselben lauten: 1. Es ist eine nicht zu leugnende Thatsache, dass bei der Faserstoffgerinnung des Blutes, sei es außerhalb, sei es innerhalb des Gefässsystems, die farblosen Blutkörperchen die Hauptrolle spielen. 2. Wie die farblosen Blutkörperchen wirkt jedes Protoplasma, sei es ursprüngliches oder modificirtes, sei es thierisches oder pflanzliches. 3. Die thrombosirende Wirkung des flüssigen Theiles des ausgepressten Lymphdrüsensastes ist entweder gleich Null oder doch nur sehr unbedeutend; aber auch diese unbedeutenden Wirkungen berechtigen nicht zu einer Schlussfolgerung im Sinne Wooldridge's, weil es, wenigstens in den von Krüger angestellten Versuchen, durchaus unmöglich war, die ausgepresste Lymphdrüsenflüssigkeit ganz von aufgeschwemmten Zellen und Zelltrümmern zu befreien. 4. Eine Extraction der Zellen seitens der natürlichen Zwischenflüssigkeit erscheint zwar möglich, da aber die

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1841. — 2) Lond. R. Soc. Proc. 44, 282. — 3) Zeitschr. Biol. 24, 189. — 4) JB. f. 1886, 1841.

letztere sehr concentrirt ist, und selbst von destillirtem Wasser ungeheure Quantitäten erforderlich sind, um die Zellen in Bezug auf ihre hierher gehörigen wirksamen Stoffe in einigermaßen bemerkbarer Weise zu erschöpfen, so wird jene Extraction wohl thatsächlich gleich Null sein. Wenn wir in der Blutflüssigkeit nun doch stets einen, wenn auch geringen Gehalt an jenen wirksamen Stoffen, und zwar gelöst, finden, so erscheint es viel wahrscheinlicher, daß sie durch Zerfall und Auflösung der farblosen Blutkörperchen intra vitam, als daß sie durch Extraction seitens des hochconcentrirten Blutplasma dorthin gelangt sind.

- L. C. Wooldridge<sup>1</sup>) bemerkte zu obiger Abhandlung von F. Krüger, dass Er nie geleugnet habe, dass Leucocyten die Fähigkeit besitzen, extravascular *Plasma* zum Gerinnen zu bringen, diese Fähigkeit verlieren sie aber im kreisenden *Blute*. Daraus folge, dass die Wirkung von zelligen Massen auf Plasma nicht als ein Beweis herangezogen werden könne für die Betheiligung weißer Blutzellen an der Gerinnung.
- O. Silbermann<sup>2</sup>) hat Untersuchungen ausgeführt über die *gerinnungserregende Wirkung* gewisser *Blutgifte*, wie chlorsaures Natrium, Glycerin, Pyrogallussäure.
- G. Hüfner<sup>3</sup>) hat neue Versuche<sup>4</sup>) über die Tension des Sauerstoffes im Blute und in Oxyhämoglobinlösungen mit einem verbesserten Apparate angestellt. Nach denselben dürfte für eine Temperatur von 34 bis 35° bei einem Sauerstoffdrucke von 62 bis 63 mm, also bei einem Atmosphärendruck von ca. 300 mm die Grenze wohl erreicht sein, von wo ab aufwärts die Dissociation des Oxyhämoglobins ein Ende hat. Bei 78 mm Sauerstoffdruck, d. h. bei etwa 370 mm Atmosphärendruck ist diese Grenze offenbar schon entschieden überschritten. Diese Versuche wurden mit etwa achtprocentigen Hämoglobinlösungen angestellt. Weitere Versuche, bei denen Hämoglobinlösungen von 16 Proc. und darüber verwendet wurden und bei denen man auch auf höhere Temperaturen ging, ergaben, dass die Druckgrenze der

<sup>1)</sup> Zeitschr. Biol. 24, 562. — 2) Chem. Centr. 1888, 801. — 3) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 568; 13, 285. — 4) JB. f. 1881, 1044.

Dissociation bei Temperaturen, die um 39º herum schwanken, höher gerückt ist und dass concentrirte Lösungen bei Temperaturen noch Sauerstoff ausgeben, bei welchen dies verdünnte Lösungen nicht mehr leisten. Aus allen neuen Versuchen geht hervor, dass ein ein für alle Male bestimmter, von der Menge unzersetzter Substanz unabhängiger Sauerstoffdruck als Grenze für die Dissociation des gelösten Oxyhämoglobins gar nicht existirt, wohl aber, dass innerhalb der Grenzen von Temperatur und Concentration, welche allein für das Leben der Warmblüter in Betracht kommen können, jener Grenzdruck des Sauerstoffes kaum erheblich mehr betragen dürfte, als 75 mm Quecksilber, entsprechend 358 mm Luftdruck. Die Höhengrenze, bis zu welcher das Leben von Warmblütern noch möglich ist, schätzt Hüfner auf 5500 m. Die Ergebnisse von Hüfner's Versuchen stehen mit jenen anderer Experimente, nach denen eines der sichersten Mittel, die Athmung in höheren verdünnteren Luftregionen zu ermöglichen, gerade die Erwerbung hämoglobinreicheren Blutes wäre, in scheinbarem Widerspruche, den Hüfner aufzuklären verspricht. — Zum Schlusse machte Er noch einige Bemerkungen über die Berechtigung und physiologische Verwerthung von physikalischen, den angeführten analogen Experimenten.

N. Gréhant 1) hat das Verhalten des Kohlenoxyds gegen Blut untersucht. Er stellte vergleichende Blutuntersuchungen an einem normalen Hunde und an einem solchen, der Luft mit 1 pro Mille Kohlenoxyd geathmet hatte, an, und fand in 100 ccm Blut:

				N	ormales Blut	Kohlenoxydblut	
Kohlensäure					47	50	
Sauerstoff .					27	14,2	
Stickstoff .					1,5	1,5.	

Aus dem Kohlenoxydblut konnten durch Behandeln mit Essigsäure 14,4 ccm Kohlenoxyd gewonnen werden.

F. Krüger<sup>2</sup>) hat Versuche über die *ungleiche Resistens des Blutfarbstoffes verschiedener Thiere* gegen zersetzende Agentien ausgeführt; es diente dazu das Hämoglobin des Hunde- und

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 289. — 2) Zeitschr. Biol. 24, 318.

Pferdeblutes; zersetzt wurde dasselbe durch Essigsäure und durch Natronlauge. Es haben sich folgende Resultate ergeben: 1. Die Widerstandskraft des Hunde- und Pferdehämoglobins gegen die zersetzenden Einflüsse der Essigsäure und Natronlauge ist, wie bereits Körber gefunden, eine sehr verschiedene; die von Letzterem angewendete Methode hat ihn also nicht zu falschen Resultaten geführt; mithin wird es also auch mit den übrigen, andere Hämoglobinarten betreffenden Befunden Körber's seine Richtigkeit haben. 2. Diese Verschiedenheit der Widerstandskraft ist durch die chemische Beschaffenheit der Hämoglobine selbst bedingt. 3. Der Unterschied zwischen der Zersetzlichkeit des Hunde- und Pferdehämoglobins wächst mit der Quantität des Zersetzungsmittels. Wenigstens gilt dies von Mischungen, in welchen 0,5 bis 1,5 ccm zehnprocentigen Essigs resp. 0,25 bis 1 ccm zehnprocentiger Natronlauge auf 40 ccm, einer Hämoglobinlösung von circa 0,125 Proc. kommen. 4. Innerhalb der Grenzen dieser Mischungsverhältnisse erwies sich die Natronlauge als stärker wirkendes Reagens.

A. Hénocque 1) hat die Aenderungen in der Geschwindigkeit der *Reduction des Oxyhämoglobins* beim *gesunden* und *kranken Menschen* bestimmt.

A. Hénocque und G. Baudouin<sup>2</sup>) haben die Aenderungen der Menge und der Geschwindigkeit der Reduction des Oxyhämoglobins beim Typhus bestimmt.

A. Jaquet<sup>3</sup>) hat das *Hundeblut-Hämoglobin* analysirt. Er stellt die gefundenen Werthe mit denen des Pferdeblut-Hämoglobins, wie sie Zinoffsky<sup>4</sup>) fand, zusammen:

					•			Pferd	Hund
$\mathbf{C}$								51,15	53,91
H		•						6,76	6,62
N								17,94	<b>15,9</b> 8
$\mathbf{S}$								0,39	0,542
Fe	)						•	0,335	0,333
0						•		23,43	22,62

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 146. — 2) Daselbst, S. 1245. — 3) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 285. — 4) JB. f. 1885, 1834.

Sczelkow1) hat einen Beitrag zur Spectrophotometrie des Blutes geliefert, indem Er die photometrischen Constanten des **Pferdeblut**-Hämoglobins bestimmte. Er fand  $A_0 = 0,00150421$ ,  $A'_0 = 0.00112545$ , daraus ist  $\frac{A_0}{A'_0} = 1.336$ . Diese Zahlen stimmen mit den von Otto2) erhaltenen sehr gut überein.

F. Krüger<sup>3</sup>) hat nachgewiesen, dass das Absorptionsverhältnis des Oxyhämoglobins zunimmt, wenn letzteres umkrystallisirt wird, sodass z. B. das Absorptionsverhältnis nach der ersten Krystallisation 0,1266, nach der dritten Krystallisation 0,1372 betrug. Krüger hat ferner beobachtet, dass das unter Anwendung von Ammoniak bereitete Oxyhämoglobin in Wasser viel leichter löslich ist, als das ohne Ammoniak bereitete Präparat.

E. Salkowski 4) beschrieb folgende Modification Hoppe-Seyler'schen Natronprobe auf Kohlenoxydhämoglobin: Man verdünnt das zu untersuchende Blut mit destillirtem Wasser auf das 20 fache und setzt dann das gleiche Volumen Natronlauge von 1,34 spec. Gewicht zu. Handelt es sich um Kohlenoxydblut, so wird die Mischung in wenigen Augenblicken zuerst weisslich trübe, dann lebhaft hellroth. Beim Stehen scheiden sich hellrothe Flocken ab, die sich allmählich zusammenballen und eine schwach rosa gefärbte Flüssigkeit zwischen sich lassen, endlich an der Oberfläche sammeln. Genuines Blut wird auf Zusatz des gleichen Volumens Natronlauge schmutzigbräunlich. Nach 24 stündigem Stehen hat sich in beiden Fällen der Niederschlag wieder gelöst, beide Proben erscheinen klar und von lebhaft rother Farbe, sie zeigen fast dieselben Absorptionsstreifen, wie Oxyhämoglobinlösungen.

M. Nencki und N. Sieber 5) haben Ihre 6) Untersuchungen über das *Hämatoporphyrin* fortgesetzt. Sie stellten dasselbe durch Einwirkung einer gesättigten Lösung von Bromwasserstoff in Eisessig auf Hämin dar; die Elementaranalyse führte zu der

<sup>1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 41, 373. — 2) JB. f. 1883, 1451, 1454. — 8) Zeitschr. Biol. 24, 47. — 4) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 227. —

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Monatsh. Chem. 9, 115; Wien. Akad. Ber. 97, 179; Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 430. - 6) JB. f. 1886, 1845.

Formel C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, das Präparat zeigte die schon früher beobachteten Absorptionsstreifen. Von Verbindungen wurde die salzsaure C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>. HCl and die Natriumverbindung C<sub>16</sub>H<sub>17</sub>NaN<sub>2</sub>O<sub>3</sub> . H<sub>2</sub>O untersucht; aus der letzteren lassen sich durch Doppetzersetzung zahlreiche Metallverbindungen des Hämatoporphyrins herstellen. Das mittelst Bromwasserstoff dargestellte Hämatoporphyrin ist bis auf das sprectroskopische Verhalten von dem mittelst concentrirter Schwefelsäure dargestellten verschieden; das letztere scheint ein Anhydrid des ersteren zu sein. Bei der Bildung des Hämatoporphyrins aus Häminkrystallen müßte eigentlich Wasserstoff frei werden nach der Gleichung C32H31ClN4O3Fe  $+ 2 BrH + 3 H_2 O = 2 C_{16} H_{18} N_2 O_3 + Fe Br_2 + HCl + H_2$ und doch war bei diesem Processe nie freier Wasserstoff nachzuweisen. Wahrscheinlich wird der bei der Reaction frei werdende Wasserstoff sofort von einem Theile des leicht reducirbaren Hämins aufgenommen. Der früher ausgesprochene Satz, dass Blutfarbstoff beim Uebergang in Gallenfarbstoff Eisen abspaltet und Wasser aufnimmt nach der Gleichung C<sub>32</sub>H<sub>32</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>Fe + 2H<sub>2</sub>O - Fe = C<sub>32</sub> H<sub>36</sub> N<sub>4</sub>O<sub>6</sub>, ist durch die Darstellung des Hämatoporphyrins mittelst Bromwasserstoff realisirt; es erscheint ferner auch die einfache ursprüngliche Formel des Bilirubins, C<sub>16</sub> H<sub>18</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub>, als die richtigere. Hämatoporphyrin und Bilirubin zeigen nämlich große Aehnlichkeit in ihrem Verhalten; sie entwickeln beim Erhitzen Pyrrol, sie werden beide, allerdings nicht gleich leicht, durch nascirenden Wasserstoff zu Urobilin reducirt. Hämatoporphyrin, dem Thierkörper einverleibt, wird zum kleinen Theil im Harn unverändert ausgeschieden, zum größten Theil im Organismus zurückgehalten und zugleich zur Hämoglobinbildung verwendet; die Bildung von Gallenfarbstoff findet dabei nicht statt. Allem Anscheine nach bildet die Leberzelle gleichzeitig Hämatoporphyrin und Bilirubin, das erstere wird zur Bildung von Hämoglobin verwendet. Es ist nun sehr wahrscheinlich geworden, dass im Organismus aus dem Blutfarbstoffe der Gallenfarbstoff entsteht.

Dieselben 1) haben Ihre 2) Untersuchungen über die thieri-

<sup>1)</sup> Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 17. — 2) JB, f. 1886, 1846, 1847.

schen Melanine fortgesetzt. Versuche, die Hippomelaninsäure 1) durch Schmelzen des Hippomelanins mit Aetzkali rein zu erhalten, führten nicht zum Ziele, indem je nach der Dauer des Schmelzens Präparate von verschiedener Zusammensetzung resultirten und einfachere Verbindungen, wie Schwefelwasserstoff, Fettsäuren und deren Nitrile, vielleicht auch Bernsteinsäure entstanden. Es gelang auch nicht, den schwarzen Farbstoff der Rofshaare als ein chemisches Individuum im reinen Zustande zu isoliren. Das Melanin aus den Tintenbeuteln der Sepia lieferte leicht die zugehörige Sepiasäure von constanter Zusammensetzung; dieselbe ist leicht löslich in Alkalien. Bei der Verarbeitung eines Melanosarkoms der Leber vom Menschen gelang es nicht, Phymatorhusin 1) abzuscheiden, auch der bei morbus Addisonii in der Haut abgelagerte schwarze Farbstoff scheint nicht Phymatorhusin zu sein.

M. Nencki<sup>2</sup>) und K. A. H. Mörner<sup>3</sup>) polemisiren wegen Ihrer<sup>4</sup>) Aufsätze über die *melanotischen Farbstoffe*. Die betreffenden Aufsätze enthalten nicht die Ergebnisse neuer Untersuchungen.

Filehne<sup>5</sup>) hat beobachtet, dass Hämoglobin, resp. Hämatin durch Behandlung mit Phenylhydrazin einige gelbe und rothe Substanzen liesert, welche sich mit Alkali scharlachroth färben, mit salpetriger Säure anders reagiren, als Bilirubin. Werden sie in Chlorosorm gelöst und mit Salpetersäure überschichtet, so zeigen sie Farbenwechsel von amethystsarben zu blau, blutroth und gelb, resp. rosa zu grün. Dieselben Stoffe entstehen auch bei der Einwirkung von Bilirubin auf Phenylhydrazin. Filehne hebt hervor, dass diese Thatsachen die Zusammengehörigkeit des Bilirubins und Hämoglobins bekräftigen.

Valentini<sup>6</sup>) hat eine Untersuchung über die *Bildungsstätte* des Gallenfarbstoffes beim Kaltblüter ausgeführt, welche folgende Resultate ergab: 1. Es gelingt bei Winterschildkröten, durch

JB. f. 1886, 1846, 1847. — <sup>2</sup>) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol.
 24, 27, 448. — <sup>8</sup>) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 229. — <sup>4</sup>) JB. f. 1886, 1846,
 1847. — <sup>5</sup>) Chem. Centr. 1888, 1083. — <sup>6</sup>) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 412.

Vergiftung mit Arsenwasserstoff Icterus zu erzeugen. 2. In den Leberzellen solcher Thiere findet man einen eisenhaltigen Körper, der auf eine in den Zellen stattfindende Zersetzung des Hämoglobins mit gleichzeitiger Bildung von Gallenfarbstoff bezogen werden muß. 3. Die weißen Blutkörperchen, die nach Naunyn und Minkowski bei Vögeln an der Gallenfarbstoffbildung einen geringen Antheil haben, spielen bei Winterschildkröten bei derselben keine Rolle.

- J. Latschenberger 1) hat Untersuchungen über die Bildung des Gallenfarbstoffes aus dem Blutfarbstoffe durchgeführt, welche folgende Ergebnisse lieferten: Der Gallenfarbstoff, resp. dessen Muttersubstanz (Choleglobin) geht aus dem Blutfarbstoffe hervor bei gleichzeitiger Abspaltung eines dunklen, eisenhaltigen Pigmentes (Melanin). Die Zerlegung findet in den Geweben auch außerhalb der Zellen in den Gewebelücken statt. Sowohl in den einzelnen Blutkörperchen, als in den durch Zusammenfließen der Oicoide entstandenen Conglomeraten tritt diese Spaltung des Hämoglobins in eisenfreie Pigmente (Choleglobine) und in eisenhaltige Pigmente (Melanin) ein; sie ist bei den Blutkörperchen insofern eine unregelmäßige, als sie in einzelnen sehr frühzeitig, und in anderen sehr spät eintritt, welche Thatsache augenscheinlich durch die Verschiedenheit des Alters der einzelnen rothen Blutkörperchen bedingt ist; bei krystallisirtem Hämoglobin besteht ein solcher Zeitunterschied in der Spaltung der einzelnen Theile der injicirten Masse nicht. Die rothen Blutkörperchen machen im kreisenden Blute dieselben Veränderungen durch, welche eben beschrieben wurden.
- J. L. Prevost und P. Binet<sup>2</sup>) haben Versuche angestellt über die Wirkung von Medikamenten auf die Gallensecretion und über die Ausscheidung dieser Medikamente durch die Galle.
- E. Salkowski<sup>3</sup>) berichtete über die *spontane Zersetzung* des *Bilirubins*, welche Er an einem stark ictorisch gefärbten Harn beobachtete, nachdem derselbe längere Zeit unter Auftreten der

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 52; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 15. — 2) Compt. rend. 106, 1690. — 3) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 227.

ammoniakalischen Gährung sich selbst überlassen geblieben war. Es gelang nicht, aus diesem Harn unverändertes Bilirubin zu gewinnen, es resultirten nur dunkel gefärbte, amorphe Massen. Diese Beobachtung ist von Interesse im Hinblick auf die bei Icterus bisweilen entleerten dunklen Harne, welche die Gallenfarbstoffreactionen nicht geben.

L. Jolin 1) hat eine Untersuchung der Säuren der Schweinegalle vorgenommen, deren Ergebnisse Er folgendermaßen zusammenfasst: 1. Die Schweinegalle enthält als hauptsächliche Bestandtheile Natriumsalze von zwei verschiedenen Glycocholsäuren, welche bei der Zersetzung Glycocoll und je eine Hyocholalsäure bilden. Außerdem enthält sie in geringer Menge Natriumsalze von einer, möglicherweise sogar von zwei Taurochol-2. Die beiden Hyoglycocholsäuren unterscheiden sich vornehmlichst durch die verschiedene Löslichkeit ihrer Salze in Salzlösungen. Die für die Schweinegalle als charakteristisch angesehene Fällbarkeit derselben mittelst gesättigter Lösungen von neutralen Salzen ist nur in geringem Grade bei den β-hyoglycocholsauren Salzen vorhanden, welche den bedeutendsten Bestandtheil der Galle bilden. 3. Die beiden Hyocholalsäuren zeigen unter sich Verschiedenheiten, die vollständig analog mit denen sind, durch welche die entsprechenden gepaarten Gallensäuren sich von einander unterscheiden. Für die α-Hyoglycocholsäure und die entsprechende Cholalsäure hat Jolin die Strecker'schen Formeln C<sub>27</sub> H<sub>43</sub> NO<sub>5</sub> und C<sub>25</sub> H<sub>40</sub> O<sub>4</sub> beibehalten, dagegen entsprechen den β-Säuren nach den analytischen Ergebnissen besser die Formeln C26H43NO5 und C24H40O4. Indessen hält Er diese Formeln noch nicht für absolut sicher, da es schwer ist, die betreffenden Substanzen in einen für die Analyse geeigneten Zustand zu bringen. Was die Zusammensetzung der Hyotaurocholsäure betrifft, so gründet sich die Aufstellung der Formel C<sub>26</sub> H<sub>45</sub> NSO<sub>6</sub> auf die Annahme, dass die schwefelhaltige Säure, welche der  $\beta$ -Hyoglycocholsäure beharrlich beigemengt ist, zu dieser in demselben Verhältnisse stehen muß, wie in der Ochsen-

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 12, 512; 13, 205.

galle. Eine der  $\alpha$ -Säure entsprechende  $\alpha$ -Hyotaurocholsäure müßte selbstverständlich die Formel  $C_{27}H_{45}NSO_6$  haben.

R. Campani<sup>1</sup>) erhielt bei der Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf *Cholalsäure Dyslysin*.

V. v. Zepharovich<sup>2</sup>) hat krystallographische Bestimmungen an einigen Cholesterinderivaten vorgenommen, und zwar an Cholesteryl-Acetat, Bromcholesteryl-Acetat und Cholesteryl-Benzoat.

F. Mylius<sup>3</sup>) hat eine Notiz über die *Darstellung* und die *Zusammensetzung* der *Cholsäure* veröffentlicht. Nach Seinem Verfahren erhält man aus frischer Rindergalle die Säure in kurzer Zeit und leicht rein, und zwar in Verbindung mit Aethylalkohol ( $C_{24}H_{40}O_5$ .  $C_2H_6O$ ). Bezüglich der Zusammensetzung der Cholsäure hält es Mylius wohl für möglich, dass die Säure 25 Atome C enthält, allein die von Latschinoff<sup>4</sup>) aufgestellte Formel erscheint Ihm doch zu wenig gut begründet.

A. Béchamp<sup>5</sup>) hat folgende Ergebnisse einer Untersuchung über die *Milch* veröffentlicht: 1. Die Milch ist nicht eine Emulsion. Die Milchkügelchen sind nicht einfache Fetttröpfchen, sondern freie Fettbläschen. 2. Die Kuhmilch enthält außer dem Caseïn andere Eiweißkörper, welche in Verbindung mit Alkalien vorhanden sind. 3. Die Milchgerinnung erfolgt spontan, ohne Mitwirkung von Mikroorganismen.

P. Vieth 6) theilte die Resultate zahlreicher Analysen von Milch und Milchproducten mit. Bei der Analyse von 18611 Milchproben ergab sich ein durchschnittlicher Gehalt von 3,82 Proc. Fett, 9,12 Proc. festem Nicht-Fett und ein durchschnittliches spec. Gewicht von 1,0322. Das spec. Gewicht war im August am kleinsten, 1,0315, im November, December und März am größten, 1,0325, der Fettgehalt am größten im September, 4,12 Proc., am kleinsten im April, 3,62 Proc. Der Gehalt an festem Nicht-Fett schwankte zwischen 9,23 Proc. im November und 8,95 Proc. im August. In 342 Fällen wurde der Fettgehalt der Milch vor Ab-

Gazz. chim. ital. 18, 88. — <sup>2</sup>) Zeitschr. Kryst. 15, 223. — <sup>3</sup>) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 262. — <sup>4</sup>) JB. f. 1887, 2333. — <sup>5</sup>) Compt. rend. 107, 772. — <sup>6</sup>) Chem. Centr. 1888, 615.

lieferung an die Consumenten einerseits und in den zurückgebrachten, nicht verkauften Mengen andererseits bestimmt; in zwei Fällen war der Fettgehalt der zurückgebrachten Milch um 0,32 resp. 0,34 Proc. größer als der der mitgenommenen, in acht betrug das Plus 0,2 bis 0,3 Proc., in zwanzig 0,1 bis 0,2 Proc. Auch in der Zusammensetzung des Rahms wurden keine erheblichen Aenderungen der zu Beginn und zum Schluß des Transports entnommenen Proben bemerkt. Die durchschnittliche Zusammensetzung der Butter war 85,14 Proc. Fett, 12,93 Proc. Wasser, 0,9 Proc. Proteïde, 1,03 Proc. Asche; von den Fettsäuren waren 88,08 Proc. unlöslich.

H. Faber 1) hat über Veränderungen in der Zusammensetzung der Milch aus einer sehr großen Anzahl von Analysen Folgendes ermittelt. Die Schwankungen in dem Gehalte der Milch an Trockensubstanz beruhen fast ausschließlich auf entsprechenden Schwankungen des Fettgehaltes. Die Abendmilch enthält mehr Fett und deshalb mehr Trockensubstanz, als die Morgenmilch. Im October und November ist die Milch reicher an Fett und deshalb an Trockensubstanz, als während irgend einer anderen Zeit des Jahres.

W. Schrodt<sup>2</sup>) theilte bezüglich der Zusammensetzung der Milch mit, dass nach dem Jahresbericht der Versuchsstation zu Kiel die Abendmilch stets setter war und einen höheren Trockensubstanzgehalt hatte, als die Morgenmilch. Geringerer Milchertrag und größerer Gehalt an Fett und Trockensubstanz gehen parallel. Zwischen den einzelnen Monaten kommen Schwankungen im Fettgehalt vor von 2,913 bis 3,822 Proc., in der Trockensubstanz von 11,608 bis 12,985 Proc.

F. Strohmer<sup>3</sup>) untersuchte die in Ungarn und Siebenbürgen häufig verwendete Büffelmülch und Büffelbutter. Die Milch war amphoter, schmeckte angenehm, roch moschusartig, zeigte die Dichte 1,0319 und enthielt: 81,67 Proc. Wasser, 18,33 Proc. Trockenrückstand, darin 9,02 Proc. Fett, 3,09 Proc. Caseïn, 4,5 Proc. Milchzucker, 0,77 Proc. Asche. Der Stickstoffgehalt war 0,6 Proc.,

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 935. — 2) Daselbst. — 3) Daselbst, S. 478.

der Phosphorsäuregehalt 0,3 Proc. Butter und Käse aus Büffelmilch sollen wenig haltbar sein. Eingesalzene Büffelbutter ergab bei der Analyse 17,67 Proc. Wasser, 80,98 Proc. Fett, 1,19 Proc. Casein und Milchzucker, sowie 0,16 Proc. Asche. Die Acidität für 100 g Butter entsprach 23,43 ccm Normalalkali. Der Schmelzpunkt war 31,3°, der Erstarrungspunkt 19,8°, der Schmelzpunkt der Fettsäuren 37,9°, die Köttstorfer'sche Zahl 222,4 mg KHO, die Reichert-Meissl'sche Zahl 30,4 ccm Zehntelnormallauge. Die Büffelbutter ist daher von der gewöhnlichen Kuhbutter nicht wesentlich verschieden.

L. F. Nilson<sup>1</sup>) hat Studien über das Fett der Kuhmilch veröffentlicht. Die Abendmilch enthält für das ganze Jahr durchschnittlich 0,49 Proc. mehr Fett, als die Morgenmilch. Das Colostrumfett ist sehr arm an flüchtigen Fettsäuren. Der Gehalt an flüchtigen Säuren erreicht schon fünf bis sieben Tage nach dem Kalben sein Maximum, hält sich kurze Zeit auf dieser Höhe und nähert sich dann langsam und gleichmäßig einem am Schluss der Lactationsperiode liegenden Minimum, ohne dass Jahreszeit oder Fütterungsänderung auf diese Abnahme Einfluss üben. Nilson glaubt, dass der Gehalt an leicht schmelzbaren Glyceriden und die dadurch bedingten Eigenschaften des Butterfettes nicht von der Fütterung abhängen, dass der Unterschied zwischen Sommer- und Winterbutter hauptsächlich darin zu suchen sei, dass die Kühe sich zur Zeit der Grünfütterung meist in den ersten Stadien der Lactationsperiode befinden. Die Individualität beeinflusst die Beschaffenheit des Milchfettes im hohen Grade. Nilson empfiehlt, die Milch altmilchender Kühe, das Colostrum und die Milch der Individuen, welche wenig flüchtige Säuren enthält, von der Butterbereitung auszuschließen. Mit eintretender Brunst ist eine Depression im Gehalt an flüchtigen Säuren nachzuweisen. Einen eigenthümlichen Einfluß schreibt Nilson Beleuchtungsverhältnissen zu. Das Fett der Morgenmilch während der Monate November bis März ist reicher an flüchtigen Säuren, als das Fett der Abendmilch; im April verschwindet der Unterschied, im Frühjahr und Sommer ist er sehr klein.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 641.

Soxhlet 1) theilte mit, dass Th. Henkel im eiweissfreien Serum der Kuhmilch Citronensäure nachgewiesen habe. 1 Liter Milch liefert 0,9 bis 1,1 g Citronensäure. Eine gute Milchkuh giebt täglich so viel Citronensäure, als in zwei bis drei Citronen enthalten ist. In Bayern werden mit der Milch der Kühe jährlich 40 000 Centner Citronensäure producirt, entsprechend 400 Millionen Stück Citronen. Die in condensirter Milch häufig vorkommenden Concretionen bestehen aus fast reinem, citronensaurem Kalk. — Die Frauenmilch enthält keine Citronensäure.

O. Hammarsten?) hat bei der Untersuchung des Kefir gefunden, dass derselbe das Casein im ausgefällten, ungelösten Zustande und von Pepton nur Spuren enthält. Bei der Kefirbildung geht Milchsäurebildung und Alkoholgährung vor sich, das Casein wird dabei nicht vermindert, dagegen scheint eine deutliche Abnahme des Lactalbumingehaltes stattzufinden. Wirkliches, durch Ammonsulfat nicht fällbares Pepton konnte Hammarsten im Kefir nicht nachweisen; der gewöhnlich als Pepton bezeichnete Kefirbestandtheil erwies sich als ein Gemisch von Hemialbumose mit einem Eiweißkörper, der wahrscheinlich durch Wärme verändertes Caseïn oder Albumin ist. Kefir aus gekochter Milch enthält nicht mehr Peptonsubstanz, als Kefir aus ungekochter Milch. Das Kefircasein ist vom gewöhnlichen Casein nicht wesentlich verschieden, es ist als eine besonders leichtlösliche Caseïnmodification anzusehen und seine leichte Verdaulichkeit beruht vielleicht nur auf der feinen Vertheilung. Hammarsten hält es für fraglich, ob der Kefir wesentliche Vorzüge vor gewöhnlicher saurer, durch Schütteln fein vertheilter, mit Alkohol versetzter und mit Kohlensäure imprägnirter Milch besitze.

Marpmann 3) machte darauf aufmerksam, dass zwei bis drei Tage alter Kefir abführend wirkt, was für ein Nährmittel nicht zulässig ist. Ein gleichmäßiges Präparat erhält man nur, wenn die Gährung zu bestimmter Zeit unterbrochen und das Präparat conservirt wird. Man bereitet sterilisirten Kefir, indem man

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1067. — 2) Daselbst, S. 936, — 3) Daselbst, S. 983.

frische Kuhmilch unter Zusatz von Zucker bis zu 6 Proc. Alkoholgehalt vergähren läßt, dann in Flaschen füllt, anwärmt, nach Austreibung der Kohlensäure fest verschließt und sterilisirt.

R. Palm 1) beschrieb die Bereitung kohlensäurehaltiger Milch (nach Art der künstlichen Säuerlinge), die Er kohlensaure Milch nennt.

A. Charrin und A. Ruffer?) haben Studien gemacht über die Ausscheidung von Impfstoffen durch den Urin, welche von Mikroben außerhalb des Organismus erzeugt wurden.

M. Jaffé und R. Cohn<sup>3</sup>) haben das Verhalten des Furfurols im Stoffwechsel der Hühner studirt. Diese Thiere vertragen das Furfurol schlecht und es war deshalb schwer, das zur Untersuchung der Stoffwechselproducte nöthige Material zu gewinnen. Furfuracrylsäure wurde in den Excrementen dieser Thiere nicht gefunden, dagegen enthielt der Aetherextract der Excremente folgende Körper: 1. Reichliche Mengen von Brenzschleimsäure. 2. Eine gepaarte Säure, C<sub>15</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>, Pyromucinornithursäure, welche beim Kochen mit Säuren gespalten wird in 2 Mol. Brenzschleimsäure und 1 Mol. Ornithin.

M. Lesnik 4) hat das Verhalten einiger Salicylsäureester im Organismus untersucht. Er stellte sich nach der Methode von Nencki 5) unter Anwendung von Phosphoroxychlorid folgende Ester dar: Salicylsaures  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtol, salicylsaures Thymol, salicylsaures Dioxynaphtalin und salicylsaures Hydrochinon. Das salicylsaure  $\beta$ -Naphtol wird nach den angestellten Versuchen im Organismus des Menschen zersetzt; im Harn findet sich  $\beta$ -Naphtol-glycuronsäure und  $\beta$ -Naphtolschwefelsäure, ferner Salicylursäure und eine Säure von der Formel  $C_{21}H_{22}N_2O_9$ . Nach früheren Versuchen von Nencki 6) werden die Ester der Phenole durch den pankreatischen Saft im Darm gespalten, es sollte nun erprobt werden, ob diese Spaltung nicht auch an anderen Orten des Körpers erfolgte. Versuche mit Salol ergaben, dass dasselbe durch

Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 225. — <sup>2</sup>) Compt. rend. 107, 630. —
 Ber. 1888, 3461. — <sup>4</sup>) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 167.
 — <sup>5</sup>) Nencki und v. Heyden, JB. f. 1886, 2069 f. — <sup>6</sup>) JB. f. 1886, 1831.

den Speichel, sowie durch Digestion mit der Magenmucosa zerlegt wird; im letzteren Falle ist nicht das Pepsin die Ursache der Spaltung, sondern es sind dies Spaltpilze.

O. Kühling 1) hat die Stoffwechselproducte aromatischer Körper untersucht, und zwar der folgenden: Phenetol, Anethol und Eugenol.

M. Jaffé und P. Hilbert<sup>2</sup>) haben das Verhalten des Acetanilids und Acettolvids im thierischen Stoffwechsel untersucht; Sie gelangten zu folgenden Resulten: 1. Die Umwandlung des Acetanilids ist bei Herbivoren und Carnivoren verschieden. a) Bei Kaninchen wird es unter vollständiger Eliminirung der Acetylgruppe zu Paraamidophenol oxydirt. b) Bei Hunden dagegen geht nur ein kleiner Theil in Paraamidophenol über. Der Hauptsache nach geschieht die Umsetzung derart, dass unter gleichzeitiger Oxydation des Anilinrestes zu Orthoamidophenol und der Acetylgruppe zu COOH, zunächst eine Verbindung entsteht von der Zusammensetzung  $C_6 H_4 < N H C O O H_{[1]}$  (Oxyphenylcarbaminsäure), welche in freiem Zustande nicht beständig ist und durch Abspaltung von Wasser sofort sich in ihr Anhydrid, o-Oxycarbanil,  $C_6 H_4 \stackrel{N}{\bigcirc} > C(OH)$ , umwandelt. Das letztere läfst sich aus den mit Salzsäure erhitzten Harnextracten in großen Mengen isoliren. Die Stoffwechselproducte des Acetanilids werden bei Kaninchen sowohl, als bei Hunden in gepaarten Verbindungen mit Schwefelsäure resp. Glycuronsäure ausgeschieden. 2. Die drei isomeren Acetyltoluidine unterscheiden sich bezüglich ihres chemischen Verhaltens im Thierkörper wie folgt: a) das p-Acettoluid wird, indem die Oxydation ausschliesslich an der CH3-Gruppe stattfindet, vollständig in p-Acetylamidobenzoësäure  $(C_6H_4 < NH-CH_3CO)$ , umgewandelt. b) Das o-Acettoluid erfährt beim Hunde eine Umsetzung, welche der des Acetanilids ganz analog ist. Während die Methylgruppe intact bleibt, wird durch Eintritt von OH ein Phenol gebildet, welches mit dem Oxydations-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1102. — 2) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 295.

rest der Acetylgruppe in Zusammenhang bleibt; es entsteht als CH<sub>3</sub> Endproduct die Verbindung Methyloxycarbanil,  $C_6H_3N > C(OH)$ ,

welche als das Anhydrid der  $Oxykresylcarbamins \"{a}ure C_6H_3NH-COOH,$  OH

aufgefast werden muss. Dieses Product findet sich im Harn in einer die Polarisationsebene linksdrehenden gepaarten Verbindung. c) Das m-Acettoluid wird bei Hunden und Kaninchen einerseits zu m-Acetylamidobenzoësäure oxydirt, andererseits in nicht näher erforschte, linksdrehende, gepaarte Verbindungen verwan-3. Von den drei isomeren Acetyltoluidinen ist nur die Orthoverbindung giftig, während die Para- und, wie es scheint, auch die Metaverbindung ungiftig sind. 4. Nur das Metaacettoluid wirkt temperaturherabsetzend, die Para- und Orthoverbindung sind ohne bemerkenswerthen Einfluss auf die Körper-5. Ein unmittelbarer Zusammenhang zwischen der temperaturvermindernden Wirkung und der Art der chemischen Umsetzung im Organismus lässt sich nicht nachweisen; denn existirte ein solcher, so müßte das Orthoacettoluid, dessen chemisches Verhalten im Thierkörper dem des Antifebrins vollkommen analog ist, dem letzteren auch in Bezug auf den antipyretischen Esprit am nächsten stehen, was nicht der Fall ist.

K. A. H. Mörner¹) hat die Stoffwechselproducte des Acetanilids im menschlichen Körper untersucht. Ein Theil des in den Körper eingeführten Acetanilids wird zu Acetyl-p-amidophenol oxydirt und in Form der Aetherschwefelsäure im Harn ausgeschieden. Da der Harn Linksdrehung zeigt, so kann angenommen werden, daß auch ein entsprechendes Glycuronsäurederivat entsteht; die Reindarstellung der linksdrehenden Substanz ist noch nicht gelungen.

Bruylants<sup>2</sup>) beschrieb das *Verhalten des Saccharins* im Organismus. Von dem eingenommenen Saccharin erscheint in kurzer Zeit die Hauptmenge im Harn. Die Pepsinverdauung

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol, Chem. 13, 12. - 2) Chem. Centr. 1888, 1415.

wird durch dasselbe nicht beeinflusst, die Pankreasverdauung erst bei mehr als 1 Proc. verlangsamt. Er bestätigt aus eigener Erfahrung, dass das Saccharin keinen schädlichen Einfluss auf den Organismus übe.

- S. Królikowski und M. Nencki<sup>1</sup>) haben das Verhalten der o-Oxychinolincarbonsäure und der Methyltrihydro-o-oxychinolincarbonsäure im Organismus untersucht. Die erste Verbindung wird zum größten Theile unverändert im Harne ausgeschieden; auch von der zweiten Verbindung wird ein großer Theil unverändert im Harne ausgeschieden, ein geringer Theil jedoch im Organismus oxydirt und erscheint dann im Harne als Methyldioxychinolincarbonsäure.
- F. Arena<sup>2</sup>) hat nach Einnahme von carbolsaurem Chinin und phenolsulfosaurem Chinin schwärzlich gefärbten Harn beobachtet; derselbe enthielt aromatische Schwefelsäureäther und viel Indican. Nach Einnahme von Phenol allein wurde farbloser Harn ausgeschieden, während nach gleichzeitiger Einnahme von schwefelsaurem Chinin bräunliche Harne resultirten. Diese Färbungen rühren von Brenzcatechin, Hydrochinon und viel Indican her, welche Baumann's Beobachtungen zufolge immer nach Einführung von Phenol und einem Sulfate auftreten. Arena zieht folgende Schlüsse: 1. Die große Vermehrung des Indicans in solchen Harnen hat keine klinische Bedeutung. 2. Da das Phenol im Körper so rasch in aromatische Schwefelsäureäther übergeht. wenn ein Alkalisulfat zugegen ist, so ist bei Phenolvergiftungen die Anwendung eines Alkalisulfates als Gegengift nicht zu unterschätzen.
- G. Colasanti und R. Moscatelli<sup>3</sup>) haben Versuche über die Oxydation des Brenzcatechins im Organismus angestellt, indem Sie Thieren das letztere subcutan beibrachten und dann deren Harn untersuchten. Es ergab sich, dass das Brenzcatechin nur nach Injection toxischer Dosen in den Harn unverändert übergeht,

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 208; Wien. Akad. Ber. 97, 179. - 2) Chem. Centr. 1888, 1009. - 8) Gazz. chim. ital. 18, 258; Ann. chim. farm. [4] 8, 265.

- D. Axenfeld 1) hat Versuche über die Umwandlung der Ammoniaksalse in Harnstoff im Organismus angestellt, und zwar am Menschen und am Kaninchen, denen Er weinsaures Ammon einführte. Er fand darauf beim Menschen Vermehrung des Harnstoffes und der Harnsäure im Harn, beim Kaninchen nur Vermehrung des Harnstoffes. Die gefundene Vermehrung betrug mehr, als dem eingeführten Stickstoff entsprach; sie erscheint Ihm daher nicht als das Product einer Synthese, sondern der Auswaschung. Die Schlüsse von Schröder<sup>2</sup>) bekämpft Er.
- W. v. Mach<sup>3</sup>) hat Versuche an Vögeln über die *Bildung* der Harnsäure aus Hypoxanthin angestellt, welche ergaben, dass der Vogelorganismus die Fähigkeit besitzt, eingeführtes Hypoxanthin durch Oxydation in Harnsäure zu verwandeln und dass diese Fähigkeit keine Function der Leber ist.
- E. Pfeiffer 1) hat die Harnsäureausscheidung bei Gichtund Steinkranken, sowie die harnsäurelösende Wirkung von Mineralwässern untersucht.
- C. Posner und H. Goldenberg<sup>5</sup>) haben bezüglich der Auflösung harnsaurer Concretionen die Wirkung verschiedener Arzneimittel und Mineralwässer geprüft.
- M. Stadthagen<sup>6</sup>) untersuchte das Vorkommen der Harnsäure in verschiedenen Organen, ihr Verhalten bei Leukämie und behandelte die Frage ihrer Entstehung aus den Stickstoffbasen. In der Leber und Milz vom Menschen und vom Rind wurde keine Harnsäure gefunden, weshalb Stadthagen die extrarenale Bildung derselben beim Säugethier für nicht erwiesen hält. Bei Leukämie beobachtete Derselbe vermehrte Harnsäureausscheidung, die Er auf vermehrte Bildung zurückführt. Bezüglich der Entstehung der Harnsäure ist Er der Ansicht, dass dieselbe bei den Säugern als ein directes, mehr oder weniger verändertes Spaltungsproduct der Albuminstoffe anzusehen sei.
  - F. Mittelbach 7) hat zur Entscheidung der Frage, ob der

<sup>1)</sup> Ann. chim. farm. [4] 8, 172. — 2) JB. f. 1885, 1839. — 3) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 389. — 4) Chem. Centr. 1888, 1008. — 5) Daselbst, S. 1279. — 5) Ber. 1888, 192. — 7) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 463.

Harn der Herbivoren Harnsäure enthält, den Harn von Ochsen, Kühen, Schöpsen und Pferden untersucht und in allen Fällen Harnsäure nachgewiesen, ebenso auch im Harne von Schweinen. Bei der quantitativen Bestimmung wurden in sechs Ochsenharnen für 100 ccm 8,8 bis 45,3 mg Harnsäure gefunden. Demnach ist es zum mindesten höchst wahrscheinlich, dass die Harnsäure auch ein normaler Bestandtheil des Herbivoren-Harnes ist.

Tichborne 1) behauptet, dass Harnsäure durch die Haut ausgeschieden wird, indem es Ihm gelang, in verschiedenen Schweisproben, welche Er im türkischen Bade sammelte, Harnsäure nachzuweisen.

R. Lépine und Porteret<sup>2</sup>) haben die Veränderungen untersucht, welche der Harn bei Einwirkung eines Gegendrucks auf den Harnleiter erleidet. Gegendruck vermindert die Harnmenge bedeutend, starker Druck vermindert den Harnstoff weniger, als die Harnmenge; ähnlich verhalten sich die Salze, das Chlor und die Phosphorsäure.

V. Aducco<sup>3</sup>) hat die Beziehungen zwischen der Reaction des Urins und der Muskelarbeit studirt. Der Harn der Versuchshunde wurde bei Muskelarbeit allmählich schwächer sauer, endlich alkalisch.

M. Gruber 1) hat den Einfluss der Kochsalzzusuhr auf die Reaction des Harnes untersucht. Wird einem Hunde nach mehrtägigem Kochsalzhunger eine größere Menge Kochsalz zum Futter gegeben, so erfolgt Ausscheidung von alkalischem, an Carbonaten reichem Harn, hierauf bewirkte Kochsalzentziehung liefert in den ersten Verdauungsstunden stark sauren Harn. Demnach ist anzunehmen, dass aus dem Kochsalz Salzsäure frei wird und im Magensaft erscheint, während Natriumcarbonat ins Blut übergeht und durch die Nieren austritt. Einführung von Salz beim hungernden Thier bewirkt keine Aenderung der Harnreaction, weil kein Magensaft abgeschieden wird. Wahrscheinlich wird das Chlor der gebildeten Salzsäure in organischer Bindung zurück-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 978. — 2) Compt. rend. 107, 74. — 3) Ber. 1888, 301. — 4) Chem. Centr. 1888, 526.

gehalten und erst bei Kochsalzmangel ausgeschieden; Zersetzung des Kochsalzes im Magen durch Milchsäure oder Diffusion ist ausgeschlossen. Bei reichlicher Kochsalzzufuhr erleidet der Körper einen bemerkenswerthen Verlust an fixen Alkalien.

A. Kast<sup>1</sup>) hat die Beziehungen der Chlorausscheidung zum Gesammtstoffwechsel an Thierexperimenten studirt. Blutentziehung, Phosphorvergiftung und Kohlenoxydvergiftung (beim chlorreichen Thier) sind Processe, welche mit einer Steigerung des Stickstoffumsatzes verknüpft sind und zu einer bald mehr, bald weniger erheblichen Verminderung des Kochsalzgehaltes im Harn führen. Versuche mit Blutkörperchen zerstörenden Mitteln, wie Pyrogallol, Tolwylendiamin, ergaben bedeutende Vermehrung des Chlors im Für die Erklärung der klinischen, wie experimentellen Anomalien in der Chlorausscheidung drängt sich der Gedanke auf, dass die specifische Einwirkung des Krankheitserregers auf die Thätigkeit der Zellen dafür bestimmend ist, ob und in wie weit eine Störung des Chlorumsatzes im Krankheitsbilde hervor-Diese Einwirkung auf den Chlorumsatz kann mit einer gleichzeitig hervorgerufenen Störung des Eiweißumsatzes einhergehen, aber auch ohne eine solche selbständig bestehen. Für den Ausfall der Wirkung eines Giftes oder Krankheitserregers wird unter anderen Momenten von Belang sein, in wie weit durch denselben Zerstörung der rothen Blutkörperchen hervorgebracht wird. Nach Kast's Untersuchungen wird die Ausscheidung der Chloride beherrscht 1. durch bestimmte Beziehungen der Chlorausscheidung zum Eiweissumsatz; 2. durch den Einflus der Zerstörung rother Blutkörperchen. Man könnte sich denken, dass der fieberhafte Process im Allgemeinen zunächst eine Herabminderung der Chlorausscheidung zur Folge hat, welcher Schluss mit der Forster-Röhmann'schen Auffassung des Chlorstoffwechsels im Einklange stände. Gleichzeitig oder in Folge des fieberhaften Processes aber könnten Erscheinungen hervortreten, welche ihrerseits die Chlorausscheidung entweder noch weiter herabsetzen oder aber ihr direct entgegenwirken resp. sie

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 12, 267.

sogar übercompensiren. In der ersten Richtung wirkt offenbar die Bildung von Exsudaten erheblicheren Umfanges (Pneumonie, Pleuritis), in entgegengesetztem Sinne aber äußern alle Momente ihren Einfluss auf die Chlorausscheidung, welche eine Zerstörung rother Blutkörperchen zur Folge haben. So muß man die scheinbar paradoxe Chlorvermehrung im Wechselfieber mit dem bei dieser Krankheit ausgedehnten Zerfall rother Blutkörperchen in Beziehung bringen.

C. Wurster und A. Schmidt<sup>1</sup>) fanden in vielen menschlichen Harnen, welche Sie untersuchten, Kohlensäure, welche durch Luft ausgetrieben werden kann. Am reichsten daran sind die neutral und alkalisch reagirenden Harne, sowie jene von hohem specifischen Gewichte. In stark sauren Harnen ist die Kohlensäure frei, in neutralen und alkalischen als Dicarbonat vorhanden; es wird angenommen, dass sowohl die freie als auch die gebundene Kohlensäure im Nierengewebe gebildet wird.

W. Camerer<sup>2</sup>) hat das Verhältnis des Harnstoffstickstoffes zum Gesammtstickstoff des Harns resp. auch zum Stickstoff der übrigen stickstoffhaltigen Urinbestandtheile untersucht. Dieses Verhältnis ändert sich nicht beim Aufbewahren des Harns, wenn alkalische Gährung eintritt. Vermehrte Urinausscheidung, sofern damit geringere Concentration des Urins verbunden ist, ist der Ausscheidung des Extractivstickstoffes förderlicher, als der des Harnstoffstickstoffes. Nach Zufuhr von Eiweiß in der Nahrung steigt sofort die Ausscheidung sowohl von Harnstoffstickstoff, als auch von Extractivstickstoff. Die absolute und relative Ausscheidung des Extractivstickstoffes ist am größten zu der Zeit, zu welcher die Menge des Urins, wohl unter dem Einfluss der Verdauung, am kleinsten und seine Concentration am stärksten ist.

Charrin und G. H. Roger<sup>3</sup>) haben Untersuchungen über die Giftigkeit des Urins gesunder Thiere durchgeführt.

F. Selmi's) hat abnorme, zum Theil giftige Substanzen

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 185. — 2) Zeitschr. Biol. 24, 306. — 3) Ber. 1888, 302. - 4 Ann. chim. farm. [4] 8, 3; Chem. Centr. 1888, 1554, 1555, 1556, 1557.

welche sich in pathologischen Harnen finden, untersucht. Er erhielt aus den Harnen bei progressiver Paralyse, bei Pneumonie und Nephritis, bei Ileotyphus und bei Tetanus rheumaticus nebst einem flüchtigen, phosphorhaltigen Körper flüchtige Basen, die Er Patoamine nennt; von diesen beschrieb Er Reactionen und physiologische Wirkungen; zum Schluß stellte Er Betrachtungen über Diagnose und Behandlung der Krankheiten auf Grund dieser aufgefundenen, abnorm giftigen Stoffe an.

A. Baginsky¹) bestätigte die Resultate von v. Jacksch²) bezüglich der *Acetonurie* im kindlichen Alter. Die Acetonausscheidung nimmt beim Fieber zu, bei eklamptischen Anfällen ist der Acetongehalt des Harns vermehrt.

P. von Rokitansky<sup>3</sup>) findet die Menge der flüchtigen Fettsäuren im Menschenharn bedeutend größer, als bisher angenommen wurde und sieht den Grund für diese Differenz darin, daß bisher zur Abscheidung dieser Säuren zu wenig Phosphorsäure zugesetzt wurde.

G. Colasanti und R. Moscatelli<sup>4</sup>) haben im *Harn* von Soldaten, die längere Märsche gemacht hatten, geringe Mengen von *Paramilchsäure* nachgewiesen.

C. Posner<sup>5</sup>) hat beobachtet, dass *Harne*, welche selbst in geringer Menge *Samenbestandtheile* führen, *Propepton* enthalten; solche Harne sind trübe und werden nur durch Filtriren klar, nicht so durch Zusatz von Säuren, Alkalien oder durch Erhitzen. Es wird das Verhalten solcher Harne gegen Salpetersäure, Pikrinsäure, Ferrocyankalium angegeben und zur Vorsicht bei Beurtheilung der Eiweißreactionen im Harn ermahnt. — Normaler, frischer, menschlicher *Samen* enthält neben Spuren von Pepton einen propeptonartigen Körper.

E. Goldmann und E. Baumann<sup>6</sup>) haben einen Beitrag zur Kenntniss der schwefelhaltigen Verbindungen des Harns geliefert. Durch die Beobachtung, dass das Benzoylcystin,  $C_6H_{10}N_2S_2O_4$ 

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 63. — 2) JB. f. 1885, 1957. — 3) Chem. Centr. 1888, 115. — 4) Gazz. chim. ital. 17, 548. — 5) Chem. Centr. 1888, 861. — 6) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 254.

(C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O<sub>2</sub>, im Wasser nahezu unlöslich, in Aether dagegen löslich ist, war ein Weg gegeben, kleine Mengen von Cystin aus dem Harn zu gewinnen. Es ergab sich bei der Untersuchung Folgendes: 1. Im normalen Harn sind geringe Mengen von Cystin 1) oder einem dem Cystin sehr ähnlichen Körper enthalten. 2. Durch Kochen einer alkalischen Lösung von Cystin wird der Schwefel desselben langsam und unvollkommen abgespalten. 3. Diese Zersetzung des Cystins ist noch weniger vollständig, wenn cystinhaltiger Harn mit alkalischer Bleilösung erhitzt wird. Was die Menge des Cystins im normalen Harn betrifft, so macht sie wohl nur einen unerheblichen Theil der nicht in Form von Schwefelsäure vorhandenen Schwefelverbindungen aus. Im Hundeharn wurde gleichfalls das Vorhandensein von Cystin oder cystinähnlichen Körpern nachgewiesen. Die Widersprüche in den Angaben über die Abspaltung des Schwefels aus dem Cystin legten den Gedanken nahe, dass es verschiedene, vielleicht isomere Cystine gäbe; bei der Untersuchung von drei Cystinproben verschiedener Provenienz ergab sich jedoch vollkommen gleiches Verhalten. Die Thatsache, dass der Schwefel des Cystins viel langsamer abgespalten wird, als der der verwandten Mercaptursäuren, findet eine einfache Erklärung darin, dass in dem Cystin ein Theil des ersteren durch secundäre Reactionen in die feste Bindung mit zwei Kohlenstoffatomen eintreten kann. Das aus Brenztraubensäure durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff erhaltene Product spaltet beim Erhitzen mit alkalischer Bleilösung einen Theil des gebundenen Schwefels alsbald, den Rest dagegen sehr allmählich ab.

Nach E. Salkowski<sup>2</sup>) ist der neutrale Schwefel des Harns bei Vorhandensein geeigneter Bacterien die Quelle für die Entwickelung des Schwefelwasserstoffes im Harn. Durch die reducirende Wirkung der Bacterien entsteht auch aus Sulfaten Schwefelwasserstoff. Im normalen Harn ist unterschweflige Säure nicht enthalten. In den Darm eingeführte Schwefelblumen werden zum Theil resorbirt und dann als neutraler Schwefel und als Schwefel-

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1885, 1839. — 2) Chem. Centr. 1888, 1471.

säure ausgeschieden. Der Schwefelwasserstoff kann nicht von einem Gehalt des Harns an unterschwefligsaurem Salz hergeleitet werden.

- J. Marshall 1) hat im Harn eine krystallisirte schwefel- und stickstofffreie Säure aufgefunden, welche stärker reducirt, als Glycose und die Er Glycosursäure nennt.
- V. Lehmann<sup>2</sup>) hat eine Untersuchung über die *Chinäthonsäure*<sup>3</sup>) des *Harns* durchgeführt. Er giebt zunächst ein neues Verfahren zur Darstellung derselben an, analysirt einige Salze und spaltet die Säure durch Erhitzen mit verdünnter Schwefelsäure, wobei eine Verbindung von der Formel  $C_8H_{10}O_2$  erhalten wird; schließlich stellt Er dafür folgende Constitutionsformel auf:  $C_6H_4 < \frac{OC_2H_5}{C_6H_9O_7}$ .
- E. Salkowski 1) hat beobachtet, dass das *Urobilin* allmählich spontan, schnell beim Erhitzen in eine Modification übergeht, die noch gefärbt ist, aber keine Absorptionsstreifen zeigt; Er vermuthet, dass diese Modification auch im *Harn* existirt.
- A. Kast<sup>5</sup>) nimmt an, daß die reducirende Substanz im Harn nach Chloroformnarkose Trichlormethylglycuronsäure ist.
- N. Wedenski<sup>6</sup>) hat einen Beitrag zur Kenntniss der Kohlehydrate im normalen Harn geliesert. Er erhielt aus normalem Harn durch Einwirkung von Benzoylchlorid und Natronlauge einen Niederschlag, aus dem zwei verschiedene Kohlehydrate abgeschieden werden konnten, von denen das eine sich wie Traubenzucker, das andere wie thierisches Gummi verhielt.
- W. Leube<sup>7</sup>) hat im *Harne von Diabetikern* kleine Mengen eines Kohlehydrates nachgewiesen, das als *Glycogen* angesprochen werden durfte.
- V. Patellas) hat bezüglich der Serinurie und Globinurie folgende Beobachtungen gemacht. In vielen Fällen von Nephritis enthielt der Harn eine bemerkenswerthe Menge von Globulin neben Serumeiweifs, bei der Pneumonie findet sich darin viel

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 259. — 2) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 181. — 3) JB. f. 1883, 1289. — 4) Ber. 1888, 190. — 5) Chem. Centr. 1888, 758. — 6) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 122. — 7) Chem. Centr. 1888, 1278. — 8) Ann. chim. farm. [4] 8, 190.

Globulin, beim Typhus sehr wenig. Bei der Albuminurie der verschiedenen Arten fehlt eine constante Beziehung zwischen Globulin und Serumeiweifs, vielleicht deshalb, weil diese beiden Substanzen im Blutplasma in variablen Beziehungen stehen.

Edlefsen 1) fand, dass frischer Harn nach Naphtalingebrauch, mit Ammoniak oder Natronlauge versetzt, blaue Fluorescenz zeigt (von  $\beta$ -Naphtol); derselbe enthält dann  $\beta$ -Naphtochinon und a-Naphtolglycuronsäure. Nach zwei- bis dreitägigem Stehen wird der Harn auf Zusatz von concentrirter Essigsäure kirschroth. Während derselben Zeit gelingt auch die Carbolsäureprobe. Beide letzteren Reactionen scheinen durch denselben Körper bedingt zu sein. Ist das Stadium der Essigsäurereaction beendet, so wird meistens das  $\beta$ -Naphtochinon direct im Harn nachweisbar.

R. Moscatelli<sup>2</sup>) hat Harn und Ascitessissigkeit bei einem Fall von Lebercirrhose untersucht. Er fand den Harn selbst nach reichlichem Genuss von Zucker und Amylaceen zuckerfrei, dagegen enthielt die Ascitesflüssigkeit 0,15 Proc. Zucker und eine nachweisbare Menge von Allantoin.

E. Stadelmann 3) hat den normalen Harn des Menschen auf darin vorhandene Fermente untersucht. Es gelang Ihm leicht, wie dies auch schon Anderen früher gelungen war, Pepsin nachzuweisen, doch enthält der Harn nach vielfachen Versuchen kein Trypsin, ja er enthält Substanzen, welche die Trypsinwirkung hindern.

C. Fr. W. Krukenberg 4) hat den Harnstoffgehalt verschiedener Organe von Torpedo marmorata, T. ocellata, Raja clavata, Squantina angelus, Pristis antiquorum, Scyllium stellare und Mustelus laevis untersucht. Der vom elektrischen Organ spontan abgegebene Saft ist relativ ärmer an Harnstoff, als der wässerige Organauszug. Nach dem Tode steigert sich der Harnstoffgehalt; die Leber enthält meist weniger Harnstoff, als das Fleisch. Der Dotterinhalt der Eier sowie junge Embryonen sind reich an Harnstoff.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1007. — 2) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 202. — 3) Zeitschr. Biol. 24, 226. — 4) Ber. 1888, 28.

Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

J. N. Langley und H. M. Fletscher<sup>1</sup>) haben Experimentalstudien angestellt über die Secretion des Speichels und die Ausscheidung von Salzen mit dem Speichel unter verschiedenen Bedingungen.

E. Salkowski<sup>2</sup>) untersuchte den pathologischen *Speichel* bei Angina tonsillaris catarrh. Derselbe zeigte Biuretreaction, enthielt Chlorammonium und wirkte kräftig diastatisch.

Kuhn<sup>3</sup>) hat im *Humor aqueus Zucker* nachgewiesen und zwar betrug dessen Menge 0,03 Proc.

A. und F. Buisine<sup>4</sup>) haben im Schweifse des Schafes im weiteren Verlaufe Ihrer<sup>5</sup>) Untersuchungen Glycolsäure und normale Propylendicarbonsäure nachgewiesen.

Dieselben 6) haben im Schweise des Schafes Aepfelsäure nachgewiesen.

A. Vitali<sup>7</sup>) hat beobachtet, dass Guajakharz durch Eiter blau gefärbt wird, diese Reaction wird durch die Leukocyten verursacht und kann zum Nachweis des Eiters im Harn verwendet werden. Der Harn muß zu diesem Zwecke schwach sauer sein und das Guajakharz wird in der Form der Guajaktinctur verwendet.

K. Hasebroek<sup>8</sup>) theilte die Resultate der Analyse einer chylösen pericardialen Flüssigkeit mit. Er fand in 1000 Theilen:

Wasser				892,782	Fette 10,767
Feste Stoffe .				103,612	Alkoholextractstoffe 2,048
Albuminstoffe				73,789	Wasserextractstoffe 2,555
Cholesterin .				3,340	Salze 9,836
Lecithin	_		_	1.771	•

Diese Flüssigkeit kann vermöge ihrer Zusammensetzung nicht als ein einfaches seröses oder sero-fibrinöses Transsudat betrachtet werden, sondern muß als Chylus angesehen werden, und es dürfte sich also in dem Falle, von dem die Flüssigkeit herrührte, um einen Chyluserguß in den Pericardialraum gehandelt haben.

<sup>1)</sup> Lond. R. Soc. Proc. 45, 16. — 2) Ber. 1888, 190. — 3) Pflüger's Arch. Physiol. 41, 200. — 4) Compt. rend. 107, 789. — 5) Vgl. JB. f. 1887, 2336. — 6) Compt. rend. 106, 1426. — 7) Ann. chim. farm. [4] 7, 58. — 8) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 289.

H. Kossel 1) liefert Beiträge zur Lehre vom Auswurf. Das spec. Gewicht des auf 60° erwärmten Sputums ist anstandslos zu bestimmen, es wurden Werthe zwischen 1,0043 und 1,0375 gefunden. In zellenhaltigen Sputis fehlt Nuclein nie, in eitrigem Auswurf ist es reichlich vorhanden; das pneumonische Sputum ist reicher an Nuclein, als das phthisische. Im eitrigen Auswurf fand sich stets Pepton.

A. Leclerc<sup>2</sup>) hat Albuminsecretion durch die Haut beim Pferde nachgewiesen. Die weiße, schaumige Masse, welche oft auf schwitzenden Pferden angetroffen wird, enthält Chloride der Alkalien, Ammoniaksalze, Albumin, Harnstoff und andere stickstoffhaltige Verbindungen.

L. Adametz<sup>3</sup>) hat Untersuchungen über den Bau und die Zusammensetzung der Muskeln bei verschiedenen Rinderrassen ausgeführt, deren Resultate Er, wie folgt, zusammenfast. 1. Bei gewissen Rinderrassen findet sich die Neigung ausgeprägt, dunkel gefärbtes, bei anderen hingegen, hell gefärbtes Fleisch hervorzubringen. Zu den ersteren gehören die Niederungsrassen, das Steppenvieh und die Lavantthaler, zu den letzteren die Mürzthaler und die Pinzgauer. 2. Das intramusculäre Bindegewebe ist im Allgemeinen bei den Niederungsrassen ungemein reichlich, beim Steppenvieh hingegen spärlich entwickelt. Eine mittlere Entwickelungsstufe nehmen die Oberinnthaler, Lavantthaler, Waldviertler und Pinzgauer ein. 3. Die Bindegewebsbündel in den Muskelbündelhüllen höchster Ordnung besitzen bei den Niederungsrassen große Durchmesser (20 bis 25 mm und mehr), weit zarter und dünner sind sie bei den Waldviertlern und Lavantthalern. 4. Die Durchmesser der Muskelbündel höchster Ordnung sind abhängig von der Rasse, dem Geschlecht und Alter. Bei den · Niederungsrassen fanden sich die größten, bei den Waldviertlern die kleinsten Muskelbündel höchster Ordnung. Dieselben sind bei Stieren und Ochsen stärker als bei Kühen. Die zwei bis drei Jahre alten Thiere besitzen stärkere Muskelbündel höchster

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 754. — 2) Compt. rend. 107, 123. — 3) Landw. Jahrbücher 17 (1888), 577.

Ordnung, als die älteren. 5. Die Stärke der Muskelfasern ist von der Rasse und dem Geschlecht abhängig. Die gröbsten Muskelfasern fanden sich bei den Oberinnthalern (Querschnitt = 0,0048 qmm), die zartesten bei den Waldviertlern (Querschnitt = 0,0021 qmm). Stiere besitzen stärkere Muskelfasern als Kühe. 6. Der Trockensubstanzgehalt des Fleisches ist vom Ernährungszustande und vom Alter der Thiere abhängig. 7. Der Fettgehalt steht, abgesehen vom Ernährungszustande, in gewissen Beziehungen zum Entwickelungsgrade des intramusculären Bindegewebes. Je üppiger derselbe ist, desto größer kann der Fettgehalt werden. Dem entsprechend besitzen (gleichen Ernährungszustand vorausgesetzt) die Niederungsrassen den höchsten (1,32 Proc. gemästet, 0,99 Proc. ungemästet), das Steppenvieh den geringsten (0,72 Proc. gemästet, 0,57 Proc. ungemästet) Fettgehalt.

E. Delsaux 1) untersuchte die Respiration der Fledermäuse während des Winterschlafes.

- W. O. Atwater<sup>2</sup>) hat Seine<sup>3</sup>) Untersuchungen über die *Chemie der Fische* fortgesetzt und eine Reihe amerikanischer Fische analysirt.
- E. Heckel<sup>4</sup>) empfiehlt, um die Röthung des Stockfischfleisches zu verhindern, welche durch Clathrocystis roseopersina verursacht wird, das Fleisch der Thiere sofort nach dem Tödten mit einer verdünnten Lösung (32: 1000) von Natriumsulfibenzoat zu behandeln.
- G. Bunge 5) hat Versuche über das Sauerstoffbedürfniss der Schlammbewohner angestellt, indem Er verschiedene der letzteren in durch Quecksilber abgesperrtes, ausgekochtes Wasser brachte; manche von den Versuchsthieren lebten unter diesen Umständen mehrere Tage, andere dagegen viel kürzere Zeit; es scheint demnach, dass von den anaërobiotischen einzelligen Wesen bis zu den höchst organisirten Thieren mit lebhastem Sauerstoffbedürfniss alle Uebergänge in der Thierreihe vorkommen.

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 262. — 2) Am. Chem. J. 10, 1. — 8) JB. f. 1887, 2328. — 4) Compt. rend. 106, 220. — 5) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 565.

- A. v. Planta<sup>1</sup>) hat eine Untersuchung des Futtersaftes der Bienen ausgeführt.
- F. Urech<sup>2</sup>) fand in den *Excrementen* von *Saturnia Perugi* und zwar in der bei 100° getrockneten Probe:

Kohlenstoff	Wasserstoff	Stickstoff	Asche		
49,77	6,17	1,50	4,91 Proc.		

Die Asche enthält die Phosphate, Sulfate und Chloride des Calciums, Magnesiums und Spuren von Eisen.

A. Fumouze<sup>3</sup>) hat eine Untersuchung der aus China stammenden *Insecten*: *Huechys sanguinea* vorgenommen. Er gewann daraus eine flüchtige, riechende Substanz, die durch Behandlung mit Wasserdämpfen abgetrieben wird, einen rothen Farbstoff, Fett, Wachs, ein Oel und ein Gummiharz. Keine von diesen Substanzen hat blasenziehende Wirkung.

Arnaud und Ch. Brogniart 1) haben das aus China stammende Insect *Huechys sanguinolenta* untersucht. Es enthält kein Cantharidin, aber ein Oel, welchem die blasenziehenden Eigenschaften zukommen dürften.

G. Harley und H. S. Harley 5) haben eine quantitative Analyse der *Perlen* ausgeführt. Sie fanden:

Kohlensauren Kalk		91,72 Proc.
Organische (thierische) Substanz.		5,94 "
Wasser		2,23

Sie heben hervor, dass die Perlen sehr fest sind und dass sie sich nur sehr langsam in Essig auslösen; endlich besprechen Sie noch andere als Perlen bezeichnete Gebilde, wie die Cocosnussperle und die Säugethierperlen.

F. Anderlini<sup>6</sup>) hat Glycogen in niederen Thieren, so in Bombyx Mori und Blatta orientalis gefunden. Er machte auch eine vorläufige Mittheilung über das Verhalten des Glycogens zu concentrirter Schwefelsäure und Chlorsulfonsäure.

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 12, 327. — 2) Arch. ph. nat. [3] 20, 230. — 3) Compt. rend. 106, 759. — 4) Daselbst, S. 607. — 5) Lond. R. Soc. Proc. 43, 461. — 6) Chem. Centr. 1888, 451.

L. de Jager 1) untersuchte den Einfus der Bacterien auf die Verdauung. Die bis jetzt angewendeten Methoden zur Trennung von Fermenten hält Er für ungenügend. Wurde Speichel mit überschüssigem Alkohol vermischt, nach 24 Stunden abfiltrirt und das Filtrat bei niederer Temperatur eingeengt, so blieb ein Rückstand, der Stärke in Zucker umwandelte. L. de Jager hält es für unbewiesen, dass die sogenannten ungeformten Fermente bestimmte isolirbare Körper seien. Die diastatische Wirkung des Speichels kommt ohne Mithülfe von Bacterien zu Stande. Die mikroskopische Untersuchung des Speichels ließ keine Organismen auffinden, Culturen auf verschiedenen Nährböden blieben steril, nur auf Stärkekleister wurden nach 24 stündiger Cultur Streptokokken gefunden; eine zuckerbildende Wirkung kommt diesen Kokken jedoch nicht zu.

N. Reichmann<sup>2</sup>) hat experimentelle Untersuchungen über den localen Einfluss des Chlornatriums auf die Magensaftsecretion ausgeführt, welche Ihn zu folgenden Schlüssen führen: 1. Das Chlornatrium steigert bei localer Einwirkung nicht die Magensaftsecretion. 2. Das Chlornatrium setzt bei localem Einfluss den Aciditätsgrad des Magensaftes herab und es kann auch sein, dass dieses Salz sogar in gewissem Grade die Magensaftsecretion hemmt. Dies bewirken nicht nur starke (5- bis 10 procentige), sondern auch schwache (1- bis 2 procentige) Lösungen. 3. Diese Herabsetzung der Acidität des Magensaftes entsteht hauptsächlich durch die Transsudation aus den Gefäßen der Magenschleimhaut, im geringeren Theil vielleicht auch durch die gesteigerte Schleimabsonderung. Diese letzte Annahme ist jedoch sehr zweifelhaft, da in dem aspirirten Mageninhalt niemals der gelöste, nur der klumpige Schleim, welcher in dieser letzten Form doch nicht den Magensaft neutralisiren kann, gefunden wurde.

- J. Schreiber<sup>3</sup>) hat Untersuchungen über die *Magensaft*secretion im Nüchternen und im Fasten angestellt.
  - E. Bourquelot4) hebt die Wichtigkeit der chemischen und

Chem. Centr. 1888, 1275. — <sup>2</sup>) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol.
 78. — <sup>3</sup>) Daselbst, S. 365, 378. — <sup>4</sup>) Chem. Centr. 1888, 612.

physiologischen Untersuchung des Magensaftes für die Medicin hervor und beschreibt Methoden zur Entnahme und zur Untersuchung desselben.

- L. Wolff und Ewald 1) haben Beobachtungen über das Fehlen der freien Salzsäure im Mageninhalte mitgetheilt, aus denen hervorgeht, dass völliger Salzsäuremangel auch bei ganz gesundem Magen vorkommt und demnach kein diagnostisches Zeichen für Carcinoma ventr. ist.
- G. Klemperer<sup>2</sup>) lieferte Beiträge zur chemischen Diagnostik der Magenkrankheiten. Er will eine Deutung für das Ausbleiben der Salssäurereaction (speciell mit Methylviolett) im Verdauungsgemisch carcinomatöser Magen und bei gewissen anderen Zuständen des Magens finden. Das Ausbleiben der Bläuung beweist den Mangel an freier Salzsäure, denn alle anorganischen und organischen Basen und basenähnliche Körper haben zur Salzsäure größere Affinität als Methylviolett. Er führt den Beweis, dass die anderen Methoden, welche zur Controle der Beweiskräftigkeit der Methylviolettreaction angewendet wurden, diese Controle nicht ausznüben vermögen. Von Stoffen, welche specifisch im Mageninhalt die Salzsäure so binden können, dass sie auf Methylviolett nicht reagirt, werden angeführt: Eiweißkörper, Peptone, Peptotoxin, Leucin, Tyrosin, Mucin, Ptomaïne der Milch und der Buttersäuregährung. Beim Carcinom tritt aus der Geschwürsfläche eine eiweisshaltige Flüssigkeit in den Magen und dadurch ist ein Ueberschuss an den genannten Körpern vorhanden.

Ellenberger und Hofmeister 3) gelangten bezüglich des Zuckergehaltes des Magendarminhaltes bei Ernährung mit stärkemehlhaltigen Nahrungsmitteln zu anderen Resultaten als Seegen 4). Sehr große Anhäufungen von Zucker kommen im Magen nicht vor, doch wurden beim Pferde im Mageninhalt bis zu 3,5 Proc., beim Schweine bis 0,8 Proc. Zucker gefunden. Der Zuckergehalt des Mageninhaltes wechselt, beim Schweine und Pferde ist er während und unmittelbar nach der Mahlzeit gering, steigt aber

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 627. — 2) Daselbst, S. 1277. — 3) Pflüger's Arch, Physiol, 41, 484. — 4) Daselbst 40, 38.

dann an, um endlich wieder abzusinken. Der Zeitpunkt, zu welchem die größte Zuckermenge im Mageninhalte vorhanden ist, richtet sich nach der Thierart, sowie nach Art und Menge der Amylaceennahrung.

F. Meyer<sup>1</sup>) hat verschiedene *Pepsinsorten* des Handels auf ihre eiweißlösende Wirkung untersucht.

A. Herzen<sup>2</sup>) hat unter dem Titel: Beiträge zur physiologischen Chemie Versuche mitgetheilt, welche sich beziehen auf die Einwirkung der Milz auf die Trypsinverdauung, auf die Einwirkung der Alkalien auf Pepsin und auf die Folgen der Extirpation der Schilddrüse.

Th. Escherich<sup>3</sup>) bespricht die normale Milchverdauung des Säuglings.

Ph. Limbourg 1) hat Versuche über die antiseptische Wirkung der Gallensäuren angestellt. Indem Er Lösungen von käuflichem Pepton mit Pankreasinfus und Darmbacterien versetzte, einerseits mit, andererseits ohne Zusatz von cholalsaurem Natrium, bei Bluttemperatur stehen ließ und zu bestimmten Zeiten Gesammtstickstoff, Ammoniak und den Stickstoff der durch Phosphorwolframsäure nicht fällbaren Substanzen bestimmte, gelangte Er zu dem Resultate, daß durch cholalsaures Natrium in der Concentration von 1, ½ und selbst ¼ Proc. eine Einschränkung der Fäulniß erfolgt; Er folgert daraus, daß die Gallensäuren eine antiseptische Wirkung im Darme entfalten und hierdurch den Zerfall der stickstoffhaltigen Nahrungsstoffe zu einfachen, für die Ernährung wenig vortheilhaften oder direct schädlichen Verbindungen verlangsamen.

A. Dastre<sup>5</sup>) hat durch Thierversuche gezeigt, dass die Galle bei der Verdauung der Fette mitwirkt; das Pankreas allein vermag ebenso wenig, wie die Galle allein das eingeführte Fett zu verdauen und zu emulgioniren, dazu sind beide erforderlich.

Ellenberger und Hofmeister<sup>6</sup>) haben bezüglich der Wirkung der Galle auf die Verdaulichkeit der Eiweifskörper

<sup>1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 81. — 2) Ann. chim. farm. [4] 8, 302. —

<sup>3)</sup> Chem. Centr. 1888, 528. — 4) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 196. —

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Compt. rend. 106, 217. — <sup>6</sup>) Chem. Centr. 1888, 759.

gezeigt, dass Galle die Eiweiskörper für den Magensaft sehr schwer verdaulich macht; die Gallenbestandtheile müssen offenbar mit den Eiweisskörpern chemische Verbindungen eingehen.

- F. Röhmann<sup>1</sup>) hat Untersuchungen über Secretion und Resorption im Dünndarm angestellt, welche Ihn zu dem Schlusse führen, dass für die Secretion und Resorption im Dünndarm die Gesetze der Filtration und Osmose nicht wesentlich in Betracht kommen; beide Processe sind bedingt durch die Lebensäußerung von Zellen, d. h. in letzter Instanz durch die sich in ihnen abspielenden, chemischen Vorgänge.
- G. Pisenti<sup>2</sup>) studirte die Beziehungen zwischen der Pankreaswirkung auf die Eiweiskörper und der Menge des Indicans im Urine. Unterbindung des Pankreascanals bei Hunden vermindert die Indicanmenge des Harns, bei darauf folgender Einführung von Pankreaspepton wächst die Indicanmenge im Harn.
- E. Stadelmann<sup>8</sup>) hat, weil die Untersuchungen von Hirschler4) über Ammoniakbildung bei der Pankreasverdauung von Fibrin den Einwand zulassen, dass die Ammoniakbildung das Resultat der Fäulniss war, die Hirschler nicht ausgeschlossen hatte, neue Versuche angestellt, bei denen das Pankreasinfus mit Salicylsäure und Thymol versetzt und gekochtes Fibrin verwendet wurde. Auch bei den so ausgeführten Versuchen wurde Ammoniak gefunden, wie bei den Versuchen von Hirschler, es musste aber die Abscheidung desselben mit gebrannter Magnesia vorgenommen werden.
- J. Blake<sup>5</sup>) hat einen Außatz veröffentlicht, in welchem Er den Zusammenhang zwischen den molekularen Eigenschaften unorganischer Verbindungen und ihrer Wirkung auf belebte Materie behandelt.

Derselbe<sup>6</sup>) machte weitere<sup>7</sup>) Mittheilungen über die Beziehungen zwischen Atomicität der Elemente und deren biologischer Wirkung.

<sup>1)</sup> Pflüger's Arch. Physiol. 41, 411. — 2) Chem. Centr. 1888, 1101. — 8) Zeitschr. Biol. 24, 261. — 4) JB. f. 1886, 1870. — 5) Zeitschr. phys. Chem. 2, 769; Chem. News 57, 194. — 6) Compt. rend. 106, 1250. — 7) JB. f. 1887, 2441,

- J. Klein<sup>1</sup>) hat eine Abhandlung über die Beziehung chemischer Eigenschaften sur Arsneiwirkung veröffentlicht.
- C. Meymott Tidy<sup>2</sup>) hat einen Vortrag gehalten über Gift und Vergiftung, in welchem Er historisch die Entstehung der beiden Begriffe verfolgt und die Frage: Was ist ein Gift? erörtert.
- F. Sestini<sup>3</sup>) hat einen Aufsatz veröffentlicht, in welchem Er die Rolle des Kupfers in den lebenden Wesen bespricht. Dieser Aufsatz enthält eine Zusammenstellung der Arbeiten über das Vorkommen des Kupfers in Pflanzen und vegetabilischen Nahrungsmitteln, sowie im Thierreiche, ferner die Beobachtungen über das Vorkommen des Kupfers im Wein, besonders in solchem, der von Trauben herstammt, die mit Kupfersalzen behandelt wurden. In einem weiteren Capitel wird die Wirkung besprochen, welche die minimalen, in den Nahrungsmitteln enthaltenen Kupferspuren auf die Gesundheit des Menschen ausüben können.

Roger4) hat an Thierversuchen die giftigen Eigenschaften der Kupfersalze studirt.

E. Mach 5) hat bezüglich der Ausscheidung des durch das Futter in den Thierkörper gelangten Kupfers durch Versuche, in denen Kühe täglich Kupfervitriol mit dem Futter erhielten, festgestellt, dass fast alles aufgenommene Kupfer als Schwefelverbindung mit den festen Excrementen ausgeschieden wurde, während Harn und Milch nur minimale Mengen enthielten; etwas höher war der Kupfergehalt des Blutes. Es findet auch eine Ablagerung des Kupfers im Thierkörper statt, und zwar in abnehmendem Grade in Leber, Pankreas, Nieren, Nervensystem, Muskeln.

Tracinski 6) bespricht die oberschlesische Zinkindustrie und ihren Einfluss auf die Gesundheit der Arbeiter.

- E. Stadelmann<sup>7</sup>) hat Untersuchungen über den *Icterus bei* der acuten Phosphorvergiftung angestellt.
- W. W. Podwissotzky jun. 3) hat Veränderungen der Leber bei acuter Phosphor- und Arsenvergiftung beschrieben.

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 918. — 2) Chem. News 58, 33, 44. — 3) Ann. chim. farm. [4] 7, 220. — 4) Chem. Centr. 1888, 720. — 5) Daselbst, S. 388.

<sup>- 6)</sup> Daselbst, S. 340. - 7) Arch. experim. Pathol. u. Pharmakol. 24, 270.

<sup>— 8)</sup> Chem. Centr. 1888, 1279.

Ziegler und Obolonsky<sup>1</sup>) haben experimentelle Untersuchungen über die Wirkung des Arsens und Phosphors auf die Leber und die Niere ausgeführt.

E. Weill<sup>2</sup>) empfiehlt die Anwendung der Kohlensäure gegen gewisse Formen von Dyspnöe.

Brown-Séquard und d'Arsonval<sup>3</sup>) haben nachgewiesen, dass die ausgeathmete Luft des gesunden Menschen und der Säugethiere ein heftig wirkendes Gift von der Natur der Alkaloïde enthält.

R. Wurtz<sup>4</sup>) hat *flüchtige Basen in der Exspirationsluft* nachgewiesen, welche aus dem Blute in diese gelangen. Vorläufig hat Er in derselben Ammoniak und eine flüchtige, organische Base gefunden.

A. Béchamp<sup>5</sup>) theilte mit, dass in der ausgeathmeten Luft eine Zymase enthalten ist, welche Stärkekleister verslüssigt und der die von Brown-Séquard und Baltus beschriebenen schädlichen Wirkungen dieser Luft zukommen dürften.

K. B. Lehmann<sup>6</sup>) hat den Grad der Gesundheitsschädlichkeit mehrerer hygienisch wichtiger Gase und Dämpfe ermittelt. Chlorwasserstoff bewirkt in einer Verdünnung von 3,4 pro Mille mit Luft bei Thieren lebensgefährliche Erkrankungen, Menschen vertragen Luft mit 0,05 Proc. HCl nur kurze Zeit. Für Ammoniak bezeichnet Lehmann 0,3 Proc. als Grenze der Schädlichkeit, Schwefelwasserstoff wirkt weniger giftig als Chlor, erst Dosen über 0,7 pro Mille wirkten auf Thiere nach fünfstündigem Einathmen tödtlich. Schwefelkohlenstoff scheint besonders durch Beimengung unbekannter Verbindungen giftig zu wirken. Anilin wirkt sowohl auf Thiere, als auch auf den Menschen schon in kleinsten Dosen (0,1 Vol. pro Mille) ziemlich heftig ein.

O. Wyss<sup>7</sup>) hat Untersuchungen über die toxische Wirkung des Wassergases und des sogenannten Halbwassergases ausgeführt, welche dessen große Giftigkeit ergaben, die lediglich durch den

Chem. Centr. 1888, 1472. — <sup>2</sup>) Compt. rend. 106, 611. — <sup>8</sup>) Daselbst,
 106, 165. — <sup>4</sup>) Daselbst,
 S. 213. — <sup>5</sup>) Daselbst,
 S. 292. — <sup>6</sup>) Chem,
 Centr. 1888, 258. — <sup>7</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 465.

großen Gehalt an Kohlenoxyd bedingt ist. — In einem von G. Lunge<sup>1</sup>) verfaßten Berichte sind Vorschläge zum Schutze gegen die Schädigung durch *Wassergas* enthalten.

Experimentelle Untersuchungen über die Wirkung des Wassergases auf den thierischen Organismus hat H. Schiller<sup>2</sup>) ausgeführt.

C. Martin<sup>3</sup>) hat Untersuchungen angestellt über die durch Anwendung eines Gemenges von Stickoxyd und Sauerstoff unter höherem Druck erzeugte verlängerte Anästhesie.

L. Pfeiffer 1) bespricht die Wirkung der schwestigen Säure und ihre Verwendung zur Herstellung von Nahrungs- und Genussmitteln. Unter Zugrundelegung der toxischen Wirkungen der schwestigen Säure will Er für einen Liter Wein nicht mehr als 20 mg und für einen Liter Bier nur 10 mg schwestige Säure gestatten.

C. Binz<sup>3</sup>) bespricht die Wirkungen des Hydroxylamins auf das Blut und die Nervencentren.

Ph. Limbourgh 6) hat einen Beitrag geliefert zur Kenntniss der Wirkung neutraler Alkalisalze und des Harnstoffs auf den Frosch.

D. Vitali<sup>7</sup>) hat, um das Wesen der Vergiftung durch ätzende Alkalien kennen zu lernen, die Einwirkung von Kalilauge auf frisches Fleisch studirt. Er beschreibt die Resultate dieser Einwirkung und eine Methode zum Nachweis ätzender Alkalien in Leichentheilen.

Pisenti<sup>8</sup>) hat Seine Ansichten über den Modus der Wirkung des Bromkaliums auf die Nervencentren mitgetheilt.

F. Marchand<sup>9</sup>) und J. Cahn<sup>10</sup>) haben weitere Beiträge zur Lösung der Frage der Wirkung chlorsaurer Salze<sup>11</sup>) geliefert.

G. Linossier 12) hat Versuche über die Localisation des

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 462. — 2) Chem. Centr. 1888, 1235. — 3) Compt. rend. 106, 290. — 4) Chem. Centr. 1888, 1414. — 5) Daselbst, S. 1103. — 6) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 342. — 7) Chem. Centr. 1888, 607. — 8) Ann. chim. farm. [4] 7, 183. — 9) Chem. Centr. 1888, 472. — 10) Daselbst, S. 473; Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 180. — 11) JB. f. 1886, 1862. — 12) Ber. 1888, 373.

Baryums im Organismus nach Intoxication durch ein Baryumsalz angestellt.

J. W. Mallet 1) hat Untersuchungen über die Alaun-Backpulver und ihre Wirkung auf die Verdauung ausgeführt.

In einem Aufsatze von C. H.2) über die Gesundheitsschädlichkeit des Nickels und Zinns wird gegenüber den Bedenken, welche in neuerer Zeit gegen die Benutzung von Nickel zu Küchengeräthen erhoben wurden, auf Versuche hingewiesen, in denen längere Darreichung von essigsaurem Nickel bei den Versuchsthieren keinerlei Gesundheitsstörung hervorbrachte, weshalb ein Verbot der Nickelgeschirre nicht genügend motivirt erscheint. Während man früher die Benutzung des Zinns sowie verzinnter Geschirre zur Aufbewahrung von Nahrungsmitteln für unbedenklich hielt, gehen in neuerer Zeit die Ansichten darüber auseinander. Thatsache ist, daß selbst verdünnte Lösungen schwacher Säuren Zinn auflösen. So hat man in conservirten Früchten, Gemüsen, condensirter Milch u.s.w., welche in Weissblechbüchsen aufbewahrt waren, Zinn gefunden. Nach physiologischen Versuchen wirken die Zinnverbindungen entschieden schädlich.

A. Riche 3) hat die Wirkung der Nickelsalse auf den Organismus an Thierversuchen studirt. Er gelangt zu dem Schlusse, daß Nickelsalze Hunden und Meerschweinchen nicht mehr Gefahr bringen, als Eisensalze. Gefäse von Nickel können daher auch für den Menschen zur Bereitung von Nahrungsmitteln unbedenklich angewendet werden.

Laborde und Riche 1) haben die physiologische Wirkung des Nickelsulfates untersucht. Eine Lösung des Salzes wurde den Thieren theils subcutan, theils direct in die Vene eingespritzt. Beim Meerschweinchen war eine Dosis von 0,0625 g, subcutan applicirt, bereits tödtlich.

Dalche und Villejean<sup>5</sup>) haben Untersuchungen über die Giftigkeit des Wismuths an Thieren angestellt, denen Sie eine Lösung von Wismuthnitrat in Glycerin und Wasser injicirten.

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 276, 284. — 2) Dingl. pol. J. 268, 599. — 3) Chem. Centr. 1888, 289. — 4) Daselbst. — 5) Daselbst, S. 229.

Sie beschreiben eine Methode, nach der Sie das Wismuth in den Leichentheilen quantitativ bestimmten.

E. Brugnatelli 1) hat die Wirkungen des Calomels als Diureticum studirt.

C. Bruck<sup>2</sup>) hat den Einfluss des Sublimates auf den Stoffwechsel untersucht.

A. Yvert<sup>3</sup>) empfiehlt das *Quecksilberchlorid* als Heil- und prophylaktisches Mittel gegen die *Cholera*.

R. H. Chittenden und J. A. Blake 4) haben die Vertheilung des Antimons in den Organen und Geweben des Körpers unter wechselnden Bedingungen untersucht. Ein Theil des aufgenommenen Antimons geht schnell in den Harn über, die Leber bildet eine Hauptablagerungsstätte für dasselbe.

L. Fredericq<sup>5</sup>) hat die physiologische Wirkung der Blutentsiehungen studirt.

Muneo Kumagawa<sup>6</sup>) hat die Wirkung einiger antipyretischer Mittel auf den Stoffwechsel untersucht, und zwar kamen in Anwendung: bensoësaures Natron, salicylsaures Natron, Antifebrin, Antipyrin und Chinin.

F. Henrijean?) hat den Einfluss antithermischer Mittel auf die Oxydationen im Organismus untersucht.

P. Albertoni und G. Pisenti<sup>3</sup>) haben die Wirkungen des Acetons und der Acetessigsäure auf die Nieren untersucht.

Thudichum<sup>9</sup>) macht darauf aufmerksam, daß die verschiedenen Aconitinsorten des Handels verschieden energisch wirken und verschiedene chemische Reactionen zeigen. Es involvirt daher die Anwendung des Aconitins große Gefahren.

R. Dubois 10) hat die physiologische Wirkung des Aethylenchlorids auf die Cornea untersucht.

Panas 11) hat gleichfalls die Wirkungen des Aethylenchlorids

<sup>1)</sup> Ann. chim. farm. [3] 7, 65. — 2) Chem. Centr. 1888, 862. — 3) Compt. rend. 107, 695. — 4) Ber. 1888, 257. — 5) Daselbst, S. 260. — 6) Chem. Centr. 1888, 1084. — 7) Ber. 1888, 259. — 8) Chem. Centr. 1888, 1214. — 9) Daselbst, S. 610. — 10) Compt. rend. 107, 482, 695. — 11) Daselbst, S. 921.

auf das Auge studirt, ist aber dabei zu anderen Resultaten gekommen als R. Dubois (S. 2446).

- D. J. Leech 1) hat vergleichende Untersuchungen über die Wirkung des Spiritus aetheris nitrosi und einer Lösung von Aethylnitrit angestellt.
- G. Gaglio<sup>2</sup>) hat die Wirkung des Alanins durch Versuche an Thieren untersucht.
- A. Mairet und Combemale<sup>3</sup>) haben die Resultate von Experimentaluntersuchungen über den degenerirenden Einfluss des Alkohols auf die Nachkommen mitgetheilt.

Laborde ) veröffentlicht die Resultate von Experimentaluntersuchungen über die Giftigkeit des Alkohols.

- P. Albertoni und G. Pisenti<sup>5</sup>) haben die Wirkung des Aldehyds auf den thierischen Organismus untersucht.
- N. Kowalewsky 6) hat die Einwirkung des Alloxantins auf das Blut untersucht.
- F. Gürtler<sup>7</sup>) empfiehlt das Amylenhydrat als Hypnoticum. Nach G. Buschan<sup>8</sup>) vermag das Amylenhydrat als Hypnoticum Chloral und Paraldehyd zu ersetzen und hat vor diesen manche Vorzüge.
- T. Lauder Brunton<sup>9</sup>) hat eine Notiz über die Wirkung des Amylnitrits veröffentlicht.

Herczel 10) bespricht die Wirkungen des Anilins, Acetanilids und Campheranilins.

v. Leer<sup>11</sup>) weist nach, dass die antipyretischen Wirkungen des Antifebrins nicht durch dessen antiseptische Wirkung erklärt werden können.

Beobachtungen über die Wirkungen des Antipyrins hat G. Mariotti 12) mitgetheilt.

R. Wurtz<sup>13</sup>) hat die Giftigkeit der bei der alkoholischen Gährung auftretenden Basen untersucht.

13) Compt. rend. 106, 363.

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 13, 490. — 2) Ann. chim. farm. [4] 7, 65. — 3) Compt. rend. 106, 667. — 4) Monit. scientif. [4] 2, 1369, 1423. — 5) Chem. Centr. 1888, 862. — 6) Ber. 1888, 408. — 7) Chem. Centr. 1888, 484. — 6) Daselbet, S. 608. — 9) Pharm. J. Trans. [3] 13, 491. — 10) Chem. Centr. 1888, 802. — 11) Daselbet, S. 930. — 12) Ann. chim. farm. [4] 7, 90. —

E. Salkowski<sup>1</sup>) hat das Verhalten des Benzoësäureanhydrids im Organismus untersucht. Dasselbe wirkt stark fäulniswidrig, wie Benzoësäure; mit frischgehacktem Fleisch oder Eiweis und Wasser digerirt, geht es größtentheils in Benzoësäure über, Verdauungssäfte führen nur einen kleinen Theil des Anhydrids in Benzoësäure über. Von dem in den Magen eingeführten Anhydrid wird ein erheblicher Theil resorbirt, ohne das erkennbare Störungen entstehen, im Harne erscheint darauf Benzoësäure resp. Hippursäure. Die antiseptische Wirkung im Darmcaual giebt sich durch eine mässige Abnahme der Aetherschweselsäuren im Harne zu erkennen. Die Wirkung auf den Eiweisszerfall ist beim Hunde im Stickstofsgleichgewicht gering.

Nach A. Mosso<sup>2</sup>) enthält das *Blut* der *Mureniden* einen giftigen Körper, dessen physiologische Wirkungen Er untersucht hat und der wahrscheinlich zu den Eiweißkörpern gehört.

Behring<sup>3</sup>) behauptet, dass *Ptomaine*, insbesondere *Cadaverin*, ohne Mitwirkung von Mikroorganismen *Eiter zu erzeugen* vermögen. *Jodoform* zerstört Cadaverin, daher die Wirkung desselben, welche die Eiterung verhindert. Behring hat entgegen Brieger's Angaben gefunden, dass das Cadaverin giftig ist. Dass Jodoform virulenten Eiter in gutartigen umwandelt, hängt mit der Einwirkung desselben auf die im letzteren enthaltenen organischen Verbindungen zusammen. Eiter und mit Staphylokokken inficirtes Blutserum lieferten, mit Jodoform gemischt und im Brutschrank aufbewahrt, von Tag zu Tag sich steigernde Mengen von in Wasser löslichen Jodverbindungen. Bei sterilem Blutserum konnte eine Zersetzung des Jodoforms nicht constatirt werden.

Th. Weyl ') hat die Wirkungen des Anthrarobins und Chrysarobins untersucht.

G. Hoppe-Seyler 5) hat die Wirkung des Chinotoxins, d. i. des Dimethylsulfats des Dichinolylins, auf den Organismus studirt.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 186. — 2) Ann. chim. farm. [4] 8, 198. — 3) Chem. Centr. 1888, 1008. — 4) Daselbst, S. 1276. — 5) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 241.

E. Godart 1) hat die Wirkungen des Chrysarobins untersucht.

- C. Liebermann<sup>2</sup>) ist der Ansicht, dass die Wirkung des als Heilmittel gegen Hautkrankheiten verwendeten Chrysarobins auf dessen Eigenschaft, Sauerstoff zu absorbiren, beruht, und empfiehlt demgemäß als Ersatzmittel für Chrysarobin in der Therapie die Reductionsproducte der technischen Alizarinfarbstoffe, welche Er als Anthrarobine bezeichnet.
- D. Baldi<sup>3</sup>) hat den Modus der Wirkung des Cocaïns untersucht.
- R. Fleischer () hat die Wirkung des Cocains auf das Nervensystem und den thierischen Stoffwechsel studirt.
- P. Langlois und Ch. Richet<sup>5</sup>) haben den Einflus der Körpertemperatur auf die Wirkung des Cocains studirt.
- W. v. Schroeder 6) hat über die diuretische Wirkung des Caffeins und der zu derselben Gruppe gehörenden Substanzen Thierversuche angestellt.

Th. Weyl7) hat durch Versuche an Kaninchen und Hunden nachgewiesen, dass das als Saffransurrogat verwendete Dinitrokresol-Kalium oder -Ammonium giftig ist, weshalb dessen Anwendung zum Färben von Nahrungsmitteln nicht empfohlen werden kann.

Auch V. Gerlach s) fand, in Uebereinstimmung mit den Angaben von Weyl<sup>9</sup>), dass das als Safransurrogat zum Färben von Nahrungs- und Genussmitteln häufig verwendete Dinitrokresol-Kalium resp. -Ammonium giftig wirkt.

A. Bockai 10) hat die Wirkung einiger Bestandtheile der Fäces auf die Darmbewegung untersucht, und zwar verwendete Er zu Seinen Versuchen Milchsäure, Essigsäure, Bernsteinsäure, Ameisensäure, Buttersäure, Propionsäure, Capronsäure, Caprylsäure, Valeriansäure, Phenol, Indol und Skatol.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 803. - 2) Ber. 1888, 447. - 3) Ann. chim. farm. [4] 8, 241. — 4) Chem. Centr. 1888, 1277. — 5) Compt. rend. 106, 1616. — 6) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 85. — 7) Ber. 1888, 512; Chem. Centr. 1888, 1277. — 8) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 290. — 9) Oben und JB. f. 1887, 2664. — 10) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 154. Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

V. Gerlach 1) bespricht die physiologischen Wirkungen künstlicher Farbstoffe.

Th. Weyl?) hat die Resultate von Untersuchungen über die Wirkung künstlicher Farbstoffe auf den thierischen Organismus mitgetheilt, bei denen als Versuchsthiere Hunde dienten. Das Naphtolgrün erwies sich unschädlich, dagegen sind Dinitrokresol und Dinitro- $\alpha$ -naphtol giftig, die Sulfosäure des letzteren aber nicht giftig.

J. Pohl<sup>3</sup>) hat die physiologische Wirkung einiger substituirter Fettsäuren, und zwar der Monochloressigsäure, Dichloressigsäure und Monobromessigsäure, untersucht.

Rywosch 1) hat experimentell die Wirkung der Gallensäuren geprüft und folgende Resultate erhalten: Die Galle vermag rothe und weiße Blutkörperchen, sowie andere thierische Zellen aufzulösen. Der quergestreifte, sowie der Herzmuskel verliert durch sie seine Irritabilität unter völliger Gerinnung der Muskelsubstanz. Die wirksamen Bestandtheile der Galle sind die tauro- und glykocholsauren Salze, sowie ihre Derivate, die Choloïdinsäure und die Cholsäure; auch die chenocholsauren und hyocholsauren Salze sind im hohen Grade giftig. Das chenocholsaure Natrium ist am giftigsten und 14 mal wirksamer, als das am wenigsten toxische glykocholsaure Natrium. Die Körper der Saponingruppe sind in pharmakologischer Beziehung der Gallensäure ähnlich und geben auch die Pettenkofer'sche Reaction.

H. Grisson<sup>5</sup>) hat das Verhalten der Glycoside im Thier-körper studirt.

V. Vittorio und G. Elvidio haben Ihre Erfahrungen über die localen anästhesirenden Wirkungen des Helleboreins mitgetheilt.

M. Friedländer<sup>7</sup>) hat die Wirkung des Isopropylalkohols auf den thierischen Organismus untersucht.

D. Baldi <sup>8</sup>) hat Untersuchungen ausgeführt über die

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1007. — 2) Ber. 1888, 2191. — 3) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 142. — 4) Chem. Centr. 1888, 1413. — 5) Daselbst, S. 1102. — 6) Ann. chim. farm. [4] 7, 159. — 7) Chem. Centr. 1888, 674. — 8) Ann. chim. farm. [4] 7, 205.

narcotische Eigenschaft der in eine Verbindung statt des Wasserstoffes eingeführten Fett-Kohlenwasserstoffe.

Th. J. Mays 1) hat die physiologische Wirkung des Kreatins und Kreatinins untersucht; dieselben hoben den Stillstand eines ermüdeten Froschherzens bereits in einer Verdünnung von 1:2000 auf.

Jessner<sup>2</sup>) hat einen Beitrag geliefert zur Kenntniss der Einwirkung des Kreolins auf die Schleimhäute.

- N. Kowalewski<sup>3</sup>) hat die Wirkung von Methylenblau auf die Säugethiere untersucht,
- L. Lucatello 4) beschreibt die Erscheinungen bei einer acuten Morphinvergiftung.
- F. Marino Zuco<sup>5</sup>) hat eine chemische Untersuchung der Nebennierenkapseln ausgeführt und darin Neurin und phosphorhaltige organische Säuren, namentlich Phosphorglycerinsäure gefunden. Der Verbindung des Neurins mit diesen Säuren schreibt Er die giftige Wirkung des wässerigen Auszuges jener Kapseln zu.
- G. Guarnieri und F. Marino-Zuco<sup>6</sup>) haben die toxische Wirkung des wässerigen Extractes der *Nebennierenkapseln* durch Thierversuche nachgewiesen. Zusatz von Salzsäure macht dieses Extract fast wirkungslos.
- E. Gley 7) bespricht die Giftigkeit des Oubains und Strophantins, welche beide Herzgifte sind.

Ellenberger und V. Hofmeister  $^{8}$ ) beschreiben Darstellung und Eigenschaften der  $\alpha$ - und  $\beta$ - Oxynaphtoësäure (Naphtolcarbonsäure) und deren antiseptische Wirkung.

- G. Salomon<sup>9</sup>) hat die physiologischen Wirkungen des Paraxanthins untersucht.
- R. Dubois und L. Vignon 10) haben die physiologischen Wirkungen des p- und m-Phenylendiamins untersucht.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1085. — 2) Daselbst, S. 980. — 3) Daselbst, S. 530. — 4) Ann. chim. farm. [4] 8, 124. — 5) Gazz. chim. ital. 18, 199. — 6) Daselbst, S. 207. — 7) Chem. Centr. 1888, 1182. — 8) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 261. — 9) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 187. — 10) Compt. rend, 107, 533.

- P. Livierato 1) hat die Wirkungen des Phenacetins untersucht.
- F. Coppola<sup>2</sup>) hat die Resultate einer Untersuchung über die *physiologische Wirkung des Pilocarpins* und seiner *Derivate* mitgetheilt.

Oechsner de Coninck<sup>3</sup>) hat beobachtet, dass salssaures Pyridin den Organismus des Hundes unverändert durchwandert.

P. Hepp<sup>4</sup>) berichtete über die Resultate von Thierversuchen betreffend die Wirkung der Quecksilberäthylverbindungen und das Verhältnis der Quecksilberäthylvergiftung zur Quecksilbervergiftung.

Dujardin-Beaumetz<sup>5</sup>) veröffentlichte Gutachten über die Frage der Zulässigkeit des Saccharins zur Bereitung von Nahrungsmitteln.

Barduzzi 6) empfiehlt das Salol zur localen Behandlung der venerischen und Hautkrankheiten.

G. Bufalini<sup>7</sup>) hat über den therapeutischen Werth des Sozojodols Untersuchungen angestellt.

Paschkis und Zerner<sup>8</sup>) haben an Thierversuchen die Wirkung des Strophantins studirt.

- G. Traversa 9) hat ebenfalls die Wirkung des Strophantins untersucht.
- C. Lazzaro 10) hat die Wirkungen des Strychnins auf das Herz beschrieben.
- G. Gaglio 11) hat Untersuchungen über die Strychninvergiftung ausgeführt.

Derselbe<sup>19</sup>) hat die Wirkung des Stickoxyduls bei Strychnin-vergiftung untersucht.

Untersuchungen über die Wirkung des Sulfonals und verwandter Verbindungen liegen vor von A. Kast<sup>18</sup>), H. Rosin<sup>14</sup>), C. Oestreicher<sup>14</sup>) und G. Rabbas<sup>14</sup>).

<sup>1)</sup> Ann. chim. farm. [4] 8, 365. — 2) Daselbst, S. 81. — 3) Ber. 1888, 410. — 4) Chem. Centr. 1888, 475. — 5) Monit. scientif. [4] 2, 944, 945. — 6) Chem. Centr. 1888, 803. — 7) Ann. chim. farm. [4] 7, 308; Chem. Centr. 1888, 1009. — 8) Chem. Centr. 1888, 1182. — 9) Ann. chim. farm. [4] 7, 371. — 10) Daselbst 8, 164. — 11) Daselbst 7, 162. — 12) Daselbst, S. 175. — 13) Chem. Centr. 1888, 718. — 14) Daselbst, S. 1103.

- R. Werner<sup>1</sup>) hat die Einwirkung der Galle und der gallensauren Salze auf die Nieren untersucht.
- F. Borgiotti<sup>2</sup>) hat die therapeutische Wirkung von Adonis aestivalis untersucht.
- L. Lewin 3) hat die physiologische Wirkung der Cactee Anhalonium Lewinii und des daraus dargestellten basischen Körpers Anhalonin untersucht.
- G. Bufalini ) hat eine Mittheilung gemacht über die therapeutische Anwendung von Cascara sagrada.
- E. Gaucher, Combemale und Marestang b) haben die physiologische Wirkung der Hedwigia balsamifera, eines Baumes aus der Familie der Therebinthaceen, welcher in den Antillen wächst, studirt,
- G. Trovatis) hat den Einfluss der Hydrastis, des Ergotins und der Hamamelis virginica auf den Lungenkreislauf untersucht.
- Th. Jüngst<sup>7</sup>) hat die Wirkung von Sedum acre und von dem daraus dargestellten Alkaloïd untersucht.
- V. Galtier<sup>8</sup>) hat nachgewiesen, dass das Wuth-Virus seine Wirksamkeit auch in vergrabenen Cadavern längere Zeit behält.
- G. Socmani<sup>9</sup>) hat in einem Aufsatze über die Neutralisation des virus tubercularis die Wirkung verschiedener Substanzen auf dieses Virus beschrieben.
- C. Heydrich 10) ist der Ansicht, dass Arsen in Leichen ohne vorausgegangene Vergiftung enthalten sein kann, indem es aus Pflanzen, die auf arsenikhaltigem Boden gewachsen sind, in den menschlichen Körper gelangt. Nach Heydrich soll Arsen bisweilen vorkommen in Kartoffelknollen, weisen Rüben, Kopfkohl. Neugeborene Kinder, sowie Säuglinge, können Arsen aus der Placenta, sowie aus der Muttermilch aufnehmen, wie aus der Beobachtung der Kinder von Arsenikesserinnen hervorgeht.

<sup>1)</sup> Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 31. — 2) Ann. chim. farm. [4] 7, 3. - 3) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 401. -4) Ann. chim. farm. [4] 7, 88. — 5) Compt. rend. 107, 544. — 6) Ann. chim. farm. [4] 8, 271. — 7) Arch. experim. Pathol. und Pharmakol. 24, 315. — 8) Compt, rend. 106, 364. — 9) Chem. Centr. 1888, 456. — 10) Daselbst, S. 202.

Leufen 1) empfiehlt zum Einbalsamiren von Leichen folgende Lösung: 20 Arsentrioxyd, 30 Quecksilberchlorid, 3250 5procentiges Carbolwasser, 200 Alkohol. Zur Conservirung einzelner Leichentheile dient folgende Mischung: 3 Jod, 250 Methyläther, 25 absoluter Alkohol und 12 Schwefelsäure.

## Gährung, Fäulnifs und Fermente.

## a) Gährung und Fäulnifs.

Ein Vortrag von F. Spurr<sup>2</sup>) über *Gährung* vom historischen, biologischen und chemischen Gesichtspunkte enthält ein kurzes Resumé der hauptsächlichsten bis jetzt über Gährung bekannten Thatsachen.

F. Hüppe<sup>3</sup>) fast Seine Ansicht über die Gährungsfrage in folgenden Sätzen zusammen: Ursachen im dynamischen Sinne sind die in den gährfähigen Körpern angehäuften Spannkräfte. Die erste Bedingung für den Uebergang dieser Spannkräfte in lebendige Kräfte ist die relativ labile Gruppirung der Atome und Atomcomplexe in den Molekülen der gährfähigen Körper. Die weiteren Bedingungen sind Concentrationen, Reactionen, Temperatur, Licht etc. Der Anstoss wird durch Uebertragung anorganischer und organischer Bewegungsformen bewirkt. Spontan am universellsten ausgebildet und dadurch theoretisch und praktisch am wichtigsten ist der Anstoss, welchen Mikroorganismen durch ihr Leben ertheilen. Dieser biologische Anstoss ist durch Anpassung zu einem specifischen geworden und insofern sind immer specifische Gährungen durch specifisch angepasste Mikroorganismen, Arten, Varietäten, Rassen, Modificationen veranlasst.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1284. — 2) Pharm. J. Trans. [8] 18, 892. — 5) Chem. Centr. 1888, 796 (Ausz.).

Das Wesen der specifischen Wirkung wird durch eine Summe von Anpassungserscheinungen bedingt, von denen die auf die intramolekulare Athmung bezügliche Anaërobiose nur eine ist, welche sich übrigens ganz verschiedengradig entwickelt vorfindet. Die Bildung trennbarer Enzyme hat sich als eine Anpassung an die Ernährung gleichfalls ganz verschieden entwickelt, aber so, dass offenbar der Ausgangspunkt die intracellulare, protoplasmatische Verdauung ist. Oxydationen und Spaltungen auf der einen, Reductionen und Synthesen auf der anderen Seite kommen jedem Protoplasma, jeder Zelle zu, sie sind ferner in der einfachsten Form an das lebende Protoplasma und seine Ernährung auf innigste Weise gebunden, und auch die intramolekulare Athmung erscheint in der einfachsten Form mit der Ernährung, sowie dem Aufbau eng verknüpft. Alle specifischen Anpassungen bis zur Bildung qualitativer Differenzen und Eigenschaften sind aus quantitativen Summirungen einiger einfacherer, allgemeinerer Functionen entstanden. Für die Praxis resultiren hieraus folgende allgemeine Anhaltspunkte. Durch Verwendung von Reinculturen kann man sich auch durch Uebertragung bestimmter Anstöße fast unabhängig von Zufälligkeiten machen. Aber auch dieses in der Bierbrauerei durch Hansen 1) eingeführte Princip ist noch nicht das letzte Ziel. Jede Gährung durch Reinculturen verzichtet auf gewisse angenehme Geschmacksverbesserungen, welche durch das Neben- und Nacheinanderwirken von verschiedenen Organismen bewirkt werden, während sie unangenehme Geschmacksbeeinflussungen hintenanhält. Es ist deshalb zunächst klarzustellen, welche Organismen eine Gährung unangenehm beeinflussen, und letztere müssen ausgeschlossen werden. Ferner ist zu ermitteln, welche Neben- und Nachgährungen eine Hauptgährung günstig und angenehm beeinflussen, und praktisch muß dahin gestrebt werden, auch diese Processe genau so zu beherrschen, wie den namengebenden Hauptprocess.

O. Nasse<sup>2</sup>) untersuchte, wie weit gährungsfähige Stoffe auch andere nahestehende, nicht direct gährungsfähige zum Eintritt der

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2367. - 2) Chem. Centr. 1888, 973 (Ausz.).

Gährung veranlassen könnten. Das Resultat war überall ein negatives, und bleibt somit die sogenannte secundäre Gährung unerwiesen.

Duvin 1) berichtete über den Einfluss der Kohlensäure auf die Gährung. Jeder Ueberschufs an Kohlensäure ist der Gährung schädlich, und kann solche in schlecht gelüfteten Localen binnen 12 Stunden zum Stillstand kommen. Der Luftzutritt ist demnach ein gutes Förderungsmittel für die Gährung, und wo diese unvollständig oder fehlerhaft verläuft, z. B. in tiefen Bottichen, kann sie durch Einblasen eines Luftstromes zur Entfernung der Kohlensäure wieder in richtigen Gang gebracht werden. Umgekehrt genügt die Bedeckung eines Gährbottichs mit einer 0,02 mm hohen Oelschicht, um die alkoholische Gährung zu stören und Essigsäuregährung eintreten zu lassen. Bei normaler Gährung bildet die Kohlensäure an der Oberfläche der Flüssigkeit einen dichten Schaum, und der auf den Luftblasen vertheilte Schaum geht leicht in Aldehyd über. Bei Anwesenheit größerer Mengen von Kohlensäure wird die Entwickelung der Buttersäure-, aber nicht der Milchsäurefermente gehindert.

G. Cuboni<sup>2</sup>) weist auf die Wichtigkeit der von Müller-Thurgau dem zehnten deutschen Weinbaucongresse 1886 vorgelegten Resultate Seiner Untersuchungen über den Einfluss der Temperatur auf die Mostgährung (dass die Gährung des Mostes um so schneller beginnt und verläuft, je mehr die Temperatur sich 30° nähert; dass die Fermentzellen bei 40° gewöhnlich nicht mehr fähig sind, sich im Moste zu vervielfältigen und alkoholische Gährung hervorzurusen, und dass manche Weine bei gewissen Temperaturen nicht vollständig vergähren, weil der gebildete Alkohol die Thätigkeit der Saccharomyceten hemmt) auch für die italienischen Weine hin, und sucht damit zu Versuchen anzuregen, welche diesen Einfluss der Temperatur auf die Mostgährung bei den italienischen Weinen feststellen sollen.

L. Portes<sup>3</sup>) hat die Resultate Seiner Versuche über Wein-

Chem. Centr. 1888, 1209 (Ausz.).
 Staz. sperim. agrar. ital. 15, 548.
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 210 (Ausz.).

gährung, welche unter Zusatz von Weinsäure, von Calciumtartrat, von Calciumtartrat und Weinsäure, von Calciumsulfat, von Calciumsulfat und Weinsäure, von Calciumphosphat unternommen wurden, tabellarisch zusammengestellt.

Henninger und Sanson<sup>1</sup>) haben, nachdem Ersterer schon früher<sup>2</sup>) das Vorkommen von *Isobutylenglycol* in Bordeaux-Rothwein gezeigt hatte, jetzt auch auf experimentellem Wege nachgewiesen, dass bei der alkoholischen Gährung des Zuckers mit Hese *Isobutylenglycol* gebildet wird, welches mit dem von Névolé<sup>2</sup>) aus Isobutylenbromid durch Kochen mit Kaliumcarbonat erhaltenen Isobutylenglycol vollkommen identisch ist.

E. Claudon und E. Ch. Morin 1) studirten die Producte der alkoholischen Gährung und untersuchten zu dem Ende die Gährung von Zucker durch elliptische Hefe. Als Product erhielten Sie hierbei für 100 kg: Aldehyd (Spuren), Aethylalkohol (50 615 g), normalen Propylalkohol (2,0 g), Isobutylalkohol (1,5 g), Amylalkohol (5,10 g), Oenanthyläther (2,0 g), Isobutylenglycol (158,0 g), Glycerin (2120,0 g), Essigsäure (205,3 g), Bernsteinsäure (452,0 g) und Furfurol (Spuren). Um hiermit die Gährung von Traubensaft mittelst elliptischer Hefe in Vergleich zu ziehen, wurde ein Cognac-Weinsprit untersucht und in demselben, neben Aethyl-, normalem Propyl-, Isobutyl- und Amylalkohol, auch das Vorhandensein von normalem Butylalkohol nachgewiesen, welcher unter den Gährungsproducten des Zuckers nicht gefunden war. Die Untersuchung eines Weinsprits von Surgères ergab für einen Hectoliter: Aldehyd (Spuren), Aethylalkohol (50837 g), normalen Propylalkohol (27,2 g), Isobutylalkohol (6,5 g), Amylalkohol (190,2 g), Furfurol und Basen (2,2 g), Weinöl (7,6 g), Essigsäure und Buttersäure (Spuren), Isobutylenglycol (2,2g), sowie Glycerin (4,4 g). Hieraus wird geschlossen, dass die Gährung einer Zuckersubstanz mittelst reiner elliptischer Hefe, bei Ausschluss aller fremden Sporen, außer Aethylalkohol Aldehyd, normalen Propyl-, Isobutyl-, Amylalkohol, Essigsäure, Bernsteinsäure, Isobutylen-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 208. — 2) JB. f. 1882, 1164. — 3) JB. f. 1876, 346 und 384. — 4) Bull. soc. chim. [2] 49, 178.

glycol, Glycerin, Furfurol, Basen und eine gewisse Menge eines schlecht zu definirenden Productes, vielleicht Oenanthäther, liefert; dass das Product der Gährung von Trauben die gleichen Producte enthält, aber in beträchtlich größerer Menge, als wenn man mit reinem Zucker und reiner Hefe operirt; dass diese Gährung also vielleicht durch fremde Hefen oder Bacillen verunreinigt sein kann, welche ebenfalls auf den Zucker einwirken und Producte liefern, die sich bei der normalen Gährung des Zuckers nicht finden.

Ed. Ch. Morin<sup>1</sup>) veröffentlichte eine vorläufige Mittheilung über von Ihm aus alkoholischen Gährflüssigkeiten abgeschiedene Basen. Es gelang Ihm, aus den Fuselölen drei Basen abzuscheiden, deren Siedepunkte bei 155 bis 160°, 171 bis 172° und bei 185 bis 190° liegen. Von ihnen ist nur die bei 171 bis 172º siedende Base bis jetzt näher untersucht und hat die Analyse derselben zu der Formel C, H, N, geführt. Die Base ist äußerst leicht löslich in Wasser, Aether, Alkohol, bildet im reinen Zustande eine leicht bewegliche, farblose Flüssigkeit von äußerst unangenehmem, nur sehr schwach an Pyridinbasen erinnerndem Geruch, giebt ein in feinen, weißen Nädelchen krystallisirendes Chlorhydrat und verbindet sich mit Jodäthyl zu einer in gelben Nädelchen krystallisirenden Verbindung. Die Basen geben folgende äußerst empfindliche Reactionen, welche zum Nachweis derselben in den Alkoholen dienen können: eine Lösung von Quecksilberjodid in Jodkalium scheidet auf Zusatz von Salzsäure damit einen in gelben Nadeln krystallisirenden, Quecksilberchlorid einen weißen, flockigen, Phosphorwolframsäure einen weißen, Phosphormolybdänsäure einen gelben Niederschlag ab.

Zu obiger Mittheilung bemerkte Tanret<sup>2</sup>), dass die von Morin aus den Producten der alkoholischen Gährung abgeschiedene *Base*, C<sub>7</sub>H<sub>10</sub>N<sub>2</sub>, in ihrer Formel und Eigenschaften mit einer der von Ihm<sup>2</sup>) durch Einwirkung von Ammoniak auf Glukose erhaltenenen und Glykosine benannten Verbindungen,

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 360. - 2) Daselbst, S. 418. - 3) JB. f. 1885, 1733 f.

nämlich mit dem  $\beta$ -Glykosin,  $C_7H_{10}N_2$ , vollkommen übereinstimmt.

W. E. Stone und B. Tollens<sup>1</sup>) berichteten über Gährungsversuche mit Galactose, Arabinose, Sorbose und anderen Zuckerarten. Die Versuche wurden mit gewöhnlicher und mit gereinigter Bierhefe angestellt; als Hefenährlösung diente ein mittelst Kochen von frischer Hefe mit Wasser (5 g Hefe auf 50 ccm Wasser) bereiteter Hefenauszug, welcher natürlich alle löslichen Bestandtheile der lebendigen Hefe enthält und ebenso gut, wenn nicht besser als andere Nährstoffgemenge (Ammonium-, Kalium-, Calciumsalze, Pepsin, Fleischextract, Asparagin) wirkt. Versuche ergaben, das Galactose mit gewöhnlicher und ebenso auch mit gereinigter Bierhefe und Nährlösung zwar langsamer als Dextrose, Rohrzucker und Lävulose, aber annähernd ebenso vollständig vergährt wie letztere, dass auch Sorbose mit gewöhnlicher Bierhefe und Nährlösung, wenn auch langsam und weniger vollständig, gährt, sowie dass Arabinose mit rein gezüchteter Hefe gar nicht, mit gewöhnlicher Bierhefe und Nährlösung nur sehr langsam und unvollständig gährt. Wahrscheinlich ist die bei der Arabinose beobachtete Gährung aber keine rein alkoholische gewesen, sondern vielleicht auf Rechnung fremder Organismen zu setzen, welche sich neben der Hefe entwickelt haben. Milchzucker zeigte noch schwächere Gährung als Arabinose. Nach diesen Versuchen kann man die untersuchten Zuckerarten gemäß ihrer größeren oder geringeren Gährungsfähigkeit in folgende Reihe bringen: Dextrose, Lävulose, Galactose, Sorbose (Arabinose, Milchzucker). Schliesslich wurde in Folge einer Untersuchung von Bourquelot<sup>2</sup>), nach welcher reine Galactose für sich nicht gährungsfähig sein und nur dann leicht in Gährung übergehen sollte, sobald etwas Dextrose oder Lävulose, also eine leicht gährende Glykose zugegen ist, noch eine Reihe von Versuchen mit einer durch viermaliges Umkrystallisiren auf das Sorgfältigste gereinigten Galactose angestellt, welche genau dasselbe ergaben, wie die früheren Versuche, nämlich, dass Galac-

<sup>1)</sup> Ann. Chem. 249, 257; Ber. 1888, 1572. — 2) Siehe diesen JB., S. 2460.

tose mit gewöhnlicher Bierhefe und Nährlösung zwar langsamer als Dextrose, aber annähernd ebenso vollständig vergährt wie letztere. Das negative Resultat von Bourquelot ist wahrscheinlich der Nichtanwendung von Nährlösung oder auch der ungeeigneten Beschaffenheit der letzteren, vielleicht auch der Hefe zuzuschreiben.

Em. Bourquelot¹) hat Versuche über die alkoholische Gährung von Galactose angestellt und gefunden, daß die letztere im vollkommen reinen Zustande in Gegenwart von Bierhefe bei 15 bis 16° nicht gährt, daß sie aber der Gährung unterliegt bei Gegenwart von Glukose, Lävulose oder Maltose. Diese wirken jedoch in verschiedenem Grade gährungsbegünstigend auf die Galactose ein, am meisten Dextrose, dann Lävulose, endlich Maltose.

- V. Marcano?) hat Seine Studien?) über Peptongährung fortgesetzt. Während nach den früheren Versuchen die Peptongährung auf Zusatz von Agavensaft zu dem gekochten Fleische in 36 Stunden vor sich geht, erfolgt sie nach neueren Untersuchungen in fünf bis sechs Stunden, auch wenn das Pflanzengewebe, aus welchem vorher der Saft ausgepreßt ist, dem Fleische zugesetzt wird, und muß hiernach die Fähigkeit, die Albuminoäde zu peptonisiren, der lebenden vegetabilischen Zelle zugeschrieben werden.
- G. Arcangeli 1) berichtete über Brotgährung. Nach Ihm ist die Gegenwart des Zuckers im Mehle die Ursache, dass im Teige keine Fäulnis eintreten kann. Die Bedeutung der Zuckerarten für die Brotgährung geht daraus hervor, dass diese Gährung völlig oder fast ganz aufhört, sobald die Zuckerarten erschöpft sind. In allen Brothesen fanden sich Saccharomyces minor Engel und Bacillen. Bei Culturen des Saccharomyces minor in Nährstüssigkeiten von Glykose und Eiweisskörpern oder von Gelatine und Honig, ergab sich leicht die alkoholische Gährung. Bei Verpflanzung der Brothese in Gelatine nach Koch

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 283. — 2) Daselbst 107, 117. — 3) JB. f. 1884, 1422. — 4) Chem. Centr. 1888, 974.

ergaben sich constant Culturen mit Ueberwiegen eines Bacillus, der in Allem dem Bacillus subtilis Pras entsprach. Dieser Bacillus gab in saurer, neutraler, oder schwach alkalischer Gelatine niemals Gasentwickelung oder Gährung, sondern, ebenso wie es der Bacillus subtilis thut, nur eine Verflüssigung der Gelatine. Die vom gährenden Teige entwickelten Gase und Dämpfe enthalten deutlich Alkohol. Die saure Reaction der alten Hefe kommt vorwiegend der Essigsäure zu, welche durch die Wirkung des Saccharomyces minor und des Saccharomyces Mycoderma gebildet wird. Die Hauptrolle bei der Brotgährung kommt der durch den Saccharomyces minor der Hefe hervorgerufenen alkoholischen Gährung zu. Der in der Hefe vorwiegende Bacillus ist die Art "subtilis"; derselbe hat nur eine secundäre Wirkung, indem er die Eiweisskörper des Klebers theilweise löslich macht.

C. Dünnenberger 1) hat bacteriologisch - chemische Untersuchungen über die beim Aufgehen des Brotteiges wirkenden Ursachen angestellt und gefunden, dass Sprosshese nur wahre Zuckerarten direct oder indirect, d. h. nach erfolgter Inversion vergährt, dass die Sprosshese Stärke weder in alkoholische Gährung zu versetzen, noch auch nur zu saccharificiren vermag, daß in künstlichen Nährmitteln gezüchtete Sproßhefe ihre Gährtüchtigkeit theilweise oder ganz einbüßt, daß sie in günstigen Nährsubstraten eine gewisse saure Reaction verträgt und daß die Sprosshefe ein chemisch wirksames Enzym, das Invertin, ausscheidet, welches gewisse Zuckerarten (Disaccharate) invertirt, Stärke aber nicht verändert. Die bei der Untersuchung berücksichtigten Bacterien (Milchsäure-, Lab-, Sauerteig-, Milchbacterien) werden durch einprocentige Weinsäure stark geschädigt. Er fand ferner, dass die Bacterien des Mehles und des Sauerteiges Säuregährungen bewirken, aber keine saccharificirende Wirkung auf Stärke ausüben, dass aber das Mehl und schon die ungekeimten Cerealienfrüchte ein diastatisches Enzym von energischer Wirkung. das Cerealin, enthalten, welches in seinen Eigenschaften mit Diastase übereinstimmt, mit dieser vielleicht identisch ist. Bei der

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 544; Chem. Centr. 1888, 667 (Ausz.).

Saccharification der Stärke durch Cerealin entsteht Maltose, welche wahrscheinlich direct gährungsfähig ist; die Wirksamkeit des letzteren wird durch Weinsäure aufgehoben. Die Wirkung des Invertins und Cerealins ist eine rein chemische und kommt ohne die Thätigkeit der Mikroorganismen zu Stande, physiologische Gifte beeinträchtigen dieselbe nicht. Hieraus folgert Derselbe schliefslich, dass die normale Brotgährung eine alkoholische ist, bei welcher als einzig wesentlicher Gährorganismus die Sprosshese zu betrachten ist, welcher als Gährmaterial die Maltose dient, die aus einem Theile der Stärke des Mehles unter der Einwirkung des Cerealins entsteht. Bacterien sind für die normale Brotgährung absolut entbehrlich. Das Aufgehen des Brotteiges wird in erster Linie bedingt durch die bei der alkoholischen Gährung auftretende Kohlensäure und ferner sind in Folge der durch die Backofentemperatur bedingten Expansion resp. Vergasung Luft, Alkohol und Wasser, in untergeordneter, accessorischer Weise noch etwaige durch Bacterien gebildete flüchtige Fettsäuren an der hebenden Wirkung betheiligt.

E. Salkowski<sup>1</sup>) berichtete über die Bildung von flüchtigen Fettsäuren bei der ammoniakalischen Harngährung. Der auffallende Geruch nach Fettsäuren, den Er an einem gefaulten Harn beim Zusatz von Schwefelsäure bemerkte, veranlasste Ihn, in einer Anzahl normaler Harne den Gehalt an flüchtigen Fettsäuren zu bestimmen, einerseits bald nach der Entleerung, andererseits nach zwei bis sechs Tagen. Im Durchschnitt von acht Versuchen erforderten die flüchtigen Säuren aus je 300 ccm normalem, frischem Harn 2,0 ccm 1/4 Normallauge zur Neutralisirung, nach der ammoniakalischen Fäulniss aber 12,2 ccm. Harn, der fünf Wochen bei Zimmertemperatur gestanden hatte, erforderte 32,1 ccm 1/4 Normallauge für 300 ccm. Nach der Analyse des Silbersalzes scheint die gebildete Säure vorwiegend Essigsäure (neben Propionsäure und Buttersäure) zu sein. Diese Fettsäuren bilden sich wahrscheinlich aus vorhandenen Kohlehydraten, und hat sich eine weitere Quelle derselben, als die

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 13, 264; Chem. Centr. 1888, 1466 (Ausz.).

Kohlehydrate, bisher nicht ergeben, da von diesem Gesichtspunkte aus angestellte Versuche zeigten, dass Harnsäure und Kreatinin in dem fünf Wochen alten Harn noch reichlich vorhanden waren, dass ferner der Gehalt an durch Destillation mit Säuren zu erhaltendem Aceton durch die ammoniakalische Gährung keine Aenderung zu erfahren scheint, dass auch Phenol resp. Kresol in dem gefaulten Harn vermehrt gefunden wurden, und dass endlich das Reductionsvermögen des gefaulten Harns für Kupferoxyd in alkalischer Lösung, sowie Silberoxyd sich als ziemlich stark erwies.

Thomson 1) besprach in einem Vortrage , Ueber die Chemie der Substanzen, welche bei der Fäulniss und in der Antisepsis eine Rolle spielen", zuerst die chemischen Vorgänge, welche sich bei den verschiedenen Gährungsarten (alkoholische, Essigsäure-, Milchsäure-, Buttersäure-, ammoniakalische Gährung) vollziehen, ferner die chemischen Eigenschaften der gewöhnlichsten Fäulnißproducte (Leucin, Tyrosin; Aethyl-, Propyl-, Butyl-, Methyl-, Amylamin; Ameisen-, Essig-, Propion-, Milch-, Butter-, Capron-, Valeriansäure; Kohlensäure, Schwefelwasserstoff, Stickstoff, Ammoniak, Wasser, Salpetrigsäure, Wasserstoff, Phosphorwasserstoff, Methan, Aethylen, Kohlensäure, Kohlenoxyd, Schwefelkohlenstoff) und schließlich die gebräuchlichsten Desinfections- und antiseptischen Mittel (erstlich mechanische, wie Abschluss der Luft, Entziehung der Feuchtigkeit, Anwendung hoher Kälte oder Hitze und Absorption der Fäulnissgase mittelst Kohle, sodann chemische wie: Chlor, Brom, Jod, Hypochlorite, Sauerstoff, Ozon, Wasserstoffsuperoxyd, Kaliumpermanganat, schweflige Säure, Salpetrig - und Salpetersäure, Borsäure, Borax, arsenige Säure, Zink-, Aluminium-, Eisenchlorid, Zink-, Eisen-, Kupfersulfat, Carbolsäure, Campherperoxyd, Eucalyptol, Thymol, Menthol, Salicylsäure) in ihren Eigenschaften und Anwendung.

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 290, 481.

## b) Fermente.

- W. H. Mielck 1) empfiehlt überall da, wo wässerige Lösungen in Frage kommen, Chloroform als Antisepticum. Da es in Wasser nur sehr wenig löslich ist, so kann diese wässerige Lösung als durchaus nicht giftig gelten; es trübt wässerige Flüssigkeiten nicht. Versuche mit rasch in Gährung oder faulige Zersetzung übergehenden Stoffen zeigten, daß dieselben, mit Ausnahme von Hühnereiweiß, auf dem sich ein Schimmelpilz scheinbar als Reincultur entwickelt hatte, durch Zusatz von einigen Tropfen Chloroform unversehrt geblieben waren. Das Chloroform hatte sich aus den Flüssigkeiten verflüchtigt.
- E. Salkowski?) berichtete über die antiseptische Wirkung des Chloroformwassers (5 ccm Chloroform auf einen Liter Wasser) auf geformte Fermente und einige Bacterienformen. daß das Chloroformwasser alle durch die Lebensthätigkeit von Mikroorganismen bedingten Fermentationsvorgänge, so die alkoholische Gährung, die ammoniakalische Harnstoffgährung, die fermentative Spaltung der Hippursäure, die Milchsäuregährung, die bacterische Eiweissfäulnis verhindert, während es die Wirkung der nicht organisirten Fermente nicht stört. Außerordentlich energisch ist die Wirkung des Chloroformwassers auf die Kommabacillen. Die conservirenden und desinficirenden Eigenschaften des Chloroformwassers lassen sich zur Conservirung von Harn, Harnstoff-, Oxalsäure-, absolut haltbarer Fermentlösungen (Pepsin, Trypsin, Invertin), zur Aufbewahrung nicht sehr umfangreicher anatomischer Präparate, ferner zu gewissen Heilzwecken verwerthen.
- P. G. Unna<sup>3</sup>) hat das Chloroformwasser auf seine antiseptischen und antimykotischen Eigenschaften für die subcutane Therapie geprüft. Das Chloroformwasser empfiehlt sich als Ersatz des destillirten Wassers vor Allem bei der Darstellung der So-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 802 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 718 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 803 (Ausz.).

lutio Fowleri und sämmtlicher Ergotinpräparate, welche leicht der Verschimmelung anheimfallen. Besonders gilt dies für den inneren Gebrauch dieser Präparate, wo auch noch die subjective, unangenehme Empfindung, wie bei subcutaner Application, wegfällt und der schwache Gehalt an Chloroform nur günstig, nämlich gährungshemmend und bei öfterem Gebrauche nervenberuhigend wirkt. Ferner wäre der Zusatz einiger Tropfen Chloroform zum Morphium überall da anzurathen, wo zur Behandlung schmerzhafter Localaffectionen neben der direct schmerzstillenden Wirkung des Morphiums ein örtlicher leichter Reiz erwünscht ist.

G. Riedlin 1) veröffentlichte Versuche über die antiseptische Wirkung des Jodoforms, der ätherischen Oele und einiger anderer Substanzen, sowie über das Eindringen gasförmiger Antiseptica in Gelatine. Jodoform verhält sich gegenüber den verschiedenen Spaltpilzen entweder als beinahe indifferentes Pulver oder als schwaches Antisepticum, gegen Cholerabacillen dagegen tritt es als kräftiges Antisepticum auf; schon seine Dämpfe verhindern das Wachsthum, und zwar in einprocentigem Zusatz zur Gelatine bis zu einer Tiefe von 5 bis 10 mm. Terpentinöl wirkt kräftig behindernd in einprocentiger Lösung auf das Bacterienwachsthum ein. Von den ätherischen Oelen sind Lavendel-, Eukalyptus-, und Rosmarinöl die antiseptisch wirksamsten. Jodol ist ein gegen Bacterien indifferentes Pulver, wogegen Perubalsam als ziemlich kräftiges Antisepticum wirkt. Anilinwasser ist von hervorragend antiseptischer Bedeutung. - Die Versuche über das Eindringen gasförmiger Antiseptica in Gelatine haben gezeigt, dass diese keine starre Masse ist, sondern dass in ihr eigenartige und ausgedehnte Diffusionsvorgänge auftreten.

M. G. Languepin<sup>2</sup>) fand nach dem Gebrauch von *Jodoform* zur Wundbehandlung nicht nur im *Harn*, sondern auch in allen Secreten so viel Jod, dass der Kranke bei directer Anwendung der gleichen Mengen zu Grunde gegangen wäre. Er nimmt an, dass es sich durch den ammoniakalischen Eiter der Wunde nach

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1466 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 720.

der Gleichung  $CHJ_3 + 4NH_3 + 2H_2O = HCOONH_4 + 3NH_4J$  zersetzt. Das Ammoniumjodid wird von der Wunde absorbirt.

J. A. Jeffries 1) bemerkte bezüglich der antibacteriellen Wirkung des Jodoforms, dass das letztere zwar kein Parasiten tödtendes Mittel sei, aber die Entwickelung der Bacterien und den Fäulnisgeruch verringere.

A. Neißer<sup>2</sup>) kommt bezüglich der antibacteriellen Wirkung des Jodoforms, auf Grund von Versuchen über den Einfluss des Jodoforms auf außerhalb und innerhalb des thierischen Organismus gezüchtete Bacterien, zu dem Resultate, dass dem Jodoform eine antibacterielle Kraft, d. h. eine solche, unter geeigneten Verhältnissen Bacterien in ihrem Wachsthum und in ihrer Entwickelung hemmen resp. vernichten zu können, ebenso wenig allgemein zugesprochen als abgesprochen werden kann. Sie besteht ganz absolut und uneingeschränkt gegenüber den Choleraspirillen; den Bacillen des Milzbrandes, der Mäuse- und Kaninchenseptikämie gegenüber besteht ebenfalls eine Einwirkung, wenn auch in wechselnder, nicht gesetzmäßig festzustellender Intensität. fehlt aber nach den bisherigen Erfahrungen gegenüber den wesentlich in Frage kommenden Mikroorganismen der menschlichen Wundkrankheiten. Staphylokokken wie Streptokokken erscheinen gar nicht beeinflusst. Das Jodoform kann nur dann antibacteriell wirken, wenn es unter Entbindung von nascirendem Jod resp. Jodwasserstoff zersetzt wird.

C. F. Kingzett<sup>3</sup>) hat vergleichende Untersuchungen über die antiseptische Wirksamkeit von Chloriden, Nitraten und Sulfaten angestellt, denen zu entnehmen ist, daß die Chloride, Nitrate und Sulfate der Alkalien und alkalischen Erden nur geringe, die Verbindungen des Mangans, Zinks, Zinns, Eisens, Bleies und Aluminiums dagegen mehr oder weniger ausgesprochene antiseptische Wirksamkeit besitzen. In der Regel sind die Chloride den Nitraten und Sulfaten vorzuziehen. Die Verbindungen des Kupfers und Quecksilbers besitzen im Vergleich die stärkste antiseptische Wirksamkeit.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 798 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 290 (Ausz.). — 3) Chem. Soc. Ind. J. 7, 714.

von Leer¹) berichtete über die Einwirkung von Quecksilberjodid auf Mikroorganismen. Wird Jodquecksilber einer mit
Typhusbacillen inficirten Nährflüssigkeit in einer Verdünnung von
1:30000 zugefügt, so findet eine Vermehrung der Bacillen nicht
mehr statt. Bei stärkeren Verdünnungen entwickelten sich die
Bacillen nach vier bis fünf Tagen, ohne Zusatz von Quecksilberjodid in einem Tage. Versuche mit Anthraxsporen, dem Bacillus
pyocyaneus, Micrococcus roseus zeigten, daß Quecksilberjodid in
seiner Bacillen tödtenden Eigenschaft hinter Carbolsäure und
Sublimat zurückbleibt. Da diese geringe Wirkung des Quecksilberjodids bei Lösungen desselben in 90procentigem Alkohol
und Wasser auftrat, so wurden noch Lösungen der Verbindung
in Jodkalium, Kochsalz und Chlorkalium untersucht, jedoch war
der Erfolg nicht befriedigender.

Chibret 2) hat vergleichende Untersuchungen über die antiseptischen Wirkungen von Quecksilbercyanid, Quecksilberoxycyanid und Sublimat auf den pyogenen Micrococcus aureus angestellt und gefunden, dass eine Lösung von Quecksilberoxycyanid 1:1300 ebenso wirkt wie eine Sublimatlösung von 1:1400; dass Quecksilbercyanid etwas schwächer wirkt als Quecksilberoxycyanid; daß die Lösungen von Quecksilberoxycyanid, Quecksilbercyanid und Sublimat von 1:100 den Micrococcus aureus in fünf Minuten tödten; dass die gleichen Lösungen von 1:1000 ihn in weniger als einer Stunde tödten, und dass ihre Lösungen von 1:3000 ihn nach vier Stunden zu tödten beginnen, sowie dass diese Lösungen von 1:3000 sein Fortentwickelungsvermögen sehr einschränken. Eine mit diesen letzteren von 1:3000 behandelte Agarnährflüssigkeit wird nach drei Minuten unfähig zur Cultur des Micrococcus aureus auf ihrer Oberfläche. In der Chirurgie ist bei eiternden Oberflächen eine Lösung von Quecksilberoxycyanid 1:1500 der Sublimatlösung vorzuziehen.

A. Lübbert und A. Schneider 3) berichteten über ein Quecksilberalbuminat und den Quecksilbersublimat-Kochsalzverband.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 222 (Ausz.). — 2) Compt. rend. 107, 119. — 3) Chem. Centr. 1888, 610 (Ausz.).

Die Sublimat-Kochsalzverbandstoffe sind aseptisch, keimfrei. Die reducirende Wirkung organischer Substanzen wird durch das Kochsalz auf ein Minimum reducirt, und bewahrt der Verbandstoff in Folge dessen nach Möglichkeit seinen Sublimatgehalt. Der Zusatz von Glycerin macht den Verbandstoff geschmeidig, ebenso wird die Hydrophilie der Gazefaser dadurch und durch Kochsalz erhöht. Das Sublimat kann in seiner Verbindung als lösliches Kochsalzdoppelsalz, auch bei Gegenwart von Eiweißkörpern, Bacillensporen in erforderlich kurzer Zeit tödten. Durch das Kali wird die saure Reaction desselben abgestumpft. Aus der Sublimat-Kochsalz-Eiweißlösung werden Fällungen nur durch Säurezusatz bewirkt, während bei Anwendung saurer (Weinsäure) Sublimatlösungen Fällungen auf Kochsalzzusatz eintreten. Dieselben besprachen noch die Herstellung eines Quecksilberalbuminates, welches durch Chlornatriumlösung in Quecksilberchloridkochsalz übergeführt wird, welches letztere durch frisches Eiweiß nicht gefällt wird. Das Quecksilberalbuminat scheint durch Addition zu Stande zu kommen; es ist chlorhaltig und verhält sich Reagentien gegenüber wie Quecksilberchlorid allein. Wird eine Eiweisslösung mit einer ungenügenden Menge Quecksilberchlorid gefällt, so daß Eiweiß noch im Ueberschuß ist, so lösen Ammoniak, Ammoniumcarbonat, Kalilauge (ohne Farbenerscheinung), Chlorkalium, Chlornatrium, Chlorammonium, und viele andere Körper den Niederschlag auf. Natriumcarbonat giebt keine Veränderung, Jodkalium färbt den Niederschlag roth und löst ihn. Keine Lösung des Quecksilberalbuminates liefern Natriumphosphat, Natriumsulfat, Magnesiumsulfat, Kaliumchlorat, Kaliumnitrat, Borsäure und Borax. An Stelle der mit Quecksilberchlorid imprägnirten Verbandstoffe der Kriegssanitätsordnung wäre folgende Vorschrift: Hydrarg. bichlor. 3, Natr. chlor. crud. 100, Glycerinum 100, Aq. dest. 600, Spirit. 200 zu empfehlen.

J. Maximovitsch<sup>1</sup>) berichtete über die antiseptischen Eigenschaften des  $\alpha$ -Naphtols. In Nährbouillon und Nährgelatine verhindert  $\alpha$ -Naphtol in wässeriger Lösung von 0,1 zu 1000 voll-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 366.

ständig die Entwickelung der Mikroben des Rotzes, der Mammites der Schafe, der Hühnercholera, der Bacterienpest, der Pneumonie-Mikrokokken, der beiden Eiterungsorganismen, des Staphylcoccous albus, des Staphylococcus aureus, des Mikroben des Biskrageschwüres, des Tetragenus, sowie der Bacillen des Typhusfiebers und der Taubendiphterie, während es in Lösung von 0,06 bis 0,08 zu 1000 die Entwickelung dieser Mikroben sehr verlangsamt. In Nähragar muss bei dem Bacillus des Typhusfiebers das α-Naphtol in einer Lösung von 0,12 bis 0,15 zu 1000 und bei den Mikroben der Mammites der Schafe, sowie des Biskrageschwüres in einer Lösung von 0,16 bis 0,2 zu 1000 angewendet werden, um die gleichen Erfolge zu erzielen. α-Naphtol verhindert in einer Lösung von 0,2 bis 0,25 zu 1000 vollständig die Keimung der Tuberkelbacillen und ebenso in einer Lösung von 0,2 für Bouillon und von 0,35 bis 0,4 zu 1000 die Entwickelung des Pyocyaninbacillus und des im Kanincheneingeweide gefundenen chromogenen Bacillus von Charrin und Roger. a-Naphtol verhindert ferner die Gährung des Urins und die der menschlichen Fäces. In den Organismus eingeführt, ist es weniger giftig als das  $\beta$ -Naphtol. Um den Tod eines Kaninchens herbeizuführen, bedarf es 9g per Kilogramm, und zur Vergiftung eines Menschen von 65 kg benöthigt es hiernach einer Dosis von 585 g. Unter die Haut in gesättigter alkoholischer Lösung injicirt, ruft α-Naphtol oft manchmal Albuminurie hervor, der Tod erfolgt bei der Injection von 3,5 bis 4 g per Kilogramm des Thieres. In einer Lösung von 1 g in 35 ccm 96 procentigem Alkohol und 65 ccm Wasser bringt das Naphtol in einer Dosis von 0,13 g per Kilogramm, in die Venen eingeführt, beim Kaninchen tödtliche Wirkung hervor. In gesättigter alkoholischer Lösung in den Magen eingeführt, tödtet α-Naphtol Kaninchen bei einer Dosis von 3,5 g per Kilogramm. Hiernach besitzt das α-Naphtol geringere toxische, aber stärkere antiseptische Eigenschaften als das \(\beta - Naphtol\), dessen antiseptische und toxische Wirkungen von Bouchard 1) untersucht sind.

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2358,

Derselbe 1) hat seine Untersuchungen über die antiseptischen Eigenschaften des a- und \( \beta - Naphtols \) fortgesetzt und gefunden, dass die oben genannten Mikroben das Vermögen zur Fortentwickelung verlieren, wenn sie drei bis vier Tage in einer  $0.1 \text{ g } \alpha$ -Naphtol oder  $0.4 \text{ g } \beta$ -Naphtol im Liter enthaltenden Bouillon, oder 24 Stunden in einer 0,15 g α-Naphtol resp. 0,45 g β-Naphtol im Liter enthaltenden Bouillon, oder wenn sie 15 bis 20 Minuten in einer 0,2 bis 0,3 g α-Naphtol oder 0,5 bis 0,6 g β-Naphtol im Liter enthaltenden Bouillon sich befinden. Anwendung fester Nährmittel werden die Mikroben nach 15 Minuten unfähig zur Fortentwickelung durch 0.5 bis 0.7 g α-Naphtol pro Mille bei der Hühnercholera, dem Mikroben des Biskrageschwüres, den Taubendiphterie- und Pyocyanin-Bacillen; durch 1,5 g α-Naphtol bei dem grünen chromogenen Bacillus und durch 0.3 bis 0,4 g α-Naphtol bei den anderen Mikroben, dagegen durch 1,4 bis 1,5 g  $\beta$ -Naphtol bei der Hühnercholera, 1 g  $\beta$ -Naphtol bei dem typhoïden Fieber, dem Biskrageschwür-Mikroben, der Taubendiphterie, 2,5 g β-Naphtol bei dem grünen chromogenen Bacillus und 0,8 g \(\beta\)-Naphtol bei den anderen Mikroben. Hiernach üben die beiden Naphtole ihre stärkste antiseptische Wirkung auf die Mikroben in Nährmitteln von geringerer Dichtigkeit aus. Schließlich haben die Versuche noch ergeben, dass, während 0,3 g α-Naphtol oder 0,6 g β-Naphtol pro Mille die pathogenen Mikroben und ihre Sporen in Bouillon nach 15 bis 20 Minuten tödten, es dagegen einer viel längeren Zeit bedarf, um sie hierdurch auch wirkungslos für den Organismus zu machen und dass die mit solchen durch die Naphtole wirkungslos gemachten Culturen von Bacillen geimpften Thiere nach einiger Zeit dennoch bei der Impfung mit normalen, lebenden Culturen dieser Bacillen getödtet werden; nur erfolgt hier der Tod etwas langsamer als sonst. Hieraus ergiebt sich im Allgemeinen, dass, um nachzuweisen, dass ein Mikrobe durch ein Antisepticum getödtet wird, es nicht genügt, dass derselbe die Fähigkeit einbüsst, in einem Nährmittel fortzuleben, sondern dass er auch die Kraft verliert, sich im lebenden Thier fort zu entwickeln.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 1441.

C. Bouchardat 1) berichtete über die antiseptische Wirkung des \( \beta - Naphtols. \) Die Versuche wurden mit den Bacillen der Rotzkrankheit, der Mammites der Schafe, der Hühnercholera, des Milzbrandes, des Micrococcus Pneumoniae, des Staphylococcus albus und aureus angestellt, deren Wachsthum in Fleischbrühe, auf Gelatine oder Agar durch 0,33 g  $\beta$ -Naphtol auf ein Liter des Nährmaterials vollständig verhindert wurde. In gleicher Weise verzögerte es auch die Entwickelung der Typhus- und Tuberkelbacillen. Zusatz von  $\beta$ -Naphtol zu faulenden Substanzen hob die Fäulnis auf. Für die Desinfection des Verdauungscanals ist β-Naphtol nicht anwendbar. Es ist 253mal weniger giftig als Quecksilberjodid. Die für einen Menschen von 65 kg Körpergewicht giftige Gabe β-Naphtol beträgt ungefähr 250 g. Subcutan eingeführt, erfolgt erst bei 3 g β-Naphtol auf 1 kg Körpergewicht tödtlicher Ausgang. In gelöster Form in den Verdauungscanal eingeführt, wirkt es erst bei einer Menge von 26 g pro 65 kg Körpergewicht giftig. Die antiseptische Gabe von Jodoform beträgt 1,27 Prom., von Jodol 2,75 Prom., von Naphtalin 1,51 Prom., von β-Naphtol 0,40 Prom., während die giftige Gabe von Jodoform 0,50 Prom. auf einmal und 0,05 Prom. bei täglichem Gebrauch, von Jodol 2,17 und 1,24 Prom., von Naphtalin 3,40 und 1,00 Prom. und von \(\beta\)-Naphtol 3,80 und 1,10 Prom. beträgt. — Hierzu bemerkte E. Jacobsen, dass Bedingung für die therapeutische Verwendung des  $\beta$ -Naphtols sei, dasselbe möglichst rein zu erhalten, wozu dasselbe aus siedendem Wasser umzukrystallisiren oder mit Wasserdampf überzudestilliren sei.

Ellenberger und Hofmeister<sup>2</sup>) haben Versuche über die antiseptischen Wirkungen der Oxynaphtoësäuren gegen Mikroorganismen angestellt, welche ergaben, daß die α-Oxynaphtoësäure (α-Naphtolearbonsäure, C<sub>11</sub> H<sub>8</sub> O<sub>3</sub>) den Eintritt der Fäulniß hinausschiebt resp. hemmt und die Entwickelung der Fäulnißbacillen selbst bei Verdünnungen von 1:20000 verzögert. Während frisches Fleischwasser schon nach 12 Stunden Aufenthalt im

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 228 (Ausz.); diese Abhandlung ist offenbar identisch mit der aus JB. f. 1887, 2358, wo allerdings der Name Bouchard steht (F.). — 2) Chem. Centr. 1888, 453 (Ausz.).

Verdauungsofen bei 37 bis 40° starke Fäulnisserscheinungen zeigte, trat bei dem genannten Säurezusatz erst nach 48 Stunden nur schwache Fäulniss ein. Bei Verdünnungen 1:2500 war nach sieben Tagen noch keine Fäulnis in nicht gekochtem Fleischwasser eingetreten, bei gekochtem Fleischwasser wurde dagegen die Verhinderung des Eintrittes derselben erst bei Verdünnungen unter 1:2500, bestimmt bei 1:1200 erreicht. Das Fortpflanzungsvermögen der aus der Luft in das Fleischwasser fallenden Bacterien wurde, wie Transplantationsversuche ergaben, bei Verdünnungen 1:1200 verhindert, d. h. es bewirkten einige Tropfen einer Flüssigkeit von dieser Verdünnung, in eine Portion sterilisirte Fleischflüssigkeit gebracht, in dieser keine Fäulniss. Die in die Flüssigkeit 1:1200 eingefallenen Bacterien waren also getödtet, so dass sie auch in einer nicht oxynaphtoësäurehaltigen Flüssigkeit keine Fäulniss hervorrusen konnten. Das Natriumsalz der α-Oxynaphtoësäure hemmte die Fäulniss erst bei 1:400; aber nach sieben Tagen begann dieselbe hier dennoch einzutreten. Eine beginnende schwache Fäulnis wird durch α-Oxynaphtoësäure schon bei Verdünnungen 1:600 aufgehoben, das Natriumsalz kann eine beginnende schwache Fäulnis überhaupt nicht aufheben, wohl aber hemmt es dieselbe, indem es eine Verlangsamung der Vermehrung der Bacillen bewirkt. Eine bereits bestehende starke Fäulniss wird gehindert und die darin enthaltenen Bacterien nicht nur in der Entwickelung gehemmt, sondern mit ihren Keimen getödtet durch Verdünnungen 1:300. Aus vorstehenden Versuchen folgt, dass die a-Oxynaphtoësäure ein gutes antiseptisches Mittel ist, stärker fäulniswidrig als die Salicylund Carbolsäure. Ihr Natriumsalz besitzt ein geringeres fäulnißwidriges Vermögen, wirkt aber doch antiseptisch, was das Natriumsalz der Salicylsäure nicht thut. Verdauungsstörung durch Hemmung der Verdauungsfermente mittelst Oxynaphtoësäure ist nicht zu erwarten, wie Versuche mit Pepsin erwiesen haben. - Die β-Oxynaphtoësäure und ihr Natriumsalz verhalten sich in ihren antiseptischen Wirkungen ähnlich wie die a-Säure. Versuche über die gährungswidrige Wirkung der Oxynaphtoësäure ergaben dieselbe fünfmal größer, als die der Salicylsäure. Thierversuche mit den Oxynaphtoësäuren und ihren Salzen bewiesen, das dieselben zwar giftig sind, aber nicht in höherem Grade, als die ihnen verwandten Mittel. Sie gehen unzersetzt durch das Blut und werden wesentlich durch die Nieren abgeschieden. Im Harn sind sie qualitativ und quantitativ nachzuweisen. — Nach Ihren Ergebnissen halten Dieselben die Anwendung der Oxynaphtoësäure bei gewissen Blutkrankheiten, Mikroorganismen im Blut, sieberhaften Leiden, vielleicht bei Gelenkrheumatismus, für angezeigt. In der Thierarzneikunde dürfte das Mittel auch äußerlich als Antiparasitikum zu benutzen sein.

Versuche von A. Lübbert 1) über die Einwirkung von a-Oxynaphtoësäure auf Mikroorganismen zeigten, dass die a-Oxynaphtoësäure sehr wohl im Stande ist, die Entwickelung von Mikroorganismen in geeigneten Nährmedien zu verhindern, und dass ihre Wirkung, soweit ermittelt werden konnte, wesentlich nur beeinträchtigt wird, wenn sie durch Natriumphosphat in Lösung orhalten wird, dass aber auch in diesem Falle die Wirkung eine dauernde bleibt. Der Gehalt des Nährbodens an Eiweiskörpern und Leim erscheint damit ohne Einflus, ebenso wie die Temperatur. Lichtverhältnisse modificiren die Resultate nicht, und zwar erscheint dies deshalb erwähnenswerth, weil die Lösungen der nicht absolut reinen a-Oxynaphtoësäure chemische, namentlich im Sonnenlicht auftretende, durch Braunfärbung sich anzeigende Veränderungen erleiden. Die Sterilisirung von Leim, die sich schon mit 1/4 Proc. der Säure erreichen lässt, hat sich bewährt, um auf Tapeten die Schimmelbildung zu verhüten. Auf Milzbrandsporen wird ein nennenswerther Einfluss nur durch wässerige Lösungen der «-Oxynaphtoësäure ausgeübt, concentrirte alkoholische Lösungen sind unwirksam. Bacillensporen werden durch die sublimirende Säure weder im trockenen noch feuchten Zustande vernichtet. Verstärkt wird die antiseptische Wirkung, wenn die Säure in Kaliseife gelöst ist.

A. Langaard?) untersuchte das durch seine größere Löslichkeit ausgezeichnete Sozojodolnatrium und auch die freie Sozojodolsäure (Dijod-p-phenolsulfosäure) auf ihre antiseptischen

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 410 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 1572 (Ausz.).

Eigenschaften, insbesondere auf ihr Verhalten gegen Eiterkokken. Ein Gehalt der Nährgelatine von 0,5 und 1 g an diesen Verbindungen verzögerte die Entwickelung genannter Kokken. freie Säure wirkte etwas stärker. Bei einem Gehalt von 2 Proc. verhinderte sowohl die freie Sozojodolsäure als auch ihr Natriumsalz das Wachsthum der Staphylokokken vollkommen. Fäulnisbacterien und Schimmelpilze ist die Wirkung weniger energisch. Toxische Wirkungen wurden selbst bei Dosen von 1 g nicht beobachtet. Das als Sozojodol eingeführte Jod wird nicht als Jodalkali abgespalten; man kann annehmen, daß die Verbindung unverändert den Organismus passirt, welcher Umstand für die Nichtgiftigkeit des Sozojodols wohl von Bedeutung sein dürfte. Für die medicinische Anwendung kommen hauptsächlich neben der freien Säure das Natriumsalz, C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>J<sub>2</sub>(-OH, -SO<sub>3</sub>Na). 2 H<sub>2</sub>O<sub>3</sub> das Kaliumsalz, Lithiumsalz und Aluminiumsalz in Betracht, welche wegen der Nichtgiftigkeit und absoluten Geruchlosigkeit vor den anderen gebräuchlichen Antisepticis den Vorzug beanspruchen dürften. Von anderen Salzen würden außer dem Zink- und Quecksilbersozojodol auch das Blei- und Silbersalz für gewisse Zwecke zu verwenden sein.

J. Eisenberg 1) berichtete über die desinscirende Wirkung und praktische Anwendung des Kreolins. Der Streptococcus pyogenes und erysipelatis, sowie Cholcraspirillen werden in einer zweipromillehaltigen Kreolinflüssigkeit schon nach einer Minute getödtet, bei vielen anderen, mit Ausnahme des Bacillus pyogenes foetidus, der Typhusbacillen, des Staphylococcus cereus flavus, des Bacillus pyocyaneus und bei Milzbrand, bei welchen sich eine Abnahme des Wachsthums geltend machte, genügte selbst eine Stunde nicht, um dieselben zu tödten. Aehnliche Verhältnisse findet man bei der 1/2 procentigen Kreolinflüssigkeit, obschon hier mit Ausnahme des Micrococcus tetragenus und Staphylococcus pyogenes aureus eine Stunde genügte, alle abzutödten oder doch ihr Wachsthum wenigstens abzuschwächen. Durch Einwirkung von einprocentiger Kreolinflüssigkeit wurde

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 930 (Ausz.).

bereits nach zehn Minuten die Mehrzahl der angewandten Mikroorganismen abgetödtet, die übrigen zeigten zu der Zeit schon eine Abnahme in ihrer Entwickelung, und selbst bei dem am meisten widerstandsfähigen Staphylococcus pyogenes aureus machte sich schon nach zehn Minuten ein Einfluss geltend. Zweiprocentige Kreolinflüssigkeit machte nach 15 Minuten Alles steril und bereits nach fünf Minuten ließ sich bei den noch lebenden Mikroben eine bedeutende Abnahme des Wachsthums bemerken. Durch eine dreiprocentige Kreolinlösung wird nach einer Minute schon Alles getödtet, und während bei einer vierprocentigen Lösung die Verhältnisse noch günstiger sind, genügt die Einwirkung einer fünfprocentigen Kreolinlösung von nur zehn Secunden, um selbst Staphylococcus pyogenes aureus zu tödten. Wir besitzen demnach in der fünfprocentigen Kreolinlösung ein Desinfectionsmittel, welches in kürzester Zeit alle pathogenen Mikroben zu tödten vermag, während eine dreiprocentige Lösung als sehr wirksam zu bezeichnen ist. Milzbrandsporen zeigten bei Anwendung von zwei- bis achtprocentiger Carbollösung noch nach 96 Stunden ein unverändertes Auskeimen, bei Anwendung des Kreolins in gleicher Concentration erfolgte (mit Ausnahme der zweiprocentigen Flüssigkeit, wo eine Abtödtung erst nach vier Tagen eintrat) bereits nach 24 Stunden eine Einwirkung, die nach 48 Stunden zur Abtödtung der Sporen führte. Selbst bei den resistenzfähigsten Sporen des Heubacillus trat nach 48 Stunden eine Abschwächung im Auskeimen ein und nach 72 Stunden war bei vier-, fünf-, sechs-, achtprocentiger Kreolinflüssigkeit nur ein sehr spärliches Wachsthum zu bemerken, während nach 144 Stunden in allen Fällen das Absterben bewirkt war. Bei Carbolsäure fand noch nach sieben Tagen ein ziemliches Wachsthum statt. - Eine weitere Versuchsreihe prüfte die entwickelungshemmenden Wirkungen des Kreolins allein. Zu 10 ccm Gelatine wurden je 20 ccm von 1 Prom. Sublimatlösung, zwei- und fünfprocentige Carbol- und Kreolinlösung gebracht und mit einem pathogenen Mikroorganismus geimpft. Das Kreolin erwies sich wirksamer als Phenol, in dem es schon in zweiprocentiger Lösung sehr die Entwickelung hemmte, wo selbst fünfprocentige Carbolsäurelösung sich als ungenügend erwies. — Schliefslich wurde auch die Nichtgiftigkeit des Kreolins constatirt, die dasselbe zum Gurgeln etc. anwendbar macht und selbst vom innerlichen Gebrauche nicht ausschliefst.

A. Yersin¹) untersuchte die Wirkung einiger Antiseptica und der Hitze auf Tuberkelbacillen und fand, daß dieselben getödtet werden: durch fünfprocentige Phenollösung in 30 Secunden; durch einprocentige Carbollösung in 60 Secunden; durch absoluten Aether in 5 Minuten, durch einprocentige ätherische Jodoformlösung in 5 Minuten; durch Aether in 10 Minuten; durch 0,1 procentige Sublimatlösung in 10 Minuten; durch 0,3 procentige Thymollösung in 2 Stunden; durch 0,25 procentige Salicylsäurelösung in 6 Stunden; dagegen wurden sie durch gesättigte Kreosotresp.  $\beta$ -Naphtollösung nicht nach einer Stunde und durch vierprocentige Borsäurelösung noch nicht nach 12 Stunden getödtet. Die Tuberkelbacillen widerstehen einer Temperatur von 60° beim 10 Minuten langen Erhitzen (die Sporen besitzen keine größere Resistenz, als die Bacillen selbst), beim Erhitzen auf 70° (während 10 Minuten) werden sie sicher getödtet.

G. C. Frankland und P. F. Frankland<sup>3</sup>) beschrieben einige neue typische Mikroorganismen aus natürlichen Wässern und dem Erdboden. Während unter den Mikroorganismen der Luft die Mikrokokken die vorherrschenden Formen bilden, finden sich im Wasser fast ausschließlich nur Bacillenformen. Folgende Bacillen werden näher beschrieben: Bacillus arborescens ist ein schlanker, dünner, zu welligen Fäden heranwachsender Bacillus, bei dem Sporen nicht bemerkt wurden. In Tropfenculturen erscheint er vibrirend, auf Gelatineplatten producirt er sehr charakteristische Culturen von weizengarbenähnlichem Aussehen; auf Kartoffeln bringt er ein feines, tiefgefärbtes Orangepigment hervor. Auf Nitrate wirkt er nicht reducirend ein. — Bacillus aquatilis ähnelt im Aussehen dem vorigen. Auch bei ihm wurden Sporen nicht bemerkt. In Tropfenculturen scheinen die ein-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 555 (Ausz.). — 2) Lond. R. Soc. Proc. 43, 414.

zelnen Individuen nur eine oscillatorische Bewegung zu besitzen. Auf Gelatineplatten werden die Umrisse der Colonie immer unregelmäßiger, je mehr sie sich der Oberfläche nähert. Bacillus wächst nur sehr langsam in allen Medien, außer in wässeriger Lösung, vermag aber nicht Nitrate in Nitrite umzuwandeln. — Bacillus liquidus ist ein kurzer, dicker Bacillus von sehr veränderlichen Dimensionen, der in Tropfenculturen meist in Paaren an einander zu hängen scheint und große Beweglichkeit besitzt. Er verflüssigt Gelatine und reducirt kräftig Nitrate in wässeriger Lösung. — Bacillus vermicularis ist ein großer Bacillus mit abgerundeten Enden, welcher zu wurmförmigen Fäden heranwächst, feine, ovale Sporen hervorbringt, in Tropfenculturen nur oscillatorische Bewegung besitzt und kräftig Nitrate zu Nitriten reducirt. - Bacillus nubilus bildet feine, zarte, wellige Fäden, bringt keine Sporen hervor und wächst auf Gelatineplatten sehr charakteristisch. In Tropfenculturen besitzen die isolirten Individuen heftige Circularbewegung mit nur geringer Fortbewegung. Ihr Vermögen, Nitrate zu Nitriten zu reduciren, ist nur gering. — Bacillus ramosus ähnelt sehr dem Bacillus subtilis. In Tropfenculturen zeigen die einzelnen Individuen schwache oscillatorische Bewegung. Er verflüssigt Gelatine und reducirt kräftig Nitrate zu Nitriten. — Bacillus aurantiacus ist ein kurzer, dicker, keine Sporen bildender Bacillus von sehr veränderlichen Dimensionen. In Tropfenculturen scheinen die Einzelindividuen Bewegung zu besitzen. Auf Gelatineplatten bringt er hellorange, nadelkopfähnliche Formen hervor, auf Kartoffeln ein prachtvolles, glänzendes, rothorange gefärbtes Pigment. Sein Vermögen, Nitrate zu reduciren, ist nur schwach. — Bacillus viscosus ist ein kurzer Bacillus, drei- bis viermal so lang als breit, meist in Paaren vorkommend, der keine Sporen bildet und sehr starke Bewegung besitzt. Er verflüssigt Gelatine sehr schnell, indem er sie grün färbt. Auf Agar-Agar nimmt die ganze Oberfläche rasch grüne Färbung an. Er besitzt nicht das Vermögen, Nitrate zu reduciren. - Bacillus violaceus variirt in der Dicke, erscheint bald kurz und dick, auf Agar-Agar schlanker; auch wurde Sporenbildung bemerkt. In Tropfenculturen scheint er hauptächlich vibrato-

rische und rotatorische Bewegung zu besitzen. Auf Agar-Agar breitet er sich mit dunkelvioletter Farbe aus und reducirt kräftig Nitrate zu Nitriten. — Bacillus diffusus kommt meist in Paaren von feiner, schlanker Form vor ohne Sporenbildung. In Tropfenculturen machen die Bacillen kräftige, oscillatorische und rotatorische Bewegungen. In wässeriger Lösung reducirt er schwach Nitrate zu Nitriten. - Bacillus candicans ist sehr veränderlich in der Form, hat manchmal fast das Aussehen eines Mikrokokkus und zeigt dann auch wieder die Tendenz, in kurzen Fäden zu wachsen. In Tropfenculturen zeigte er nicht die geringste oscillatorische Bewegung. Auf Salpetersäure wirkt er in wässeriger Lösung nicht reducirend. — Bacillus scissus ähnelt in seiner Form am meisten dem Bacillus prodigiosus. Sporenbildung wurde nicht bemerkt. In Tropfenculturen scheint er sehr beweglich zu sein. Auf Gelatineplatten dehnt er sich auf der Oberfläche mit schwach hellgrüner Farbe aus und reducirt in wässeriger Lösung kräftig Nitrate zu Nitriten. - Während die neun ersten beschriebenen Bacillen aus Wässern stammten, wurden der B. diffusus, B. candicans und B. scissus aus Gartenerde erhalten.

Th. Carnelley und Thos. Wilson 1) beschrieben eine neue Methode zur Bestimmung der Ansahl der Mikroorganismen in der Luft, welche eine Modification der Hesse'schen 2) Methode bildet. Der Hauptunterschied beider Methoden besteht darin, dass die zu untersuchende Luft nicht durch ein Rohr streicht, wie bei Hesse, sondern durch eine conisch geformte Flasche, auf deren Boden sich die in der Luft befindlichen Mikroorganismen dann auf der Nährgelatine absetzen. Vergleichende Versuche nach beiden Methoden ergaben übereinstimmende Resultate, und scheint die neue Methode bei Versuchen im Freien in bewegter Luft genauere Resultate zu geben, wie die Hesse'sche Methode.

Dieselben<sup>3</sup>) untersuchten die Luft in Moorländereien auf ihren Gehalt an Mikroorganismen als Beitrag für unsere Kennt-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Lond. R. Soc. Proc. 43, 455. — <sup>2</sup>) JB. f. 1884, 1534 f. — <sup>8</sup>) Lond. R. Soc. Proc. 43, 369.

niss der Vertheilung der Mikroorganismen in der Luft verschiedener Gegenden. Die während des August 1887 angestellten Versuche ergaben, dass die aus verschiedenen Moorgegenden stammende untersuchte Luft sich als vollständig frei von Bacterien erwies.

W. Hesse 1) veröffentlichte Bemerkungen zur quantitativen Bestimmung der Mikroorganismen in der Luft. Aus der Thatsache, dass die Luftkeime, wenn sie in hinreichender Entfernung von einander auf geeignetem festen Nährboden Fuß fassen, sich zu Reinculturen entwickeln, lässt sich schließen, dass jeder Lustkeim nur eine Art von Mikroorganismen birgt. Die mikroskopische Untersuchung von Hadernstaub hat diesem Schlusse eine sehr wesentliche Stütze verliehen. Dieselbe lehrte zugleich, dass im Hadernstaube die Bacterienluftkeime (Bacterien im Gegensatze zu Schimmelpilzen) zumeist, wenn nicht immer, selbst kleine Colonien, und zwar Reinculturen darstellen, während sich die Schimmelpilzluftkeime in der Mehrzahl der Fälle als einzelne isolirte Sporen erweisen. Die Bacterienluftkeime unterscheiden sich demnach auch von den Wasserkeimen, welche letztere zum Theil als Gruppen und Reihen von Zellen, zum Theil aber in der That als einzelne isolirte Zellen zu erkennen sind. Daher ist es rationeller, die Luftkeime als solche und nicht die entwickelungsfähigen Individuen, also nach Zertrümmerung der einzelnen kleinen Colonien zu zählen. Es muss vielmehr mit aller Umsicht danach getrachtet werden, den Zusammenhang der einzelnen Luftkeime in keiner Weise zu stören, und auf diesem Grunde sollten sich alle Bestrebungen nach Verbesserung der Methoden zur quantitativen Bestimmung der Mikroorganismen in der Luft bewegen. Es sind Anzeichen dafür vorhanden, dass ein kurzes Verweilen und vorsichtiges Schwenken der Bacterienluftkeime in Gelatine den Zusammenhang der kleinen Colonien gar nicht oder nur wenig löst, dass also unter dieser Vorsicht Aussicht auf Gewinnung einer hierauf gegründeten brauchbaren Methode zur quantitativen Bestimmung der Bacterienluftkeime

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 668 (Ausz.).

vorhanden ist. Dies steht aber von den zum Theil in äusserst lockerem Zusammenhange befindlichen Gliedern eines Schimmelluftkeimes keineswegs zu erwarten.

Derselbe<sup>1</sup>) beschrieb ferner ein Verfahren zur quantitativen Bestimmung der Keime in Flüssigkeiten: 4 cm weite, 22 cm hohe Reagirgläser werden mit 10 bis 20 g Nährgelatine sterilisirt und mit abgemessenen Mengen der zu untersuchenden Flüssigkeit versetzt; das Erstarren geschieht durch einen kalten Wasserstrahl. Der Wattepfropfen darf nicht mit Gelatine benetzt werden; letzterer wird mit Pergamentpapier überbunden.

J. Ruhemann<sup>2</sup>) veröffentlichte eine vorläufige Mittheilung über eine chemische Reaction von Pilzelementen in dem Sedimente eines Brunnenwassers. In einem Brunnenwasser trat bei der Untersuchung auf Nitrite mit Jodzinkstärkelösung nur von den im Wasser suspendirten Partikeln aus eine Blaufärbung ein, ohne daß das letztere an sich gebläut wurde. Ein kleiner Theil des Sedimentes in Leitungswasser aufbewahrt, zeigte nach zwei Jahren dieselbe Reaction. Wurden bei Anstellung des Versuches reichliche Mengen verdünnter Schwefelsäure verwendet, so trat die Reaction ein, aber es hörte die fernere Reduction bald auf, wobei die Theilchen, die sich sonst ebenfalls dunkelblau färbten, ein weißgraues Kolorit erhielten. Das Sediment erwies sich mikroskopisch als ein Gemenge von Stäbchenbacterien, Kokken-, Faden- und Hefenpilzen; es scheint, dass die Jodreaction die Wirkung lebender Organismen war. Die Metaphenylendiaminreaction gab weder das Brunnenwasser, noch das Sediment,

E. Wasserzug<sup>3</sup>) berichtete über die Erzeugung des *Invertins* bei einigen *Pilsen*. Er züchtete eine der Gattung *Fusarium* angehörende Pilzspecies auf verschiedenen Nährsubstraten und fand, daß, wenn die Nährlösung Invertzucker enthielt, die Mycelfäden von einer bei Mucorarten unter ähnlichen Bedingungen auftretenden Gemmenbildung begleitet waren. In Nährlösungen mit Saccharose entwickelte sich das Fusarium kräftig,

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 668 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 669. — 3) Daselbst, S. 974.

schon binnen 24 Stunden entfaltete sich bei 25° ein reichliches Mycel und nach vier bis fünf Tagen trat Inversion des Zuckers ein. So lange nur Mycelbildung stattfand, war keine Spur von Invertzucker zu bemerken, die Inversion fand erst statt, nachdem die Conidien sich entwickelt hatten. Dass eine Säurebildung hier nicht mit im Spiel war, geht daraus hervor, dass die Culturflüssigkeit beständig neutral oder alkalisch blieb. Culturen des Fusariums in Fleischwasser konnte Invertin constatirt werden von dem Momente an, wenn die Conidien hervortreten. Wasserzug hat dieses Phänomen auch bei einigen anderen Hyphomyceten beobachtet, allgemein ist es aber nicht,

E. Zettnow1) empfiehlt Kupferchrom-Filter für bacteriologische Untersuchungen. Durch Mischung von Kupfersalzen mit Chromsäure resp. deren Salzen erhält man eine nur diejenigen Strahlen durchlassende Flüssigkeit, welche auf die Erythrosinplatten am kräftigsten einwirken; alle übrigen werden von ihr absorbirt. Für bacteriologische Zwecke ist dieses Kupferchromfilter sehr geeignet, da bei seiner Anwendung sowohl die roth, wie die blau und violett gefärbten Bacillen schwarz auf der Einstellscheibe erscheinen; es gelingt also leicht, auch solche Bacillen, welche sich nur mit Methylenblau kräftig färben, desgleichen blau gefärbte Schnittpräparate zu photographiren.

C. Fränkel<sup>2</sup>) verwendet zur Cultur anaërober Mikroorganismen Reagensgläser, welche mit doppelt durchbohrtem Kautschukstopfen, der zwei rechtwinkelig gebogene Röhren trägt, versehen sind. Die eine endet unter dem Stopfen, die andere reicht bis auf den Boden des Reagircylinders. An beiden Glasröhren sind die freien Enden zu einem dünnen Halse ausgezogen, die Fortsetzung des längeren Rohres enthält einen Wattebausch. Durch das lange Rohr werden die Cylinder mit Wasserstoff gefüllt. Während des Einleitens desselben muß das in den Reagircylindern befindliche Nährmaterial flüssig erhalten werden. vollendeter Verdrängung der Luft durch Wasserstoff sind die Rohrenden zuzuschmelzen und die Gelatine oder das Agar-Agar an

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1117 (Ausz.). - 2) Daselbst, S. 1096. Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888. 156

den Wandungen des Reagircylinders auszubreiten. Der Kautschukstopfen muß durch einstündiges Verweilen in 1 Prom. Sublimatlösung und durch <sup>3</sup>/<sub>4</sub>stündige Desinfection im strömenden Dampf steril gemacht sein. Ebenso muß für sorgfältige Sterilisation der Röhrchen Sorge getragen werden. Bei Anlegung der Culturen wird der Kautschukstopfen mit einer Paraffinschicht überstrichen. Der benutzte Wasserstoff war vor dem Einleiten durch Blei-, Silber- und alkalische Pyrogallussäurelösung von Schwefelwasserstoff, Arsenwasserstoff und Sauerstoff befreit worden.

L. Manfredi, G. Boccardi und G. Jappelli¹) untersuchten den Einflus der Mikroorganismen auf die Inversion des Zuckers; Sie fanden, dass Saccharose sich nicht nur in Lösungen, sondern auch in Krystallen beim Aufbewahren an der Luft bei gewöhnlicher Temperatur, oder auch in geschlossenen, nicht sterilisirten Röhren, unter dem Einflusse einiger Mikroorganismen der Luft verändert. Werden dieselben ausgeschlossen, so läst sich der Zucker lange Zeit unverändert aufbewahren. Auf den Zuckerkrystallen finden sich Mikroorganismen abgelagert, welche die Inversion bewirken und daher als invertirende Mikroorganismen bezeichnet werden könnten.

P. F. Frankland<sup>2</sup>) untersuchte die Einwirkung von Reinculturen einer größeren Anzahl von in natürlichen Wässern und in der Luft vorkommenden Mikroorganismen auf Salpetersäure; Er fand, daß B. ramosus, B. violaceus, B. pestifer, B. plicatus, B. liquidus, B. cereus, B. vermicularis. B. prodigiosus, B. aurescens, B. fluorescens, B. chlorinus, B. citreus, B. aureus, B. aquatilis, Micrococcus rosaceus, die Eigenschaft besitzen, Salpetersäure mehr oder weniger vollkommen zu salpetriger Säure zu reduciren. während B. nubilus, B. viscosus, B. arborescens, B. aurantiacus, B. subtilis, B. laevis, B. profusus, B. polymorphus, Sarcina aurantiaca, Sarcina lutea, Sarcina liquefaciens, Streptococcus liquefaciens, Micrococcus carnicolor, M. gigas, M. albus, M. candicans, M. chryseus dieses Vermögen nicht besafsen. Diese Verschiedenheit in dem Reductionsvermögen mag in gewissen

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 553 (Ausz.). - 2) Chem. Soc. J. 53, 373.

Fällen zur Unterscheidung morphologisch sehr ähnlicher Mikroorganismen sehr werthvoll sein. Auch bei Luftabschluss zeigten die fraglichen Mikroorganismen das gleiche Verhalten. In keinem Falle führte die reducirende Wirkung bis zur Bildung irgend. beträchtlicher Mengen von Ammoniak, so dass die Bildung von Ammoniak hauptsächlich, wenn nicht ganz, der Zersetzung des in den Nährflüssigkeiten vorhandenen Peptons und Zuckers zugeschrieben werden musste, und zwar erwies sich die Menge des gebildeten Ammoniaks am größten, je mehr Pepton im Verhältnis zu Zucker vorhanden war, und am geringsten, je mehr Zucker im Verhältnis zu Pepton sich vorfand. mit B. ramosus und B. pestifer angestellte Versuche ergaben, dass die Menge des in einer bestimmten Zeit zu Nitrit reducirten Nitrates von dem Verhältniss der in der Lösung vorhandenen organischen Substanzen, Pepton und Zucker, abhängig ist, wobei das Pepton in dieser Hinsicht einen viel stärkeren Einflus ausübt, als der Zucker. In beinahe allen Fällen, in welchen theilweise oder vollständige Reduction des Nitrates zu Nitrit statt hatte, war die Menge des als Nitrat und Nitrit in der vergohrenen Flüssigkeit vorhandenen Stickstoffs identisch mit der des in der ursprünglichen Flüssigkeit vorhandenen Salpetersäure-Stickstoffs. Nur in einem Falle, bei dem B. aquatilis, welcher Nitrat nicht zu Nitrit zu reduciren vermag, zeigte es sich, dass derselbe durch sein Wachsthum das Verschwinden einer beträchtlichen Menge des Salpetersäure-Stickstoffs verursachte, während sonst in allen Fällen, wo keine Reduction von Nitrat zu Nitrit stattfand, das vorhandene Nitrat durch das Wachsthum der Mikroorganismen nicht beeinflusst wurde. Schliesslich zeigte es sich noch, dass von den hier untersuchten Organismen keiner in einer chlorammoniumhaltigen Nährflüssigkeit den Ammoniak-Stickstoff zu salpetriger Säure zu oxydiren vermochte. Die zu diesen Versuchen angewandte Nährflüssigkeit bestand aus 0,1 g Kaliumphosphat, 0.02 g Magnesiumsulfat, 0.01 g Calciumchlorid, 0,168 g Calciumnitrat (resp. 0,5 g Ammoniumchlorid), 0,3 g Invertzucker und 0,25 g Pepton in 1000 ccm destillirten Wassers gelöst, unter Zusatz von 4 g Calciumcarbonat.

R. Warington 1) hat eine größere Anzahl von Mikrooryanismen hinsichtlich ihrer Fähigkeit zur Hydrolyse von Harnstoff, ihrer Wirkung auf Milch, ihres Vermögens Nitrate zu reduciren und Nitrification hervorzurufen, untersucht, nämlich den Bacillus des Schweinefiebers, den B. des typhoïden Fiebers, den B. der Kinderdiarrhöe, den B. der Septicämie, den B. anthrax, den B. subtilis, B. fluorescens, B. fluorescens liquescens, B. intestini, Koch's Spirillum der asiatischen Cholera, Finkler's Spirillum der Cholera nostras, Denecke's Käse-Spirillum, Lingard's Noma-Spirillum, den Micrococcus aureus, den Staphylococcus luteus, St. candidus. St. candidus liquescens, den Streptococcus scarlatinae, den Micrococcus ureae, den Bacillus subtilis, B. floceus, B. toruliformis, B. sulplucreus, B. tardecrescens und den Micrococcus gelatinosus. Die Eigenschaft, Hydrolyse von Harnstoff zu bewirken, findet sich anscheinend bei den Mikroorganismen nur selten. genannten Mikroorganismen besafsen sie nur Micrococcus ureae Die Wirkung von Staphylococcus und Bacillus fluorescens. candidus, Bacillus intestini und des Bacillus der Kinderdiarrhöe auf Milch scheint nur in der größeren oder geringeren Bildung von Milchsäure zu bestehen. Micrococcus ureae und M. gelatinosus bringen die Milch zum Gerinnen bei verhältnismässig sehr geringer Milchsäurebildung. Der Bacillus fluorescens liquescens und Koch's Spirillum der asiatischen Cholera bringen das Casein, ohne eine Spur von Säurebildung, zum Gerinnen, ähnlich dem Labferment. Denecke's Käse-Spirillum besitzt nur eine schwach gelatinisirende Wirkung, es scheint eine Zwischenstellung einzunehmen zwischen der Gruppe der eben genannten labähnlichen und der folgenden Gruppe der peptonisirenden Organismen. Bacillus subtilis, B. anthracis, B. floceus, Finkler's Spirillum der Cholera nostras und Bacillus toruliformis rufen kein Festwerden der Milch hervor, welches mit dem typischen Gerinnen correspondirt, sondern das Caseïn wird durch sie mehr oder weniger gelatinisirt und dann wieder aufgelöst. Die übrigen Mikroorganismen, Streptococcus scarlatinae, die Septicämie-Bacillen, der

<sup>1)</sup> Chem. Soc. J. 53, 727.

Bacillus des Schweinefiebers, B. fluorescens, B. tardecrescens, der Typhoïde-Fieber-Bacillus, Staphylococcus luteus, B. sulphureus, das Noma-Spirillum, Staphylococcus candidus liquescens und Micrococcus aureus rufen nur wenig oder gar keine Wirkung auf Milch hervor, obwohl alle darin fortwachsen. Aus den Versuchen wird der Schluss gezogen, dass alle Organismen, welche Milch nicht gelatinisiren, auch Gelatine nicht verflüssigen. Danach verflüssigen die drei erstgenannten Organismen, welche nur auf den Milchzucker unter Bildung von Milchsäure einwirken, Gelatine nicht. Andererseits verflüssigen alle Organismen Gelatine, welche als Fermente auf Milch mit oder ohne Bildung von Milchsäure und mit oder ohne darauf folgende Wiederauflösung des Caseïns als Pepton einwirken. Die gemischten Organismen des Bodens haben eine den Labfermenten ähnliche Wirkung auf Milch, sie unterscheiden sich in ihrer Wirkung von den hier angewandten isolirten Organismen durch größere Gasproduction und durch die Bildung faulender Producte. Das Vermögen, Nitrate zu Nitriten zu reduciren, ist am stärksten bei dem B. floceus, B. fluorescens non liquescens und dem Bacillus des Schweinefiebers, schwächer bei B. intestini, dem typoïden Fieberbacillus, dem B. der Kinderdiarrhöe, den Septicämie-Bacillen, dem B. anthracis, dem Spirillum der asiatischen Cholera und dem Käse-Spirillum, sehr schwach bei dem B. subtilis. Keine Reduction der Nitrate zu Nitriten fand statt durch B. fluorescens liquescens, B. toruliformis, B. sulphureus, B. tardecrescens, Spirillum der Cholera nostras, Noma-Spirillum. Von den Mikrokokken zeigten die stärkste reducirende Wirkung: M. ureae, M. gelatinosus, Staphylococcus candidus und St. luteus, geringer St. candidus liquescens, am geringsten Streptococcus scarlatinae. Der Micrococcus aureus rief keine Nitritbildung hervor. Keiner der hier untersuchten Organismen besaß das Vermögen, Nitrate zu Stickstoff oder seinen gasförmigen Oxyden zu reduciren. Dagegen enthält der Boden wirklich Organismen, welche unter gewissen Umständen fähig sind, Nitrate so weit zu reduciren. Eine nitrificirende Wirkung, wie sie dem Boden zukommt, besals keines der hier untersuchten Organismen.

J. Raulin 1) hat die Wirkung der Mikroorganismen auf Farbsubstanzen untersucht. Er fand, dass Hefezellen von Fuchsin, Nicholsonblau, Kaiserviolett, Safranin, Orange II Poirrier, einen Theil der Farbsubstanz zurückhalten, während sie von Cochenille. Campêche, Orseille, Indigocarmin nicht gefärbt werden. Er fand ferner, dass Sporen von Aspergillus niger in einer mit Ammoniumnitrat versetzten Nährflüssigkeit sich gut fortentwickelten, während eine Weiterentwickelung dieser Sporen in mit Anilinsalz, Rosanilinsalz, Indigocarmin versetzten, oder des Stickstoffs ganz beraubten Nährflüssigkeiten kaum zu beobachten war. Weiter zeigte er, dass künstlich gezuckertes, schwach angesäuertes, mit Indigocarmin gefärbtes Hefewasser sich nach einigen Tagen bei Abwesenheit jeglicher Organismen, nur in Berührung mit der Luft, in Folge eines Oxydationsprocesses entfärbt, daß aber gewisse aërobe Organismen, wie Aspergillus niger, Mycoderma vini, Mycoderma aceti diese Entfärbung entweder verzögern oder ganz verhindern, ebenso wie es auch die Kohlensäure thut, indem sie den Zutritt des Sauerstoffs hindert. Durch in Thätigkeit befindliche Bierhefe wird Indigocarmin ebenfalls entfärbt und zwar steht diese entfärbende Wirkung in inniger Beziehung zur Entwickelung und Vervielfältigung der Hefeorganismen, dagegen wird durch Hitze und ebenso durch antiseptische Substanzen, wie Phenol und Salicylsäure, welche die Organismen tödten, die Entfärbung verhindert. Eine ähnliche entfärbende Wirkung üben diese Organismen auch auf den Campêche-, Orseille-, Safraninfarbstoff aus, welche sich an der Luft wieder färben. Das Ponceau IIIR von Meister u. Lucius, das Orange II Poirrier und das Bordeauxroth werden auch durch sie entfärbt, färben sich aber nicht wieder an der Luft. samer entfärbt werden durch sie das Nicholsonblau, das Kaiserviolett, Fuchsin, Cochenille und der Weinfarbstoff. dieser Verschiedenheit in ihren Wirkungen könnten diese Mikroben vielleicht zur Entdeckung der dem Wein zugesetzten fremden Farbstoffe dienen.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 107, 445.

Warrington 1) berichtete über die Gerinnung von Milch durch Mikroorganismen. Die Gerinnung erfolgt entweder durch Entstehung von Milchsäure oder durch die Bildung eines labartigen Fermentes. Die Quantität der Säure, welche die Milch zum Gerinnen bringt, nimmt mit steigender Temperatur ab. Der Staphylococcus candidus erzeugte so wenig Säure, dass die Milch selbst beim nachträglichen Kochen nicht gerann. Der Bacillus der Kinderdiarrhöe und Bacterium Termo producirten etwas mehr Säure, sodass die Milch bei 32º rasch gerann; Micrococcus gelatinosus bewirkt schon bei 220 die Gerinnung und noch bei 100 in wenigen Tagen. Dagegen bringen, ohne daß eine wahrnehmbare Säuerung entsteht, das Casein zum Ausscheiden der Bacillus fluorescens liquefaciens, und der Cholerabacillus; letzterer bewirkt dies sogar in der mit Soda alkalisch gemachten Milch, ohne die alkalische Reaction zu zerstören: also eine labartige Gerinnung durch ein von den Bacterien erzeugtes Ferment. Letzterer Vorgang vollzieht sich wohl auch bei zwei der Säure bildenden Mikroben, dem Micrococcus gelatinosus und ureae, da die von denselben erzeugte Säuremenge allein nicht ausreichen würde, die Milch bei dieser Temperatur zum Gerinnen zu bringen. Eine Bodenprobe von einem Ackerfelde in Milch gebracht, bewirkte rasche Gerinnung, selbst bei niederer Temperatur, ohne daß eine wahrnehmbare Menge Säure entstand; zugleich wurde lebhafte Gasentwickelung beobachtet. Die Reinculturen der untersuchten Mikroorganismen erzeugten, mit Ausnahme eines Versuches mit dem Bacillus der Kinderdiarrhöe, bei ihrem Wachsthum in Milch kein Gas.

F. (iottstein<sup>2</sup>) berichtete über das Verhalten der Mikroorganismen gegen Lanolin. Das Lanolin ist für die Mikroorganismen kein geeigneter Nährboden, sondern verhält sich denselben gegenüber immun. Die bei der spontanen Zerlegung der Glycerinfette betheiligten Bacterien sind vermuthlich unter den mehr oder weniger strengen Anaërobien zu suchen. Eine Reihe aërober Keime, sogar solcher, welche sonst bei der Fäulniss eine Rolle

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1898, 1468 (Ausz.). - 2) Daselbst, S. 296.

spielen, gehen direct auf fetthaltigem Nährboden unter; doch ist die Zeit, bis zu welcher die regressive Metamorphose beendet ist, abhängig von dem Mengenverhältnis von Fett und andersartiger Nährsubstanz. Frei stehendes Fett enthält einige Tage, nachdem es frei aufgestellt worden ist, Anaërobien; Lanolin unter gleichen Bedingungen weder aërobe, noch anaërobe Keime. Glycerinfette können durch Bacterien durchsetzt werden, so dass diese durch das Fett in darunter gelegene infectionsfähige Substanzen zu gelangen vermögen. Lanolin wird von Bacterien nicht durchsetzt, es vermag daher als Deckschicht infectionsfähige Stoffe vor der Zersetzung zu schützen.

A. Baginsky 1) berichtete über Versuche zur Demonstration der reducirenden Wirkung der Bacterien. Die Versuche wurden derart angestellt, dass mit sterilisirtem Methylenblau versetzte und neuerdings sterilisirte Koch'sche 10 procentige Fleischpeptongelatine mittelst Stich mit Bacterien geimpft wurde. Es stellte sich heraus, dass die Gelatine von verschiedenen Bacterien zuerst in der nächsten Umgebung des Stichcanals, nach einiger Zeit aber auch in der weiteren Umgebung desselben entfärbt wird. Diese Entfärbung beruht, nach schon bekannten Thatsachen, auf Reductionswirkung. Sehr bemerkenswerth ist, dass die von den Bacterien abgesonderten, die Reductionswirkung bedingenden Stoffe sich auf weitere Entfernungen hin von den Bacterien weg verbreiten. Es ist somit für die septische Infection das Eindringen der Bacterien in die Blutbahn nicht nothwendig, vielmehr genügt das Wachsthum pathogener Bacterien an irgend einer beschränkten Stelle des Organismus und die Diffusion ihrer pathogenen Stoffwechselproducte in die Gewebsflüssigkeit, um durch den Lymphstrom oder die Blutmasse allgemeine septische Infection zu Stande zu bringen.

Gréhant und Quinquaud?) veröffentlichten die Resultate einer längeren Reihe von Untersuchungen über Athmung der Hefezellen bei verschiedenen Temperaturen, welche Sie zur Bestimmung der von lebender Hefe in destillirtem Wasser bei Ab-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 412 (Ausz.). — 2) Compt. rend. 106, 609.

wesenheit von Zucker und in Berührung mit einem bestimmten Luftvolum absorbirten Menge Sauerstoff und gleichzeitig producirten Menge Kohlensäure unternommen hatten. Sie fanden, daß das Verhältnis der producirten Kohlensäure zu dem absorbirten Sauerstoff mit der Temperatur veränderlich ist, was darauf schließen läst, daß die isolirten Hefezellen sich nicht wie die Pilze und Gewebe ohne Chlorophyll zu verhalten scheinen, welche bei jeder Temperatur ein für die gleichen Individuen der gleichen Art constantes Verhältnis zwischen dem absorbirten Sauerstoff und der producirten Kohlensäure besitzen.

H. Schulz<sup>1</sup>) hat die Gültigkeit des Satzes, dass jeder Reiz auf eine einzelne Zelle sowohl, wie auch auf die aus Zellgruppen bestehenden Organe entweder eine Vermehrung oder Verminderung ihrer physiologischen Leistung bedinge, entsprechend der geringeren oder größeren Intensität des Reizes, dessen Richtigkeit für die thierische Zelle Er2) nachgewiesen hatte, auch für die pflanzliche Zelle untersucht und zu dem Ende die Einwirkung verschiedener Verdünnungen von heftigen Hefegiften (Sublimat, Jod., Brom, arsenige Säure, Chromsäure, Salicylsäure, Ameisensäure) auf Hefe Die Resultate sind diese: Sublimat ist im Stande, bei genügend weit getriebener Verdünnung (1:500000 bis 700000) die Thätigkeit der Hefe auf kürzere oder längere Zeit bedeutend über die Norm zu steigern. Bei Jod trat die stärkste Wirkung bei einer Verdünnung von 1:600000 ein. Bei Anwendung von Jodkalium ergab sich, dass in allen Fällen die Gährung kräftiger einsetzte; das Maximum wurde bei einer Verdünnung von 1:100000 erreicht. Brom wirkt ebenfalls in genügender Verdünnung (1:300000) anregend auf die Hefethätigkeit ein. Arsenige Säure vermag bei genügender Verdünnung (1:40000) die Hefegährung vortheilhaft zu beeinflussen. Chromsäure steigert bei einer Verdünnung von 1:3000 bis 6000 die Anfangsarbeit der Hefe sehr energisch. Auch durch Salicylsäure (1:4000) wird eine Steigerung der Hefethätigkeit bewirkt. Ameisensäure endlich verstärkt ebenfalls in genügender Verdünnung (1:8000

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 485. — 2) Pflüger's Archiv 42, 517 bis 541.

bis 10000) zeitweilig die Hefearbeit und bedingt ein schnelles Einsetzen derselben. Auf Grund dieser Versuche stellt Schulz den Satz auf, das jeder Reiz auf jegliche lebende Zelle eine Wirkung ausübt, deren Effect hinsichtlich der Zellenthätigkeit der Intensität des Reizes umgekehrt proportional ist.

A. Jörgensen 1) veröffentlichte neue Bemerkungen über die Kulturmethode und die Analyse der Hefen, in welcher Abhandlung Er einige historische Aufklärungen über die Entwickelung der Culturmethoden und die Analysen der Hefen zu geben sucht. Er hebt darin hervor, dass der einzige in allen Fällen sichere Ausgangspunkt für die Reincultur die vereinzelte Zelle sei, und dass die sicherste und bequemste analytische Methode zur Untersuchung der Brauereiunterhefe auf Krankheitshefen die Methode durch Untersuchung der Sporenbildung sei. Eine Darstellung von Reinculturen in Gelatine, ohne dass man sich die einzelne Zelle versichere, gebe wenigstens für die Hefe keine vollständige Sicherheit. Eine allgemein analytische Methode könne nicht auf die Form der Colonien oder der Zellen allein in oder auf einer Gelatinemischung basirt werden. Bevor man ein System für die Saccharomyceten mit einiger Sicherheit aufstellen könne, müsse die Frage von mehreren verschiedenen Seiten behandelt werden.

Nach Schneider<sup>2</sup>) erfordert die *Hefecultur* regelmäßige Ausscheidung der kranken, todten und schwächlichen Hefezellen aus der Stellhefe, bevor sie zur Verwendung gelangt; Ausscheidung der fremden Gährungspilze, die Geschmack und Haltbarkeit des Bieres beeinträchtigen, durch ein naturgemäßes Wasch- und Sortirungsverfahren; Versorgung der so gereinigten Hefe mit Sauerstoff und eine entsprechende Ernährung der Hefe.

Chuard<sup>3</sup>) veröffentlichte die ersten Resultate einer Untersuchung über die Zusammensetzung der Weinhefe. Derselbe hat die schon 1831 von Braconnot aus der Weinhefe isolirte grüne Substanz durch Extraction der getrockneten Weinhefe mit Alkohol und Behandeln des Alkoholrückstandes mit Aether er-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1273 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 410. — 3) Arch. ph. nat. [3] 20, 229.

halten. Diese Substanz, deren grüne Farbe weder von Chlorophyll, noch von Kupfersalzen herrührt, ist von fast weicher Consistenz, schmilzt bei 28°, ist theilweise flüchtig, reagirt neutral, enthält keinen Stickstoff und hinterläfst nur Spuren weißer Asche. Durch Verseifung mit Kalihydrat und Behandeln mit Salzsäure wurde daraus eine bei 35° schmelzende Fettsäure abgeschieden, welche unter theilweiser Zersetzung flüchtig ist und wahrscheinlich ein Gemisch mehrerer Säuren der Reihe C<sub>n</sub> H<sub>2n</sub> O<sub>2</sub> darstellt. Die Abwesenheit von Glycerin in der grünen Substanz wurde festgestellt, sie ist demnach kein Glycerid.

C. Amthor 1) untersuchte die Wirkungen zweier aus Mosten verschiedener Gegenden (Rheinhessen und Heilbronn) stammenden Formen des Saccharomyces apiculatus auf Nährflüssigkeit (Traubenmost) derselben Zusammensetzung und fand, dass in der chemischen Zusammensetzung der zwei hierbei erhaltenen Weine sich ein beträchtlicher Unterschied bemerkbar machte, woraus der Schluss gezogen werden muss, dass von Saccharomyces apiculatus verschiedene Rassen existiren. Der Alkohol-, Zucker-, Glycerin-, Stickstoffgehalt, sowie der Gehalt an flüchtigen Säuren zeigt in beiden Weinen bedeutende Abweichungen, während derjenige an Gesammtsäure fast derselbe geblieben ist wie im Most, sich während der Gährung beträchtliche Mengen trotzdem Weinstein abgeschieden haben. Durch die mehr oder weniger starke Betheiligung des Saccharomyces apiculatus bei der Weingährung erklärt sich der oft sehr hohe Gehalt mancher Weine an flüchtiger Säure, welche nur zum Theil aus Essigsäure besteht. Beim Aussäen des Saccharomyces apiculatus Heilbronn in Bierwürze konnten nach beendigter Gährung der klaren Flüssigkeit nur 0,93 Volumprocente an Alkohol nachgewiesen werden. -Weitere Versuche zeigten, dass Maltose durch den Saccharomyces apiculatus nicht vergohren wird, wohl aber nach Ueberführung in Dextrose. Wenn nun Saccharomyces apiculatus Maltose nicht vergähren kann, so muss die aus der Bierwürze gebildete geringe Menge (0,93 Vol.-Proc.) Alkohol aus Dextrose entstanden sein,

<sup>1)</sup> Zeitschr. physiol. Chem. 12, 558,

und es bietet sich in dieser Eigenschaft des Saccharomyces apiculatus, Maltose nicht, wohl aber Dextrose zu vergähren, ein Mittel, kleine Mengen von *Dextrose* neben viel Maltose (z. B. in *Bierwürse*) quantitativ durch die erzeugte Alkoholmenge zu bestimmen.

L. Marx 1) hat verschiedene Weinhefen untersucht und gefunden, dass die Weinhefe, ebenso wie die Bierhefe, aus einer großen Anzahl verschiedener Arten besteht, welche sich nicht allein durch ihre verschiedene Form, sondern auch durch die verschiedene Zeit, innerhalb welcher sie Ascosporen bilden, unterscheiden. Die meisten Weinhefen bildeten schon ihre Ascosporen innerhalb 24 Stunden bei einer Temperatur von 25° und innerhalb 21/2 bis 31/2 Tagen bei einer Temperatur von 10 bis 120. Es fanden sich aber auch Hefenarten, welche bei diesen Temperaturen keine Ascosporen bildeten. Die Hefen von trockenen Trauben verhielten sich hierbei ganz ebenso wie die von frischen Trauben. Aber nicht allein in der Verschiedenheit der Zeit zur Entwickelung der Ascosporen zeigte es sich, dass die Weinhefen, ebenso wie die Bierhefen, aus einem Gemisch verschiedener Arten bestehen, sondern auch in der größeren oder geringeren Anzahl von Ascosporen, welche die verschiedenen Arten zu entwickeln vermögen. Auch darin unterscheiden sich die Weinhefen, dass einige den Wein besser vergähren als andere, dass es solche giebt, welche mehr Alkohol produciren, und andere, welche den Weinen besondere Bouquets mittheilen, und schließlich solche, welche der Acidität oder Hitze mehr widerstehen als andere. Die genauere Kenntniss der besonderen Wirkung von verschiedenen Hefearten auf die Moste würde für die Weinbereitung einen großen Fortschritt bedeuten. Versuche im Kleinen, den Most zu sterilisiren und ihn dann mit einer bestimmten Heseart vergähren zu lassen, haben ganz befriedigende Resultate geliefert. Es ergab sich dabei, dass die meisten Weinhesen in den Traubenmosten nicht degeneriren, dass die kleine Menge stickstoffhaltiger Substanzen und Phosphate, welche diese enthalten, genügendes

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 1273.

Nährmaterial für jene Hefen liefert. Selbst nach einer großen Anzahl von Operationen änderte sich das Aussehen der Zellen nicht, und die Hefe vermochte zuletzt die Traubenmoste noch ebenso schnell und ebenso vollständig zu vergähren als zu Anfang. Es ist also eine irrthümliche Annahme, daß alle Hefen eine ziemlich große Menge von stickstoffhaltigen Substanzen und Phosphaten bedürfen, um nicht zu degeneriren.

E. Haase 1) berichtete über Versuche zur Hefenreinigung durch Centrifugiren. Die (Bier-)hefe wurde zu dem Ende mit einer fünfprocentigen Zuckerlösung verdünnt, und fanden sich bei der mikroskopischen Untersuchung der so verdünnten Hefe neben den runden, gesunden Hefezellen eine Unzahl abgestorbener Zellen, vermischt mit in der Flüssigkeit theilweise sich bewegenden Bacterien. Unter stetem Umrühren ließ Er dieses Gemisch in den Separator einfließen, und schied derselbe es mittelst der Centrifugalkraft in ein dünnflüssiges Gemisch von Wasser, Bacterien und abgestorbenen Hefenzellen, sowie in eine ziemlich consistente Hefe, welche nur aus lebenskräftigen Zellen, frei von jeder die Vermehrung störenden Verunreinigung bestand. Der durch den Zusatz von Zuckerlösung beabsichtigte Nebenzweck, das Auflösen und Ausscheiden des Hopfenharzes, scheint dagegen nicht erreicht zu werden, da die gereinigte Hefe den gleichen, leicht bitteren Geschmack besaß, wie die dünnere, die abgestorbenen Zellen und Bacterien enthaltende Flüssigkeit. Die Verdünnung hat also nur die Wirkung, die zu scheidenden Zellen und Mikroorganismen schwebend zu halten, um sie dadurch leichter ihrem specifischen Gewicht entsprechend von einander zu scheiden: jede indifferente Flüssigkeit, welche den Geschmack und die Natur der Hefezellen unbeeinflusst lässt, vor allem also reines Wasser, kann demnach anstatt der Zuckerlösung verwendet werden.

E. Chr. Hansen<sup>3</sup>) veröffentlichte Untersuchungen über die *Physiologie* und *Morphologie* der *alkoholischen Fermente*, speciell über die *Wirkung* der *alkoholischen Fermente* auf verschiedene

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 268, 238. — 2) Carlsberg Meddeleser 2 (1888), 143; .Chem. Centr. 1888, 1208 (Ausz.); siehe auch Chem. Centr. 1888, 1890 (Ausz.).

Zuckerarten. Die Versuche wurden ausgeführt einerseits mit Saccharose, Maltose, Lactose und Dextrose, andererseits mit 40 verschiedenen Hefen, namentlich sechs Arten Saccharomyces (cerevisiae, Pastorianus I, II und III, ellipsoïdeus I und II, Saccharomyces Marxianus, exiguus, membranaefaciens), zehn Arten Brauereiunterhefen, Mycoderma cerevisiae, Saccharomyces apiculatus, sieben Arten Torula, Monilia candida, Mucor erectus, spinosus, Mucedo racemosus, mit einigen unvollkommen beschriebenen Arten und dem Oidium lactis. Die Gattung Saccharomyces zerfällt in zwei Hauptgruppen: die eine entwickelt Invertin und ruft alkoholische Gährung hervor, die andere, wozu nur Saccharomyces membranaefaciens gehört, besitzt diese Eigenschaft nicht, Alle Arten der ersten Gruppe rufen in Rohrzucker- und Dextroselösungen eine lebhafte Gährung hervor und entwickeln Invertin, dagegen vermögen sie in Lactoselösungen keine Gährung hervorzurufen. Sie zerfallen wieder in zwei Abtheilungen, von denen die eine, kleinere Anzahl (Saccharomyces Marxianus und exiguus) Maltose nicht vergährt, während die andere, die große Mehrzahl der Saccharomyceten umfassend, auch Maltoselösungen in lebhafte Gährung versetzt. In der zweiten Gruppe werden Arten abgehandelt, welche verschiedenen, noch unbestimmten Abtheilungen des Systems angehören, darunter Mycoderma cerevisiae, Saccharomyces apiculatus, Torula, Monilia candida. sprossen wie die Saccharomyceten, bilden aber keine Ascosporen. Nur eine einzige, die Monilia candida, vermag Maltose zu vergähren, und zwar ohne große Energie. Die Arten, welche kein Invertin bilden und deren fermentative Kraft schwach oder Null ist, sind häufig. Mehrere vergähren Dextrose- und Invertzuckerlösungen. Die Monilia candida versetzt Saccharose als solche, ohne vorherige Inversion, in Gährung. Die dritte Gruppe umfasst die Gattung Mucor, welche in zwei Abtheilungen zerfällt: die eine enthält Invertin, die andere mit den meisten Arten jedoch dieses Ferment nicht. Sie unterscheiden sich ferner noch dadurch, dass sie, falls sie überhaupt Gährung hervorrufen, auch Maltose, wenn auch schwach, vergähren. Bezüglich ihres Gährvermögens weisen sie ebenso wie die vorige Gruppe große Unterschiede auf; einige Arten, darunter Oidium lactis, können sogar eigentlich nicht als alkoholische Fermente bezeichnet werden. Die Untersuchung der besprochenen Mikroorganismen ergiebt bezüglich ihrer industriellen Anwendbarkeit, dass nur die Gattung Saccharomyces Arten enthält, welche eine Maltoselösung rasch und energisch vergähren, und unter diesen auch nur eine gewisse Anzahl, dass also die Brauereien und Brennereien ihren Hefen allein den wahren Saccharomyceten zu entnehmen haben. Die Mikroorganismen, welche den Saccharomyceten ähneln, also keine Ascosporen bilden (Gruppe II), und welche mit einer Ausnahme die Maltose nicht vergähren, sind für Brauereien und Brennereien nicht verwendbar, dagegen aber in der Traubenwein-Von den Mucorarten findet keine und Obstweinfabrikation. einzige in der Industrie Anwendung, das Gleiche gilt von dem Oidium lactis. - Was das Verhalten der hier zur Untersuchung gelangten Zuckerarten anbetrifft, so muss von der Maltose angenommen werden, dass sie direct vergährt. Bezüglich der Saccharose wurde festgestellt, dass sie von den alkoholischen Hefen direct vergährt wird ohne vorherige Inversion (Monilia candida) oder indirect nach vorheriger Inversion (Saccharomyceten, Torulaarten, Mucor ramecosus) oder überhaupt nicht vergährt wird (Saccharomyces apiculatus, einige Torulaarten, und die meisten Mucorarten). Die Dextrose ist die einzige Zuckerart, deren Lösungen alle alkoholischen Hefen vergähren, und in Fällen, wo ein Vergleich möglich war, wurde constatirt, dass die Vergährung dieses Kohlehydrates viel lebhafter war, als die der Saccharose und Maltose. Die Lactose vermag keine einzige der vielen alkoholischen Hefen in Gährung zu versetzen. Diese Resultate haben eine gewisse Wichtigkeit für die Untersuchung der Bierwürze auf ihren Zuckergehalt.

Chapmann<sup>1</sup>) berichtete über die Wirkung der Säuren auf die Hefe. Er hat die Ueberführung von Hefebestandtheilen in Zucker analytisch verfolgt, indem es Ihm öfter oblag, Presshefe auf ihren Stärkegehalt zu untersuchen. War nun das Verhalten

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1207 (Ausz.).

der Säuren bestimmter Concentration zu Hefe bekannt, so ergab sich daraus auch eine leichte Ermittelung des Stärkegehaltes von Presshese. Die ersten Versuche gingen darauf hinaus, zu ersahren, wie sich bei gleicher Inversionsdauer das zur Inversion verwendete Säurequantum zur Menge des gebildeten Zuckers stelle. Es wurde im Mittel von sieben Versuchen gefunden, dass der erzeugte Zucker in Procenten der trockenen Hese beträgt bei:

2 5 10 15 20 25 30 ccm HCl 2 11.1 16.3 23.1 24.9 27.5 29.3 Proc.

Man kann ferner annehmen, dass der ganze Zucker beim Behandeln einer Hefe mit Säure von der Hefecellulose herrühre. Es erscheint demnach nicht ausgeschlossen, dass sich auf vorerwähnte Versuche eine Bestimmung der Stärke in der Presshefe gründen ließe.

J. Ch. Holm und S. V. Poulsen 1) haben ihre Untersuchungen 2) zur Bestimmung der Grenze, bis zu welcher mit der Hansen'schen Methode's) der Nachweis einer Infection von wilder Hefe in einer Unterhefe von Saccharomyces cerevisiae gelingt, fortgesetzt. Sie fanden, dass die 19 von ihnen untersuchten verschiedenen Unterhefe-Arten sich in zwei Gruppen theilen lassen, von denen die eine (5) ebenso wie die Unterhefe Nr. 1 von Carlsberg sich am besten bei 250 nach 40 Stunden, die andere (14) ebenso wie die Unterhefe Nr. 2 von Carlsberg sich am besten bei 15° nach 72 Stunden analysiren lässt, dass in beiden Fällen sich eine Infection mit wilder Hefe von nur 1 bis Proc. constatiren läst, und dass schließlich, falls es sich um eine Infection mit Saccharomyces ellipsoïdeus II handelt, von den untersuchten Hefen 15 sich am besten bei 300 nach 43 Stunden analysiren lassen, wenn die Infection mit dem Saccharomyces ellipsoïdeus II auch nur 1 bis 1/2 Proc. der Gesammtmasse beträgt. Für die fünf Arten wilder Hefen: Saccharomyces Pastorianus I, II und III und Saccharomyces ellipsoïdeus I und II ergaben die Untersuchungen diesbezüglich ganz gleiche Resultate.

<sup>1)</sup> Carlsberg Meddeleser 2 (1888), 137. — 2) JB. f. 1886, 1884. — 3) JB. f. 1884, 1530.

G. Topf<sup>1</sup>) veröffentlichte Beobachtungen über die Reinzucht und Beurtheilung der Bierhefen, deren Resultate folgende sind: Die Zellen und Sprofsverbände der Hefen sind im Allgemeinen nur lose mit einander verbunden, mit Ausnahme der hier nicht in Betracht kommenden Hautbildungen, und lassen sich daher leicht durch Schütteln mit Flüssigkeiten trennen, so dass bei Culturen daraus nur einheitliche Colonien entstehen, die sich leicht als solche erkennen lassen, welche Thatsache schon als Grundlage für das Platten- und Schalenverfahren verwerthet worden ist. An Aussaaten auf der Oberfläche hinreichend dicker Schichten von genügend gelatinirten, kräftigen Bierwürzen sind, wenn die Colonien eine gewisse Größe erreicht haben, deutliche Unterschiede zwischen einigen Arten von Saccharomyces, weniger sicher auch zwischen einigen Rassen von Saccharomyces cerevisiae erkennbar. An Reinculturen verschiedener Hefearten und Culturrassen auf und in festen oder flüssigen Medien lassen sich durch die mikroskopische Untersuchung ebenfalls constante Merkmale, gewisse vorherrschende Typen feststellen, die eine Unterscheidung auch auf diesem Wege ermöglichen. Auf diese Thatsachen kann man sowohl eine vereinfachte Methode der Reincultur, als der Diagnose von Hefearten begründen. Die qualitative und quantitative Bestimmung der Verunreinigung durch gewisse wilde Hefenarten gelingt sehr sicher und schnell durch die Beobachtung des Wachsthums einer etwas reichlichen Aussaat in Würzegelatine mittelst feuchter Kammer bei mittlerer Vergrößerung. - Von wilden Hefearten beschrieb Topf Saccharomyces exiguus, eine wilde Hefenart aus Flaschenbier. Am besten eignet sich zum Nachweise der Verunreinigungen durch wilde Hefen das junge Bier in den Gährbottichen einige Tage vor dem Ablassen, weil deren Zellen darin größtentheils suspendirt geblieben sind, und erst anfangen, sich zu entwickeln. Bei Weiterzüchtung wendet man die Pasteur'schen Kölbchen an, die statt des abwärts gebogenen dünnen Rohres einen gewöhnlichen langen Hals und eine einfache, seitliche Tubulatur besitzen. Zum schnellen Nach-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1120 (Ausz.). Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

weise von Saccharomyces exiguus und ähnlicher Arten bedient man sich der Beobachtung im hängenden Tropfen von gelatinirter Würze mittelst einer feuchten Kammer.

- O. E. Nycander 1) theilte mit, dass das Malz, und zwar Roggen-, Weizen- und Gerstenmalz, zwei verschiedene Fermente, ein stärkeverslüssigendes und ein stärkeverzuckerndes enthält. Beide kommen bereits ungemalzten Körnern zu. Bei Gerste fand sich, dass die Größe der fermentativen Kraft in den ungemalzten Körnern auf diejenige des daraus gewachsenen Malzes sehr gut schließen läst, was für die Werthbestimmung von Gerste zu Malzzwecken von Bedeutung ist. Zum Vergleich wurden auch im Speichel die beiden Fermente quantitativ bestimmt. Der menschliche Speichel ergab im Vergleiche mit Malz eine außerordentlich hohe verslüssigende, gegenüber der verzuckernden Kraft. Der Speichel von einem Hunde zeigte keine Spur weder von verslüssigender, noch verzuckernder Wirkung, ein deutlicher Hinweis auf die Eigenschaft des Hundes als sleischfressendes Thier.
- P. Lindner<sup>2</sup>) untersuchte die Sarcina-Organismen der Gährungsgewerbe, und zwar: Pediococcus cerevisiae Balcke, acidi lactici n. sp., albus n. sp., die Sarcina candida n. sp., rosea Schroeter, aurantiaca n. sp., flava de Bery und maxima n. sp. ad interim. Die Sarcinagruppe ist in den Gährungsgewerben durch zahlreiche Arten vertreten, die mikroskopisch meist nur schwierig oder gar nicht unterschieden werden können; zur Diagnosticirung eignen sich Culturen auf Fleischsaftgelatine oder auf Nähragar am besten. Einige derselben zeigen nur ein zweidimensionales Wachsthum: Pediococcus cerevisiae, albus, acidi lactici; andere ein dreidimensionales, jedoch nur unter ganz bestimmten Culturbedingungen, nämlich im Heudecoct: Sarcina candida, rosea, aurantiaca. Noch andere endlich wachsen fast ausschließlich in der typischen Sarcinaform: Sarcina flavea und maxima. Besondere Dauerformen sind für keine der genannten Arten bekannt; Involutionsformen zeigten sich in den Culturen von Pediococcus cerevisiae. Durch Fleckenbildung ausgezeichnet

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 221 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 1120 (Ausz.).

ist Pediococcus albus, cerevisiae und Sarcina aurantiaca. In physiologischer Beziehung haben sich sämmtliche Arten (nur Sarcina maxima ist noch nicht untersucht) als Säurebildner erwiesen, besonders Pediococcus acidi lactici. Die Säure hat sich auch in den untersuchten Fällen als *Milchsäure* herausgestellt, Ameisensäure war nur spurenweise nachweisbar. Fast alle Arten verflüssigen früher oder später *Gelatine*. Eine Ausnahme machen Pediococcus cerevisiae, acidi lactici und Sarcina maxima. Eine Temperatur von 60° wirkt schon in kurzer Zeit auf sämmtliche Arten tödtend.

U. Gayon und E. Dubourg 1) berichteten 2) über alkoholische Gährung von Dextrin und Stärke durch Schimmelpilze. Neuere, von Denselben angestellte Versuche bestätigen die schon früher beobachtete Thatsache<sup>3</sup>), dass reine Hefe nicht im Stande ist, Stärke oder Dextrin zu saccharificiren, dass die Schimmelpilze aber diese Eigenschaft besitzen. Die Sporen von Mucor alternans (Tieghem) entwickeln sich zwar auf Rohrzuckerlösungen, ohne indessen eine Gährung zu verursachen; in einer Lösung von Glykose findet dagegen alsbald Gährung statt. In letzterer nimmt der Mucor sofort die Form dicker Zellen an. welche Knospen bilden; in Rohrzuckerlösungen entwickeln sich die Sporen ausschließlich zu Mycelien und fructificiren. In Dextrinlösung trat Gährung ein, desgleichen bei Stärke. In derselben Weise wie Mucor alternans wirkte auch eine Varietät des Mucor racemosus. Es scheint, als ob Mucorarten, welche Fermentzellen zu bilden im Stande sind, sich gegen Stärke und Dextrin ebenso verhalten wie der Mucor alternans. Bei Mischungen von Dextrin und Maltose konnte festgestellt werden, dass in den späteren Stadien des Versuches das erstere zum großen Theil in Maltose umgewandelt war. Der Mucor, der als Mycel absolut keine Wirkung ausübt, ist somit im Stande, in der kugeligen Hefeform Diastase zu liefern, und, nachdem durch dieselbe das Dextrin und die Stärke in vergährbaren Zucker umgewandelt war, die Gährung zu bewirken.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 797 (Ausz ). — 2) Vgl. JB. f. 1886, 1884. — 3) Daselbst.

F. Helwes 1) berichtete über das Labferment im menschlichen Harn. Das Labferment ist ziemlich regelmäßig im normalen menschlichen Harne, wenn auch mitunter nur in äußerst geringen Spuren, vertreten. Es fällt also, ganz wie die anderen Fermente im Körper, der Zerstörung anheim, und es kann nicht Wunder nehmen, dass es nur in diesen Spuren im Harn anzutreffen ist, da es namentlich durch Alkalien noch leichter zerstört wird als das Pepsin. Bestimmte Angaben darüber zu machen, wo und wie das Ferment aufgenommen und zerstört wird, ob es vielleicht etwa wesentlich als Vorferment (als welches es aller Wahrscheinlichkeit nach in den Magendrüsen, ähnlich wie das Propepsin, vorkommt) zur Resorption gelangt, darüber sind zur Zeit um so schwerer sichere Angaben zu machen, als die an und für sich geringen Fermentmengen des Harns in ihren Wirkungen durch die kaum auszuschaltenden Salze zu stark beeinflusst werden.

J. Frankhauser<sup>2</sup>) fand bei Versuchen über *Diastase*, daß bei der Keimung der *Gerste* in Folge des Athmungsprocesses *Ameisensäure* entsteht, welche eine Lockerung und Lösung der Zellwände im stärkemehlführenden Gewebe verursacht, ein Zustand, den der Mälzer als Lösung des Gerstenkornes bezeichnet. Bei den späteren Vorgängen wird dann die Stärke von der Ameisensäure in analoger Weise in Angriff genommen, d. h. in Zucker verwandelt, wie durch verdünnte Schwefelsäure. — Auf einem ähnlichen Vorgange, wie er im Gerstenkorn stattfindet, beruht nach Ihm auch das Süßwerden der *Kartoffel*.

H. Leffmann und W. Beam 3) berichteten über die Wirkung der Conservirungsmittel von Nahrungsmitteln auf Diastase. Sie untersuchten, wie weit die Gegenwart von Conservirungsmitteln die Wirksamkeit von Malspräparaten beeinträchtigt. Von denselben wurden geprüft: Salicylsäure, Borsäure, saures schwefligsaures Natrium, Saccharin,  $\beta$ -Naphtol. Die zu den Versuchen verwendete Stärkelösung enthielt 30 g pro Liter, die Temperatur war bei allen Versuchen die gleiche, als Mass der

Chem. Centr. 1888, 1209 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 552 (Ausz.). —
 Daselbst, S. 1068 (Ausz.).

Wirkung diente der entstandene Zucker. Besonders die Salicylsäure erwies sich der Wirkung von Malzextracten hinderlich, ebenso wirkte Saccharin ungünstig;  $\beta$ -Naphtol wirkte etwas, aber nicht so stark hemmend; Borsäure und saures schwefelsaures Natrium schienen nur von geringem Einfluß zu sein.

G. Winogradsky 1) veröffentlichte Untersuchungen über Schwefelbacterien. Eine ganze Anzahl von niederen Organismen, unter denen die unter dem Gattungsnamen Beggiatoa zusammengefasten die bekanntesten sind, zeichnen sich durch die zeitweilige Ablagerung von dunklen, stark lichtbrechenden Körnern in ihren Zellen aus, welche 1870 zuerst von Cramer als amorpher Schwefel erkannt worden sind. Die Schwefelbacterien sind die charakteristischen Bewohner von Schwefelquellen, in welchen sie als weiße, schleimige Massen umherschwimmen und man hat sie daher mit dem in diesen vorhandenen Schwefelwasserstoff in ursächlichen Zusammenhang gebracht durch die Annahme, dass durch diese Organismen eine Reduction der Sulfate des Wassers zu Schwefelwasserstoff bewirkt werde, dass letzterer endlich durch den Sauerstoff eine partielle Oxydation zu Schwefel und Wasser erfahre. Er weist nun nach, dass die Beggiatoen ihren Schwefel nicht durch Reduction von Sulfaten, sondern nur aus Schwefelwasserstoff bilden können, und dass dieser, der also an den Wohnorten der Beggiatoen durch andere Ursachen hervorgerufen sein muss, ein nothwendiges Lebensbedürfnis derselben ist, sowie auch ihre Vegetation hervorruft. Die Beggiatoa kann einen beträchtlichen Schwefelwasserstoffgehalt in der Flüssigkeit vertragen, über eine gewisse Grenze hinaus wirkt derselbe aber auch hier giftig. Der mit der Oxydation des Schwefelwasserstoffes beginnende Oxydationsprocess setzt sich fort, und der in den Zellen ausgeschiedene Schwefel wird weiter bis zur höchsten Oxydationsstufe, zu Schwefelsäure oxydirt. Auch dieser Vorgang ist ein physiologischer und kann nicht mit der Oxydation von Schwefelpulver in Wasser verglichen werden, da er viel energischer in den Beggiatoazellen als im letzteren Falle

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1034 (Auszi),

verläuft. Hieraus wird der Schluss gezogen, dass die Oxydation des Schwefelwasserstoffes und Schwefels zu Schwefelsäure, welche letztere mit den Carbonaten des umgebenden Wassers unter Kohlensäureentwickelung Sulfate bildet, ein für das Leben der Schwefelbacterien nothwendiger Vorgang sei. Es ist ein Athmungsvorgang, bei welchem Schwefel mit Schwefelwasserstoff das verathmete Material vorstellen, durch dessen Verbrennung zu dem Athmungsproduct, nämlich Schwefelsäure, der Organismus die nöthige Betriebskraft für seine Lebensbewegungen gewinnt. Da die Beggiatoen dieses eigenthümliche Athmungsmaterial verwerthen können, wird es auch weiter verständlich, wie dieselben in einem an organischem Material sehr armen Medium, dem Wasser der Schwefelquellen, existiren können. Verwerthen sie letzteres ausschliesslich zum Aufbau ihres Organismus, ohne einen Theil wieder durch Oxydation verlieren zu müssen, so wird ihr Bedarf daran ein geringerer sein können als bei anderen Organismen, bei denen die kohlenstoffhaltige Nahrung sowohl zum Aufbau als zur Athmung Verwerthung findet.

Derselbe<sup>1</sup>) veröffentlichte ferner Untersuchungen über Eisenbacterien. Fadige Bacterien, welche unter normalen Wachsthumsverhältnissen Eisenoxydverbindungen in sich ablagern, sind schon lange bekannt. Sie erscheinen oft spontan, oder lassen sich gut cultiviren in Gefäsen, wo Pflanzen unter Zusatz von Eisenoxydhydrat in Wasser sich zersetzen und treten ausnahmslos auf in Eisenockerabsätzen, welche man in Sümpfen oder auf Wiesen trifft, ganz besonders üppig aber in den Eisenquellen, und zwar um so reichlicher, je reicher der Eisenoxydulgehalt des Wassers ist. Er weist nun nach, dass die Oxydation des Eisenoxyduls zu Oxyd mit den Lebenserscheinungen dieser Eisenbacterien zusammenhängt und nur im Protoplasma ihren Sitz Ohne Zufuhr von Eisenoxydul wachsen die Fäden dieser Eisenbacterien nicht, und die Tauglichkeit eines Wassers als Nährflüssigkeit für dieselben geht nach Entfernung seines Eisenoxydulgehaltes völlig verloren. Das Eisenoxydulsalz wird von

<sup>1)</sup> Chem, Centr. 1888, 1035 (Ausz.),

den Zellen begierig aufgenommen, im Protoplasma oxydirt und die gebildete Eisenoxydverbindung aus den Zellen ausgeschieden. Letztere ist zunächst löslich, und nur dem Umstande, daß sie die die Zellen umgebende Gallerthülle imprägnirt, und von derselben zurückgehalten wird, ist es zu verdanken, daß eine Anhäufung von Eisenverbindungen um die Zellen stattfindet. Von organischen Stoffen brauchen die Eisenbacterien nur sehr wenig. Diese letzteren sind daher mit den oben besprochenen Schwefelbacterien in Vergleich zu stellen. Wie diese zur Erzeugung der ihnen nothwendigen Wärme Schwefel und Schwefelwasserstoff verathmen, so verathmen die Eisenbacterien Eisenoxydul. Die colossalen Ablagerungen von Eisenerzen (Sumpf-, See-, Wiesenerz, Raseneisenstein etc.) in der Natur sind höchst wahrscheinlich der Thätigkeit dieser Organismen zuzuschreiben.

J. Kunz<sup>1</sup>) veröffentlichte bacteriologisch-chemische Untersuchungen einiger Spaltpilzarten, des Bacillus strumitis Tavel, des Bacillus pyocyaneus, des Bacterium phosphorescens und des Koch'schen Kommabacillus. Der Bacillus strumitis Tavel, bei zwei Strumitiden in der Punktionsflüssigkeit der Strumacystica gefunden, wächst auf Fleischwasserpeptongelatine sehr gut, verflüssigt dieselbe aber nicht; auch auf Kartoffeln gedeiht er Sein Wachsthum auf Agar und besonders zuckerhaltiger Agar ist ganz charakteristisch und schreitet rasch vorwärts unter Bildung von Gasblasen, welche oft so groß und zahlreich sind, dass die Agar in den Reagensgläsern theilweise in die Höhe gehoben wird. Das hierbei entwickelte Gas ist Kohlensäure. Der Bacillus ist äusserst beweglich, seine Färbung gelingt am besten mit alkalischer Methylenblaulösung. Die durch Struminculturen in Nährgelatine mit Zusatz von 5 Proc. Traubenzucker gebildete Säure erwies sich theils als Bernsteinsäure, theils als Milchsäure. In Milch vermehrt sich der Bacillus strumitis, ohne sie zum Gerinnen zu bringen oder auch nur ihre Reaction zu verändern. — Der Bacillus pyocyaneus ist die Ursache der oft ganz plötzlich auftretenden blauen oder grünen Färbung des

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 361; Wien, Akad, Ber. (IIb) 97, 358,

Eiters. Zur Isolirung dieser Farbstoffe des blauen und grünen Eiters wurden Massenculturen des Bacillus pyocyaneus auf Nährgelatine angelegt, und aus der verflüssigten, eine schön grüne, fluorescirende Farbe besitzenden Masse nach dem Verfahren von Girard 1) die beiden in dem blauen Eiter enthaltenen Körper: Pyocyanin und Pyoxanthose abgeschieden. Die Flüssigkeit behielt hiernach immer noch einen grünen Schimmer, und nach Zusatz einiger Tropfen Ammoniak bot die beim durchfallenden Licht gelbe Flüssigkeit beim auffallenden Licht eine prachtvoll grüne Fluorescenz, ähnlich dem Fluorescein der Phtalsäure. fluorescirende Körper ist nur in Wasser und Alkohol löslich und wird durch Kochen nicht zerstört. Durch Aether, Petroläther oder Amylalkohol läßt er sich nicht ausziehen und ist an eine Reindarstellung dieses Farbstoffes wohl nicht zu denken, weil er nur in ganz minimalen Mengen vorkommt. Um das Pyocyanin im reinen Zustande zu erhalten, wurde die aus Chloroform auskrystallisirte Base nochmals in wenig Chloroform gelöst und die Lösung in alkoholfreiem Aether hineinfiltrirt, wobei das Pyocyanin fast vollständig ausfällt, während die anhaftende Pyoxanthose in dem Aether sich löst. Das so erhaltene Pyocyanin ist nicht hygroskopisch und wurde das Vorhandensein von Stickstoff und Schwefel in ihm constatirt. Wird der Bacillus pyocyaneus in 2 Proc. zuckerhaltiger Gelatine cultivirt, so nehmen die Culturen ebenfalls grüne Farbe an ohne Gasbildung, später sinkt die Hauptmasse der Bacterienwucherung in dicken, weisslichen, schleimigen Fäden zu Boden, während die darüber befindlichen Schichten sich entfärben. Beim Schütteln solcher Culturen mit Luft tritt aber sofort die grüne Farbe wieder auf, aus welchem Verhalten sich schließen läßt, daß das grüne Pigment wahrscheinlich aus einer chromogenen, von den Bacterien gebildeten Substanz durch die Einwirkung des Sauerstoffs der Luft producirt wird. Das Pigment selbst fehlt in den Zellen der Bacterien. In sterilisirter Milch ruft der Bacillus pyocyaneus schon am zweiten Tage eine gelblichgrüne Farbe hervor, welche beim Zusatz einiger

<sup>1)</sup> Zeitschr. f. Chirurgie 1876; in den JB. nicht übergegangen.

Tropfen Ammoniak intensiv grün wird. — Das Bacterium phosphorescens verflüssigt die Gelatine nicht, es bildet eigentliche Kurzstäbchen. Die einzelnen Individuen sind von einer deutlich wahrnehmbaren Zoogloeahülle umgeben und beweglich, sie bilden keine längeren Verbände, sind aber nicht selten zu zweien verbunden. Um womöglich die leuchtende Substanz dieser Mikroben, welche ein Licht von entschieden grünlichem Farbenton ausstrahlt, zu isoliren, wurden Culturen in Fleischwasserpeptongelatine angelegt. Erwärmt man eine Cultur in der hohlen Hand, bis die Gelatine schmilzt und die Bacterien zu Boden fallen, so hört das Leuchten gänzlich auf, während die Bacterien lebensfähig bleiben und, auf neue Nährmedien übertragen, dort wieder leuchten. Es scheint somit das Leuchtvermögen vom freien Zutritt des Sauerstoffs abhängig zu sein. Auf Gelatine mit 2 Proc. Traubenzucker wächst dieser Mikrobe ebenfalls, leuchtet und bildet kleine Gasblasen. Am stärksten zeigten das Leuchten Meerwasserculturen dieses Bacteriums. Beim Abkühlen derselben auf 0° nimmt das Leuchtvermögen nur wenig ab, erwärmt man kurze Zeit auf 35°, so verschwindet das Leuchten, kehrt aber beim Abkühlen wieder; dauert jedoch das Erwärmen auf 350 längere Zeit, so büßen die Culturen ihr Leuchtvermögen dauernd ein. Das Leuchtvermögen des Bacterium phosphorescens ist von einer vorausgegangenen Insolation völlig unabhängig. Schüttelt man leuchtende Meerwasserculturen mit Aether, Alkohol, Amylalkohol, Benzol oder Chloroform, so verschwindet das Leuchten sofort, ebenso beim Mischen mit verdünnten Säuren, Essigsäure, Salzsäure, Schwefelsäure. Schütteln mit Mandelöl thut dem Leuchten keinen Abbruch, auch kleine Quantitäten verdünnter Natriumcarbonatlösung bewirken keine Veränderung, während durch Zusatz einer concentrirten Lösung das Leuchten gleichfalls verschwindet. Das Leuchten des Bacterium phosphorescens muss somit ein vitaler Process sein, da alle Reagentien, welche das Zellprotoplasma tödten, auch zugleich das Leuchten vernichten. Der leuchtende Stoff läst sich also nicht isoliren. In Chlornatrium-, Magnesiumsulfat-Natriumsulfatlösung wuchs das Bacterium ebenfalls gut fort und die prächtige Phosphorescenzerscheinung trat auch hier ein.

Schliefslich wurde auch sterilisirte Milch mit Erfolg mit Stäbchen aus einer Meerwassercultur inficirt, sie leuchtete aber wegen ihrer Undurchsichtigkeit bei weitem nicht so stark, wie die Salzlösungen. — Da der Koch'sche Kommabacillus die Symptome der Cholera asiatica nicht als solcher hervorruft, sondern durch Production toxisch wirkender Stoffe, so wurde die Isolation dieser Stoffe versucht durch Culturen des Kommabacillus in einer Pankreasflüssigkeit. Dieselbe war derart dargestellt, dass 300 g trockenes Serumeiweiß und vier frische, fein zerhackte Ochsenpankreasdrüsen mit 6 Litern Wasser bei Bruttemperatur 16 Stunden stehen gelassen, die Masse dann mit Essigsäure schwach angesäuert, erwärmt, durch ein Tuch colirt, die Flüssigkeit mit Natriumcarbonat schwach alkalisch gemacht und sterilisirt wurde. Die Culturen des Kommabacillus in dieser Pankreasflüssigkeit wurden nach dreitägigem Stehen bei 350 mit Salzsäure ganz schwach angesäuert, aufgekocht, filtrirt, das Filtrat auf dem Wasserbade zur Syrupsdicke eingedampft und mit 95 procentigem Alkohol aufgenommen. Von den niedergeschlagenen Bestandtheilen wurde abfiltrirt, wieder eingedampft, mit Alkohol aufgenommen und schliefslich der Auszug mit alkoholischer Quecksilberchloridlösung gefällt. Der Niederschlag wurde in Wasser aufgenommen, mit Schwefelwasserstoff zersetzt, das Schwefelquecksilber abfiltrirt und das Filtrat mit Soda fast abgestumpft, eingedampft, mit absolutem Alkohol aufgenommen, sowie mit alkoholischer Platinchloridlösung gefällt. Der Niederschlag war krystallinisch, von orangegelber Farbe und bestand aus einem in Wasser leichter und einem darin schwerer löslichen Chloroplatinate. Nach Versuchen mit Thieren hatte nur die Base des leichter löslichen Chloroplatinats toxische Eigenschaften. Es gelang nur, das schwerer lösliche Chloroplatinat als homogene, in rhombischen Blättern krystallisirende Masse zu erhalten. Die Analyse führte zu der Formel (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>N)<sub>2</sub>. 2 HClPtCl<sub>4</sub>. Es lag hier also das Platindoppelsalz einer Base C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>N vor, welche schon von Schreiner 1) im Sputum sowie im menschlichen Sperma beobachtet und als

<sup>1)</sup> JB, f. 1878, 1003 f.

Spermin oder Spermatin bezeichnet ist. Dieselbe ist entweder Aethylenimid, (CH<sub>2</sub>-, CH<sub>2</sub>-)=NH, oder Aethylidenimid, CH<sub>3</sub>-CH=NH. Die hier erhaltene und, wie durch besondere Versuche festgestellt wurde, nicht vorher in der Pankreasnährlösung schon vorhanden gewesene, sondern durch den Kommabacillus producirte Base stimmte in allen Eigenschaften mit der Schreiner'schen Base überein, beide scheinen aber nicht identisch zu sein mit dem von Ladenburg und Abel¹) künstlich dargestellten Aethylenimin. Culturen des Kommabacillus in Zuckerpeptonlösung zeigten keine Bildung von Milchsäure, es gelang nur, diejenige geringer Mengen von Bernsteinsäure nachzuweisen.

A. Baginsky<sup>2</sup>) berichtete über Studien zur Biologie der normalen Milchkothbacterien und wurde von Ihm die Einwirkung des Bacterium lactis aërogenes (Escherlich) auf Milchzucker mit und ohne Sauerstoffzutritt, sowie unter Zusatz von Galle, ferner auf Amylum, auf Casein und Milch näher untersucht. Die Versuche ergaben, dass das Bacterium lactis aërogenes den Milchzucker in ausgiebigster Weise, unter Bildung kleiner Mengen von Aceton, zu Essigsäure und weiter zu Kohlensäure, Methan und Wasserstoff vergährt. Nur ganz geringe Mengen von Milchsäure sind bei dieser Gährung zu entdecken. Die neutralen. milchsauren Salze ist dieses Bacterium im Stande, in buttersaure überzuführen und reiht sich dieses Bacterium demnach den schon bekannten Buttersäurebildnern an. Auf Amylum wirkt dasselbe nur unter Sauerstoffzufuhr ein, indess ist eine Zuckerbildung nicht zur Erscheinung gekommen, vielmehr erscheint auch hier directe Bildung von Essigsäure. Eine der Eiweissfäulniss entsprechende Wirkung wird von dem Bacterium auf die stickstoffhaltigen Bestandtheile der Milch nicht ausgeübt, vielmehr fehlten, wenngleich ein gewisser Verbrauch von stickstoffhaltigem Material statthat, die Producte der Eiweißfäulniß vollständig. Von anderen biologischen Eigenschaften des Bacterium lactis ist zu erwähnen, dass dasselbe während seines

<sup>1)</sup> Dieser JB., S. 990 f. - 2) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 434.

Wachsthum sehr energisch reducirende Eigenschaften entwickelt; dass es auf Fleischpeptongelatine, welche in 10 ccm = 0,5 ccm (entsprechend einer 1/2-Normalnatronlauge) Essigsäure enthält, nicht mehr wächst; dass es im Stande ist, bei Darreichung von Milchzucker als Nährmedium anderen Bacterien das Aufkeimen unmöglich zu machen; dass geringe Mengen von Alkali das Wachsthum des Bacterium lactis verstärken, größere Mengen von Alkali es aber verringern; dass auf Zusatz von Benzoësäure kein Wachsthum, auf Zusatz von Borsäure, Resorcin geringes, von Jodoform wenig behindertes, von Naphtalin außerordentlich reichliches Wachsthum unter starker Gasentwickelung erfolgt; dass Calomel bis zu einem gewissen Grade das Gedeihen des Bacteriums behindert, wobei sich gleichzeitig eine gewisse Menge des Calomels zu einer dunkelschwarzen Masse verändert, wahrscheinlich reducirt zeigt. Die hervorstehende Eigenschaft des Bacteriums, Essigsäure zu bilden, veranlasst lhn, für dasselbe den Namen Bacterium aceticum vorzuschlagen.

Shibasaburo Kitasato<sup>1</sup>) untersuchte das Verhalten der Typhus- und der Cholerabacillen zu säure- und alkalihaltigen Nährböden. Typhusbacillen werden sowohl in Nährgelatine als auch in Bouillon durch einen Zusatz von 0,2 Proc. Salzsäure vollständig vernichtet; Cholerabacillen durch 0,13 Proc. Salzsäure. Salpetersäure verhält sich ebenso. In 10 ccm neutraler Bouilloncultur kamen bei Zusatz von 0,22 Proc. Phosphorsäure nur einige Typhuscolonien zur Entwickelung, bei Zusatz von 0,25 bis 0,3 Proc. blieb jedes Wachsthum aus. 0,18 Proc. Phosphorsäure wirkte ebenfalls tödtend auf Cholerabacillen. Die Phosphorsäure wirkt also schwächer als die beiden vorher genannten Säuren. Schwefelsäure ist gegen beide Bacillen sehr wirksam, 0,073 bis 0,08 Proc. vernichtet Typhusbacillen, 0,049 Proc. im Nährboden Cholerabacillen. Schweflige Säure verhindert das Wachsthum von Typhusbacillen bei Zusatz von 0,25 bis 0,3 ccm (0,24 bis 0,28 Proc.), dasjenige der Cholerabacillen bei Zusatz von 0,128 bis 0,148 Proc. Milchsäure tödtet Typhusbacillen bei Zusatz von 0,4 Proc.,

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 412 (Ausz.).

Cholerabacillen bei einem solchen von 0,23 bis 0,27 Proc.; Essigsäure verhindert bei 0.3 Proc. die Entwickelung der Typhusbacillen, bei 0,17 bis 0,2 Proc. diejenige der Cholerabacillen. Aehnlich verhielt sich Ameisensäure. Citronensäure, Aepfelsäure, Weinsäure bewirkten bei 0,43 bis 0,47 Proc. Vernichtung der Typhusbacillen, bei 0,27 bis 0,3 Proc. Vernichtung der Cholerabacillen. Oxalsäure tödtete bei 0,3 bis 0,36 Proc. Typhusbacillen und bei 0,26 bis 0,28 Proc. Cholerabacillen. Bei Borsäure trat erst durch einen Zusatz von 2,4 bis 2,7 Proc. bei Typhusbacillen und bei 1,5 Proc. bei Cholerabacillen Vernichtung ein. Cholerabacillen sind also gegen alle genannten Säuren empfindlicher als die Typhusbacillen. In der nicht neutralisirten, sauren Fleischwassergelatine wuchsen die Typhusbacillen ziemlich gut, dagegen nicht die Cholerabacillen. Ebenso war das Verhalten in saurer Bouillon. Zu obigen Versuchen wurden neutrale Nährböden benutzt. Das Wachsthum der Cholerabacillen in den sauren Nährböden ist sehr abhängig von der Temperatur und geht bei 34 bis 36° vor sich. Daraus erklärt es sich, warum Cholerabacillen auf Kartoffeln bei gewöhnlicher Temperatur nicht wachsen, dagegen sich bei Bruttemperatur entwickeln können. Von Alkalien wurde Aetzkalk, Kali, Aetznatron, Ammoniak, Kalium-, Natrium-, Ammonium-, Lithiumcarbonat, sowie Baryumhydrat verwendet. Der Aetzkalk erwies sich als gutes Desinfectionsmittel gegen beide Bacillenarten; die Cholerabacillen sind gegen Alkalien weniger empfindlich als die Typhusbacillen. Das Kaliumjodid, -bromid, -chlorid sind gegen beide Bacillenarten so gut wie unwirksam.

Ch. H. Ali Cohen 1) veröffentlichte experimentelle und kritische Untersuchungen über den Typhusbacillus, in welchen zuerst die Morphologie und Biologie des Typhusbacillus und dessen diagnostischer Werth besprochen wird, und dann über mehr specielle Forschungen berichtet wird, die bezüglich der dem Flecktyphus zu Grunde liegenden Mikroben angestellt wurden. Schließlich wird die Frage nach der thier-pathogenen Wirkung behandelt,

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1105 (Ausz.).

aus deren Resultaten anscheinend geschlossen werden darf, daß der Typhusbacillus für Thiere nicht schädlich ist. Als bewiesen kann gelten, daß derselbe wenigstens in vielen Fällen für Thiere unschädlich ist. Die schädliche Wirkung von einigen Culturen der Typhusbacillen auf Thiere ist ein Intoxicationsprocess ohne specielle Bedeutung. Aus dem Umstande, daß der Typhusbacillus auf todten Nährböden schädliche Substanzen zu produciren im Stande ist, zu schließen, daß derselbe auch im inficirten Menschenkörper solche Stoffe producirt und durch sie seine pathogene Wirkung entfaltet, hält Cohen für nicht zulässig.

Günther 1) empfiehlt folgende Methode zur Färbung von Tuberkelbacillen. Als Lösungen dienen: 1) 100 g fünfprocentige Carbolsäure mit 10 g absolutem Alkohol und 1 g Fuchsin versetzt. In diese Lösung wird das Trockenpräparat eingelegt. 2) 100 g 25 procentige Schwefelsäure, worin 2 g Methylenblau gelöst sind. In diese Flüssigkeit gelangt das Präparat nach dem Verweilen in der ersten Flüssigkeit. Darauf erfolgt Abspülen in Wasser und Untersuchung in diesem Medium, oder besser Abspülen mit absolutem Alkohol und Untersuchung in Canadabalsam. Die Bacillen sind roth, die andere Substanz blau. Falls man eine gesättigtere Färbung der Bacillen wünscht, ist es angezeigt, die erste Lösung zwei Minuten lang bis zum Aufsteigen von Dämpfen zu erwärmen.

L. Perdrix<sup>2</sup>) berichtete über die Umwandlung der Stickstoffverbindungen in Milzbrandculturen, indem Er die Veränderungen untersuchte, welche Reinculturen von Milzbrandbacillen
in schwach alkalischer Kalbsbouillon, in flüssigem Rinderblutserum und in Milch, besonders in der Zusammensetzung der
stickstoffhaltigen Bestandtheile hervorrufen. Kalbsbouillon verminderte bei 49- bis 75 tägiger Cultivirung zunächst ihre Dichte
von 1,0113 auf 1,0103, ihren Gehalt an gelösten Stoffen von
2,87 auf 2,20 Proc., ferner den Stickstoff von 0,097 auf 0,088.
Dagegen wuchs der Gehalt an Ammoniak im Maximum von
0,015 auf 0,064 Proc.; Amine waren nicht gebildet worden. Ent-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1118 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 1469 (Ausz.).

fernt man das gebildete freie Ammoniak im Vacuum bei gewöhnlicher Temperatur, so wird das bereits gehemmte Wachsthum der Milzbrandbacterien wieder gehoben. — Bei Rinderblutserum tritt erst eine Art Gerinnung ein, später verflüssigt dasselbe sich wieder. Constatirt wurde eine geringe Abnahme der Dichte und des Stickstoffgehaltes, dagegen eine bedeutende Ammoniakbildung von 0,02 auf 0,29 Proc., ebenso von Magnesiumammoniumphosphat. Der Trockenrückstand nahm um 2,55 Proc. ab. Flüssigkeiten enthielten kein Pepton. — Im lebenden Körper das durch Milzbrand erzeugte Ammoniak nachzuweisen, blieb ohne Erfolg. — Auch in Milch findet starke Ammoniakbildung statt, im Maximum 0,301 g auf 100, ohne dass Amine nachweisbar werden. Der Stickstoff des gebildeten Ammoniaks stand zum Gesammtstickstoff durchschnittlich in einem Verhältnisse von 1:2,2, es war also fast die Hälfte des überhaupt vorhandenen Stickstoffs in Form von Ammoniak vorhanden. Milchzucker und Fette wurden nur in geringem Grade durch die Cultur der Milzbrandbacterien zersetzt.

P. Malerba und G. Sanna-Salaris 1) veröffentlichten Untersuchungen über das Glyskrobacterium, welches den Harn schleimig und fadenziehend macht. Der Harn, welcher von einem an Glyskrourie leidenden Individuum stammte, zeigte stärkere saure Reaction als normaler Harn. Derselbe behielt beim Filtriren seine Zähflüssigkeit. Die Totaltrockensubstanz schwankte von 12,54 bis 21,4 g, die Harnsäure von 0,25 bis 0,40 g, die Chloride (als Chlornatrium berechnet) von 8,0 bis 10,5 g, die Schwefelsäure von 1,30 bis 1,85 g, die Phosphorsäure von 2,05 bis 2,64 g pro Liter des Urins. Es wurde stets weder ein pathologisches Pigment, noch auch Mucin, Serumalbumin, Metalbumin, Paralbumin, Paraglobulin, Hemialbuminose (Acidalbumin) etc. aufgefunden. Der filtrirte Harn zeigte sich zwar fadenziehend, aber frei von jedem specifischen Bacterium. Der unfiltrirte Harn theilte auch anderen Harnen seine zähe Beschaffenheit mit. Durch Fällung des sterilisirten Harnes mit Essigsäure, Waschen

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1392 (Ausz.).

mit essigsäurehaltigem Wasser und reinem Wasser, resultirte eine weiße, glutinöse, elastische, zähe Substanz, die beim Trocknen dunkel und spröde wurde. Dieselbe war unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und anderen neutralen Lösungsmitteln, löslich aber in Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, unlöslich ferner in Alkalien; sie enthielt Stickstoff. Das Glyskrobacterium läßst sich in Gelatine, Fleischbrühe, Kartoffeln cultiviren. Bei Injection der Culturen in Fleischbrühe in das Blut, das Unterhautgewebe, die Blase, die Verdauungswege etc. ergaben sich bei verschiedenen Thiergattungen in einigen Fällen Infectionswirkungen, theilweise mit tödtlichem Ausgang. Das an von den Injectionsstellen entfernten Theilen der erkrankten Thiere entnommene Blut wirkte nicht inficirend.

R. von Limbeck 1) veröffentlichte Untersuchungen zur Biologie des *Micrococcus ureae*. Culturen des Micrococcus ureae, welche aus einem nach Ammoniak riechenden Urin eines an chronischer Cystitis leidenden Tabetikers stammten, wurden einmal mit einer Reihe bekannter Desinficientien, dann mit solchen Mitteln, denen ein Einfluss gegen jene Formen der Cystitis zugeschrieben wird, die einer Alkalescenz des Harns ihren Ursprung verdanken sollen, und schließlich mit Säuren zusammengebracht. Der Micrococcus ureze erwies sich den verschiedenen Mitteln gegenüber verschieden resistent, er stellte sein Wachsthum ein bei 0,057 Proc. Mercurinitrat; 0,044 Proc. Sublimat; 0,068 Proc. Salpetersäure; 0,0909 Proc. Chlorwasser; 0,5 Proc. Saccharin; 1,0 Proc. Chinindisulfat; 1,43 Proc. Chloralhydrat; 1,66 Proc. Resorcin; 2,5 Proc. Carbolsäure; 2,5 Proc. Kaliumarsenit; 2,62 Proc. Essigsäure; 5,0 Proc. Natriumbenzoat. In Stichculturen bei Luftabschlus sondert der Mikrococcus ein schwarzbraunes Pigment ab.

V. Bovet 2) berichtete über die chemische Zusammensetzung der Bacillen von *Erythema nodosum*. Er erzeugte auf Pepton-Glycerin-Bouillon Massenculturen derselben, welche von der Nährflüssigkeit abfiltrirt, mit destillirtem Wasser gewaschen und

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 411 (Ausz.). — 2) Monatsh. Chem. 9, 1154.

bei 110° getrocknet wurden. Nimmt man an, dass der Stickstoff der mit Alkohol und Aether extrahirten Bacillen einzig und allein von Eiweisstoffen herrührt und setzt den Stickstoffgehalt des Eiweisses auf 16 Proc., so ergiebt die Analyse der bei 110° getrockneten Leibessubstanz der Erythemstäben folgende Zahlen: 8,97 Proc. in Alkohol lösliche Stoffe; 1,99 Proc. nur in Aether lösliche Stoffe; 7,5 Proc. Asche; 64,2 Proc. Eiweisstoffe; 17,34 Proc. Cellulose und sonstige stickstofffreie Substanzen. Der Alkoholextract der Bacillen und ebenso der Alkoholextract der eingedampsten Nährlösung rief bei Thieren nicht die geringste toxische Wirkung hervor und scheinen danach die Erythemstäben im Gegensatz zu anderen pathogenen Bacterien keine giftigen Ptomaïne zu bilden.

E. Salkowski 1) berichtete über das eiweisslösende Ferment der Fäulnisbacterien und seine Einwirkung auf Fibrin. Ausgewaschenes, gut abgepresstes Blutsibrin stand einige Tage bei 6 bis 80 und wurde dann unter vollständiger Verhinderung der Fäulnis in mit Chloroform gesättigtem Wasser aufbewahrt. Dabei löste sich im Laufe von sechs Wochen mehr als die Hälfte des Fibrins unter Entstehung von Globulin, Serumalbumin, Albumosen und Pepton, welcher Vorgang als eine Fermentwirkung anzusehen ist. Da frisches Fibrin, in gleicher Weise mit Chloroformwasser behandelt, sowohl bei directem Einbringen in dasselbe, als nach vorgängigem Kochen ungelöst bleibt, so kann weder eine Wirkung von Fermenten, die aus dem Blute stammen, angenommen werden, noch war daran zu denken, dass das Wasser an sich bei langer Berührung mit dem Fibrin auf dasselbe lösend einwirkte. Es blieb vielmehr nur die Annahme übrig, dass die Lösung durch ein von den Fäulnissbacterien, welche sich vor der Behandlung mit Chloroformwasser in dem Fibrin gebildet hatten, durch das Chloroform aber getödtet waren, producirtes Ferment bewirkt worden sei, welches, unabhängig von dem Leben der Fäulnissbacterien, seine Wirkungen weiter entfaltet. Dieses Ferment ist typischer Art. Denn als der ungelöste Rückstand

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1392 (Ausz.). Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

## Analytische Chemie.

## Allgemeines.

J. A. Palmer 1) wiederholte den schon von H. Hagen 2) und J. Klein 3) gemachten Vorschlag, Ammoniumthiocarbonat als Ersatz für Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium in der Analyse anzuwenden.

Für denselben Zweck empfahl G. Vortmann 1) das Natriumpyrophosphat, welches sich in Verbindung mit Essigsäure und weinsaurem Natrium zur Bestimmung und Trennung der Metalle benutzen läßt.

- C. W. Phillips 5) hat eine neue, auf der Capillarattraction beruhende Methode der chemischen Analyse erfunden. Vier Stücke besten Filtrirpapiers werden je in eine zehnprocentige Lösung von Ferrocyankalium, neutralem Kaliumchromat, Bromkalium, Natriumthiosulfat getaucht und an der Luft vollständig getrocknet. Ein Tropfen der zu untersuchenden Flüssigkeit erzeugt auf diesen Papieren charakteristische Färbungen, häufig umgeben von anders gefärbten Ringen. Phillips hat diese Reactionen tabellarisch zusammengestellt.
- A. F. Reid 6) machte Studien über eine Tropfanalyse. Er beobachtete, dass ein und dieselbe Pipette mit Wasser gefüllt in 139, mit Alkohol von derselben Temperatur (120) in 387 Tropfen

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 196 (Ausz.). — 2) JB. f. 1886, 1890. — 3) JB. f. 1887, 2393. — 4) Ber. 1888, 1103. — 5) Chem. News 58, 285. — 6) Daselbst, 57, 39.

ausflos und glaubt dies zur Bestimmung des Alkohols in Gemischen mit Wasser anwenden zu können.

Ueber Colorimetrie schrieb P. E. Alessandri<sup>1</sup>) einen längeren Aufsatz. Er benutzt die Färbungen, welche Jodkalium mit Chlorwasser und Chloroform, Morphin und seine Salze mit Jodsäure und Chloroform, Chinin und seine Salze mit Chlorwasser und Ammoniak geben, zur quantitativen Bestimmung des Jodkaliums, zum gerichtlichen Nachweis des Morphins, zur Werthbestimmung des Opiums und der Chinarinden (Chinometrie). Allgemein nennt Er die directe quantitative Analyse zur Bestimmung des Handels- und Heilwerthes der Arzneimittel Pharmakotimie, die technische Analyse zur Feststellung des Handelswerthes von Waaren Merkotimie.

Ueber die Veraschung schwer verbrennbarer Substanzen schrieben H. Kronberg<sup>2</sup>), E. v. Lippmann<sup>3</sup>), L. Reese<sup>4</sup>) und F. A. Flückiger<sup>5</sup>). Wesentlich Neues enthalten die Mittheilungen nicht.

Um eine einfachere Berechnung der Analysen zu erreichen, machte E. A. Uchling<sup>6</sup>) den Vorschlag, von der zu untersuchenden Substanz immer so viel in Arbeit zu nehmen, als der zu wägende Niederschlag Procente der gesuchten Verbindung enthält. Wägt man z. B. zur Bestimung des Schwefels in einem Körper sich 13,73 g des letzteren ab, so drückt das gefundene Gewicht von Baryumsulfat direct den Procentgehalt des Körpers an Schwefel aus.

F. Wald<sup>7</sup>) empfahl eine *graphische Berechnung chemischer*Analysen. Die Grundlage bilden ähnliche Dreiecke und muß

wegen der Einzelheiten auf das Original verwiesen werden.

M. A. v. Reis<sup>8</sup>) machte Vorschläge zur Einführung von einheitlichen, analytischen Methoden für Eisenhüttenlaboratorien. Die Bedenken, welche A. Ledebur<sup>9</sup>) hiergegen vorbrachte, hält Er<sup>10</sup>) nicht für zutreffend.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1040 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 302. — 8) Ebendaselbst, vgl. JB. f. 1885, 1978. — 4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 133. — 5) Daselbst, S. 637. — 6) Daselbst, S. 481. — 7) Chem. Centr. 1888, 1587 (Ausz.). — 8) Daselbst, S. 419. — 9) Daselbst, S. 497. — 10) Daselbst, S. 498,

Die Association of Official Agricultural Chemists 1) in Nordamerika vereinbarte Methoden zur Analyse von Handelsdüngern, Viehfutter, Butter, Milch, Zucker und vergohrenen Flüssigkeiten.

Ein Ungenannter?) fand, dass Thierkohle aus Flüssigkeiten Metallsalze aufnimmt und warnt daher davor, bei der gerichtlichen Prüfung auf Blei und andere Metallgifte die Flüssigkeit mit Thierkohle zu entfärben.

Nach H. N. Warren<sup>3</sup>) löst weinsaures Kali-Natron die Hydroxyde von Zink, Mangan, Nickel, Kobalt und anderen Metallen, ferner beim Kochen sogar die von Baryum, Strontium und Calcium.

T. B. Osborne 1) gab einige Winke zur raschen Filtration, z. B. von Rohfaser und von Chlorsilber bei Gegenwart organischer Substanzen.

L. L. de Koninck<sup>5</sup>) schlug zur Vermeidung gewogener Filter und Verhinderung der Reduction durch Filtrirpapier eine Methode vor, wie sie ähnlich Fresenius<sup>6</sup>) schon früher angegeben hatte.

Derselbe<sup>7</sup>) stellt *Chlorgas für Analysen* dar, indem Er gasförmige Salzsäure von unten nach oben durch eine in einem Trockencylinder befindliche Schicht von *Pyrolusit* streichen läßt.

Zur Darstellung von reinem Schwefelwasserstoff für Analysen benutzt Cl. Winkler<sup>8</sup>) statt Schwefeleisen Schwefelbaryum, das durch Glühen von Schwerspath mit Steinkohlenpulver und Kochsalz gewonnen wird.

Auf Grund eingehender Versuche verwarf D. Lindo<sup>9</sup>) den Vorschlag von Lepage<sup>10</sup>), statt *Schwefelwasserstoffwasser* mit Schwefelwasserstoff gesättigtes *Glycerin* anzuwenden.

Ch. Tomlinson<sup>11</sup>) beansprucht die Priorität für den Vorschlag, das Stofsen kochender Flüssigkeiten durch Einbringen poröser Körper zu verhindern.

<sup>1)</sup> U. St. Dep. of Agr., Div. of Chem. Bull. N. 19, vgl. auch Chem. News 57, 17, 64, 77, 83, 98. — 2) Chem. Centr. 1888, 691 (Ausz.). — 3) Chem. News 57, 223. — 4) Daselbst 58, 90. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 427. — 6) Vgl. Fresenius quant. Anal., 6. Aufl. I., S. 218. — 7) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 507. — 8) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 26. — 9) Chem. News 58, 173. — 10) In den JB. nicht übergegangen. — 11) Chem. News 57, 244; 58, 235.

C. Reinhardt<sup>1</sup>) warnt vor Anwendung von denaturirtem Spiritus als Brennstoff für Laboratorien. Besonders Platintiegel werden dadurch bald zerstört.

Derselbe?) empfiehlt Salicylsäure zur Haltbarmachung wässeriger Lösungen von Wein- und Citronensäure.

Auch H. Bornträger<sup>3</sup>) verwendet Salicylsäure zur Haltbarmachung von Titerflüssigkeiten.

Nach G. Gastine 4) erhält man eine haltbare Stärkelösung 5), wenn man 5 g Kartoffelstärkemehl und 0,01 g rothes Quecksüberoxyd mit Wasser zu einem klaren Brei anrührt, letzteren in 1 Liter kochendes Wasser gießt und absitzen läßt.

H. Morgan 6) fand, dass sich der Titer einer Zinnchlorürlösung sehr wenig ändert, wenn dieselbe durch Leuchtgas abgeschlossen wird.

Ein Anonymus?) besprach das Verhalten verschiedener Indicatoren bei der Massanalyse und stellte schließlich folgende Bedingungen für deren Anwendbarkeit fest:

In allen Fällen an- wendbar	bei Carbonaten in der Hitze; bei Aetzkalk kalt oder warm		Lackmustinctur.	
Nicht in allen Fällen ( anwendbar	nur in kalter Flüssigkeit	bei Abwesenheit von Citronensäure, Essigsäure, Wein- säure, Nitriten	Methylorange.	
	in warmer oder kalter Flüssigkeit	nur bei Abwesen- heit von Ammoniak nur bei Abwesen- heit von Essigsäure und Metallsalzen	Phenolphtalein bei Abwesenheit organischer Säuren  Cochenilletinct	*Rosolsäure.

In der chemischen Fabrik Helfenberg 8) wird, besonders zu Tüpfelanalysen, statt des gewöhnlichen Lackmuspapiers mit Lackmuslösung getränktes Postpapier, das viel empfindlicher sein soll, angewendet.

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 634. — 2) Daselbst. — 3) Daselbst, S. 641. - 4) Bull. soc. chim. [2] 50, 172. - 5) Vgl. C. Reinhardt, JB. f. 1886, 1896. — 6) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 394. — 7) Chem. Centr. 1888, 195 (Ausz.). - 8) Helfenb. Ann. 1888, 12.

Daselbst 1) wird mit Vortheil Blauholztinctur als Indicator für Säuren und Basen benutzt.

- S. J. Hinsdale?) empfahl ein neues Reagenspapier, das Salssäure noch in einer Verdünnung von 1:150000 anzeigen soll. Man bereitet es, indem man bestes weißes, unplanirtes Filtrirpapier zuerst mit Curcumalösung, dann mit Kalkwasser behandelt. Es sieht dunkelorange aus und wird durch Säuren gelb.
- E. Pflüger<sup>3</sup>) gab eine Vorschrift zur Sicherstellung des Ausgangstiters dem Umstand gegenüber, das das Glas an wässerige Lösungen beim Kochen Alkali abgiebt.
- J. Kjeldahl<sup>4</sup>) schlug die *jodometrische Titrirung der Säuren* bei der *Ammoniakbestimmung* vor. Nach Beendigung der Destillation wird die zu titrirende Säure (SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub> ca. <sup>1</sup>/<sub>7</sub> normal) auf 100 ccm gebracht, mit 10 ccm einer fünfprocentigen Jodkaliumlösung, etwas Stärkelösung und 2 ccm einer vierprocentigen Lösung von Kaliumjodat versetzt und mit einer <sup>1</sup>/<sub>4</sub>-normalen Natriumhyposulfitlösung titrirt.

Diesem Vorschlage schloss sich E. Pflüger<sup>5</sup>) an, machte aber auf verschiedene Fehlerquellen aufmerksam. Die Anwendung von Stärkelösung als Indicator vermeidet Er, indem Er fand, dass das Auge für den grünen Farbenton von gelöstem Jod sehr empfindlich ist.

F. Fuchs 6) theilte eine allgemeine Methode zur quantitativen Bestimmung der Basicität von Säuren mit, welche darauf beruht, dass der Schwefelwasserstoff, welchen eine gewogene Menge der Säure aus einer ganz kohlensäurefreien, mit Schwefelwasserstoff gesättigten, verdünnten Alkalilauge frei macht, entweder mit Jod titrirt oder gemessen wird. Da hierbei nur der Wasserstoff der Carbonylgruppe durch Metall ersetzt wird, so ist die Methode auch für Säuren brauchbar, welche außer jener noch Hydroxyl-, Phenolgruppen etc. enthalten.

<sup>1)</sup> Helfenb. Ann. 1888, 13. — 2) Chem. Centr. 1888, 1132 (Ausz.). — 8) Daselbst, S. 1397 (Ausz.). — 4) Carlsberg Meddelelser 2 (1888), 193; Chem. Centr. 1888, 1293 (Ausz.). — 5) Chem. Centr. 1888, 1589 (Ausz.). 6) Monatsh, Chem. 9, 1132,

- H. G. Linossier<sup>1</sup>) gab eine neue Methode zur Trennung und Bestimmung der Säuren an. Dieselbe ist anwendbar für alle Säuren, welche mit Metallen, die aus saurer Lösung durch Schwefelwasserstoff gefällt werden, Niederschläge geben. Zur Bestimmung der Schwefelsäure z. B. in einem Säuregemisch wird die Lösung mit 1 bis 2 Voluminen Alkohol und dann mit einem geringen Ueberschuss von Bleiacetat versetzt. Das ausgeschiedene Bleisulfat muss absiltrirt, in Wasser suspendirt und mit Schweselwasserstoff zersetzt werden. Nach dem Absiltriren des Schweselbleies ist die in Freiheit gesetzte Schweselsäure mit <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normallauge zu titriren. Als Indicator dient Orange Poirrier, auf welches Schweselwasserstoff nicht einwirkt. R. Engel<sup>2</sup>) erklärte, dass Er dieses Versahren schon vor mehreren Jahren beschrieben<sup>3</sup>) und seither angewendet habe.
- C. v. Than 4) machte Versuche über die Anwendbarkeit von Stickoxyd statt Sauerstoff zur Verbrennung von Gasen. Weiterhin sprach sich Derselbe 5) für eine erweiterte Anwendung der gasometrischen Methoden aus und empfahl ein von Ihm ausgearbeitetes Verfahren zur annähernden Bestimmung des Molekulargewichtes flüchtiger, organischer Verbindungen.
- H. Drehschmidt •) erreicht bei der Gasanalyse eine explosionsfreie Verbrennung von Wasserstoff, Kohlenoxyd, Methan etc. dadurch, dass Er die Gase, mit überschüssigem Sauerstoff gemischt, wiederholt durch eine Platinröhre leitet, welche durch einen Palladiumdraht nahezu ausgefüllt ist und durch Bunsenbrenner erhitzt wird.

Nach M. Loeb<sup>7</sup>) ist das von Jacquemin<sup>8</sup>) in der Gasanalyse zur Absorption von Cyan vorgeschlagene Anilin hierzu nicht geeignet, indem es auch Kohlensäure und Kohlenoxyd löst, welche ihrerseits wieder Cyan aus dem Anilin vertreiben.

P. Behrend und H. Kast<sup>9</sup>) fanden, dass die von H. Bunte<sup>10</sup>) angegebene Methode auch bei der *Titration sehr geringer Gas*-

<sup>1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 50, 46. — 2) Daselbst, S. 197. — 3) Vgl. JB. f. 1886, 1897. — 4) Math. nat. Berichte aus Ungarn, II., Mai 1884. — 5) Daselbst, Juni 1885. — 5) Ber. 1888, 3242. — 7) Chem. Soc. J. 53, 812. — 8) JB. f. 1885, 1950. — 9) Dingl. pol. J. 270, 423. — 10) JB. f. 1878, 1041, 1096.

mengen noch genügend genaue Resultate giebt, was Sie bei der Bestimmung von Schwefelwasserstoff und Ozon erprobten.

W. N. Shaw<sup>1</sup>) kritisirte die verschiedenen hygrometrischen Methoden zur Bestimmung der Tension des Wasserdampfes in der Luft.

## Erkennung und Bestimmung anorganischer Substanzen.

E. J. Millard<sup>2</sup>) besprach in einem Vortrage die gebräuchlichen Methoden der Wasseranalyse und die Art ihrer Ausführung.

Auch A. H. Allen<sup>3</sup>) hielt einen Vortrag über den gegenwärtigen Stand der technischen Wasseruntersuchung, in welchem Er hauptsächlich Seine Ansichten über die Combination der Basen und Säuren, mit besonderer Berücksichtigung der englischen Wässer, klar legte. Der Härtebestimmung legt Er wenig Werth bei.

Der "Verein schweizerischer analytischer Chemiker") empfahl bestimmte Methoden zur Untersuchung von Trinkwasser und stellte Normen zur Beurtheilung desselben auf. Wenn die chemischen Resultate nicht mit einem reinen Wasser der gleichen Oertlichkeit verglichen werden können, soll man sich an folgende Grenzsahlen für das Liter halten: 500 mg feste Bestandtheile, 30 mg Permanganat (Oxydirbarkeit), Spur Ammoniak, 0,5 mg albuminoïdes Ammoniak, keine Salpetrigsäure, 20 mg Salpetersäure, 20 mg Chloride, Sulfate je nach Oertlichkeit und Gebirgsformation. Hauptgewicht ist zu legen auf Oxydirbarkeit, auf den Gehalt an Ammoniak, Nitriten und Chloriden.

Auch H. Fleck<sup>5</sup>) lieferte Materialien zu einer einheitlichen Beurtheilung der Trinkwässer. Von den obigen Normen weicht Er in einigen Punkten ab.

Lond. R. Soc. Proc. 43, 333. — <sup>2</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 18, 916, 993. — <sup>5</sup>) Chem. Soc. Ind. J. 7, 795. — <sup>4</sup>) Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, 668 (Ausz.). — <sup>5</sup>) Chem. Centr. 1888, 1625 (Ausz.).

Aus der umfangreichen Arbeit von E. Reichardt<sup>1</sup>) über Untersuchung und Begutachtung von Trinkwasser seien folgende Sätze hervorgehoben: Das Aufstellen von Grenzzahlen für die einzelnen Bestimmungen ist von wenig Belang, es muss stets auf den Ursprung der Quelle, auf die Gebirgsformation Rücksicht genommen werden. In einer zu Tage tretenden Quelle kommen Ammoniak und salpetrige Säure nicht vor. Die Bestimmung von Härtegraden ist ungenau und daher zu vermeiden. Bei der bacteriologischen Prüfung ist das Zählen der Colonien überflüssig. Auch der günstigste Ausfall der bacteriologischen Prüfung beweist nichts, so lange die Möglichkeit einer secundären Verunreinigung des Brunnens jederzeit gegeben ist.

Ueber mikrographische Wasseranalyse veröffentlichte Miquel<sup>2</sup>) eine Reihe von Abhandlungen. Geprüft wurde auf mineralische Partikelchen, organischen Dentritus, leblose Zellen pflanzlichen und thierischen Ursprungs, Algen, Schimmelpilze, Bacterien und Infusorien. Statt des : Gelatineplattenverfahrens" von R. Koch3), das zu niedrige Resultate giebt, wendet Miquel die sogenannte nfractionirte Methode in Bouillon" an. Durch Analysen eines Cloakenwassers vor und nach der Drainage zeigte Er, dass der Boden ungemein rasch das Wasser von Bacterien reinigt.

- G. Bischof4) will bei der bacteriologischen Wasserprüfung nach Koch 3) die Entwickelungszeit der Culturen ausgedehnt wissen, wodurch die Verlässlichkeit der Resultate erhöht wird.
- G. Marpmann 5) beschrieb eine neue Methode der mikroskopischen Wasseruntersuchung mit specieller Berücksichtigung der Typhus-, Milzbrand- und Cholerabacillen.

Eine Vorschrift zur Analyse von Brauwasser mit Rücksicht auf Mikroorganismen gab E. C. Hansen 6).

Bei der Härtebestimmung des Wassers schlug E. v. Cochenhausen?) zur Titerstellung der Seifenlösung eine Gypslösung vor, welche 12 deutsche Härtegrade hat, also im Liter 0,12 g CaSO4 enthält.

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 1049; vgl. auch JB. f. 1887, 2415. — 2) Chem. Centr. 1888, 556, 642, 729, 863, 910, 1037, 1393 (Ausz.). - 3) JB. f. 1883, 1526. — 4) Chem. News 57, 15. — 5) Arch. Pharm. [3] 26, 682. — 6) Chem. Centr. 1888, 221 (Ausz.). - 7) J. pr. Chem. [2] 37, 413.

- H. N. Draper 1) betonte wiederholt den großen Einflus der Kohlensäure auf die Härtebestimmung des Wassers, wogegen Ihm bedeutet wurde, dass vor der Härtebestimmung die Kohlensäure sorgfältig entfernt werden müsse.
- L. L. de Koninck<sup>2</sup>) brachte die von Faisst und Knauss<sup>3</sup>) angegebene Tabelle für die *Härtebestimmung des Wassers* in eine bequemere Form.

Zur raschen Ermittelung der zur Reinigung von Kesselspeisewässern<sup>4</sup>) nöthigen Kalk- und Sodamengen titrirt O. Binder<sup>5</sup>) das Wasser direct mit Kalkwasser und Sodalösung. Ganz analog verfährt L. Vignon<sup>6</sup>), während Fr. Herles<sup>7</sup>) mit <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Normalsalzsäure und mit Seifenlösung titrirt.

Um im Brunnenwasser Gaswasser oder Laugen versenkter Reinigungsmassen nachzuweisen, sind nach F. Elsner<sup>8</sup>) hauptsächlich die festen Bestandtheile, das Ammoniak und die Rhodanverbindungen quantitativ zu bestimmen. Das Ammoniak bestimmt Er durch Destillation von 150 bis 200 ccm Wasser mit Kalkmilch und Titriren des Destillates mit Oxalsäure. Die Bestimmung der Rhodanverbindungen geschieht entweder nach Diehl<sup>9</sup>) oder durch Titriren mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung oder approximativ calorimetrisch mit Eisenchlorid.

Nach P. Grieß 10) eignet sich eine einprocentige, stets frisch zu bereitende Lösung der p-Diazobenzolschwefelsäure sehr gut zum Nachweis von organischen Substanzen im Wasser. Wenn auch nur Spuren von animalischen Auswurfstoffen, thierischen oder pflanzlichen Verwesungsproducten vorhanden sind, entsteht mit einigen Tropfen der obigen Lösung eine gelbe Färbung. Die Flüssigkeit kann ähnlich wie das Neßler'sche Reagens auch zur annähernden quantitativen Bestimmung verwendet werden, ist aber zum Nachweis zuckerhaltiger Körper im Wasser nicht geeignet.

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 19, 160. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 569. — 3) In den JB. nicht übergegangen. — 4) Vgl. W. Lee Brown, JB. f. 1886, 1905. — 5) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 176. — 6) Bull. soc. chim. [2] 50, 589. — 7) Chem. Centr. 1888, 1189. — 8) Daselbst, S. 299; vgl. auch Lott, JB. f. 1887, 2393. — 9) JB. f. 1883, 1532. — 10) Ber. 1888, 1830.

Zur schnellen Bestimmung des im Wasser gelösten Sauerstoffs versetzt Blarey¹) das letztere unter Luftabschluss mit Natronlauge und einem gemessenen Volum Eisenoxydulammoniumsulfat-Lösung, fügt Schwefelsäure hinzu, bis sich das ausgeschiedene Eisenoxyd gelöst hat und titrirt mit Chamäleon.

L. W. Winkler<sup>2</sup>) zeigte in einer längeren Abhandlung, daß die seither angewandten Methoden zur Bestimmung des im Wasser gelösten Sauerstoffs<sup>2</sup>) zum Theil für die Praxis ungeeignet, zum Theil ungenau sind. Die von Ihm vorgeschlagene Methode beruht darauf, daß man durch den in einer gewogenen Menge des Wassers gelösten Sauerstoff einen Theil von überschüssig zugesetztem Manganohydroxyd zu Manganihydroxyd oxydirt, dann mit Jodkalium und Salzsäure versetzt und das ausgeschiedene Jod, dessen Menge dem gelösten Sauerstoff äquivalent ist, mit Thiosulfat titrirt.

M. Miller 4) modificirte die Nessler'sche 5) Methode zur Ammoniakbestimmung im Wasser. Im Gegensatz zu Letzterem fand Er, dass die Anwesenheit größerer Mengen von Alkali nicht schädlich, sondern sogar vortheilhaft ist, indem dadurch die störende Kohlensäure sicher gebunden wird. Als Vergleichsscala benutzt Er eine Reihe gefärbter Gläser, die einer ganz bestimmten Menge Ammoniak entsprechen.

Ein Verfahren zur Bestimmung des Broms im Seewasser wurde von F. Gutzkow<sup>6</sup>) mitgetheilt. Das Brom wird durch Kupfervitriol und Schwefelsäure in Kupferbromür übergeführt und dieses mit unterchlorigsaurem Natron titrirt.

G. Venturoli<sup>7</sup>) gab eine Classification der Gewässer und eine Besprechung der verschiedenen Methoden zur Analyse von Trinkwasser. Außer schon Bekanntem theilte Er zwei neue Reactionen auf Nitrite mit. Versetzt man ein nitrithaltiges Wasser mit Schwefel, Cyankalium und Salzsäure, so entsteht eine blutrothe Färbung. Wird ferner ein Tropfen eines eingedampften,

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1132 (Ausz.). — 2) Ber. 1888, 2843. — 3) Vgl. Williams und Ramsey, JB. f. 1886, 1906. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 245. — 5) JB. f. 1856, 408; f. 1868, 868; vgl. auch Hehner, JB. f. 1876, 978. — 6) Chem. News 58, 190. — 7) Chem. Centr. 1888, 1628 (Ausz.).

Nach Demselben 1) kann zur massanalytischen Bestimmung des Chlors ein analoges Verfahren angewendet werden, bei welchem nur die Aluminiumsulfatlösung durch Schwefelsäure ersetzt wird. Auch zur Trennung von Chlor, Brom und Jod können die beiden Methoden benutzt werden, indem aus dem Gemisch zunächst das Jod durch Eisenchlorid, Chromsäure oder Wasserstoffsuperoxyd abzuscheiden ist.

Ad. Jolles 2) gab eine Vorschrift zur Bestimmung des Chlors in Pflanzenaschen.

D. Vitali<sup>3</sup>) theilte verschiedene Thatsachen mit, welche beim toxicologischen Nachweis von Brom und Jod zu berücksichtigen sind. Als eine sehr empfindliche Reaction auf Brom führt Er folgende an: Die verdünnte Lösung wird mit wenig Schwefelsäure und Kupfervitriol eingedampft. In Folge Bildung von Kupferbromür tritt eine starke, violett-lichtbraune Färbung und Trübung auf, welche beim Verdünnen wieder verschwindet.

W. Stortenbecker<sup>4</sup>) bestimmt das Jod in seinen Verbindungen, speciell in Chlorjodverbindungen, indem Er dieselben mit überschüssigem Jodkalium behandelt und das in Freiheit gesetzte Jod titrit:  $JCl_x + \varkappa KJ = \varkappa KCl + (1 + \varkappa)J$ . Bei größerem Werth von  $\varkappa$  wird die Methode ungenau und zieht Er in diesem Falle Destillation mit Eisenvitriol vor:  $2\varkappa FeSO_4 + \varkappa H_2SO_4 + 2JCl_x = \varkappa Fe_2(SO_4)_3 + J_2 + 2\varkappa HCl$ . Letzteres Verfahren läßt sich auch zur Bestimmung von Jodsäure anwenden:  $2HJO_3 + 10FeSO_4 + 5H_2SO_4 = J_2 + 6H_2O + 5Fe_2(SO_4)_3$ .

Zur Bestimmung von Jod neben Chlor und Brom versetzt N. Mc Culloch 5) die Lösung mit concentrirter Salzsäure nebst etwas Chloroform und titrirt dann mit Chamäleonlösung, bis das zunächst durch Jod violett gefärbte Chloroform vollständig entfärbt ist. Es bilden sich dabei Chlorjod resp. Bromjod, welche sich beide in Chloroform farblos lösen: 10 HJ + 2 K<sub>2</sub>Mn<sub>2</sub>O<sub>8</sub> + 22 HCl = 4 KCl + 4 MnCl<sub>2</sub> + 16 H<sub>2</sub>O + 10 JCl.

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 229. — 2) Chem. Centr. 1888, 863 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 810 (Ausz.). — 4) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 7, 141. — 5) Chem. News 57, 135.

H. Lasne 1) modificirte das von Fresenius 2) angegebene Verfahren zur Bestimmung des Fluors, namentlich in Rücksicht auf natürliche Phosphate.

Ein Verfahren zur Analyse von Gemengen von Chlor-, Cyan-, Rhodan-, Ferricyan- und Ferrocyansilber gab J. Teissier<sup>3</sup>) an.

Um Chlorate genau zu bestimmen, reducirt man dieselben nach C. H. Bothamley und G. R. Thompson<sup>4</sup>) mittelst des Zink-Kupfer-Elementes (dargestellt durch Behandeln von granulirtem Zink mit Kupfervitriollösung) und titrirt das gebildete Chlor mit Silbernitrat.

Zur Bestimmung des Schwefels im Eisen und in den durch Salzsäure sowie Schwefelsäure zersetzbaren Schwefelmetallen leitet L. L. de Koninck<sup>5</sup>) den entwickelten Schwefelwasserstoff in eine mit Salmiak versetzte Lösung von Quecksilbercyanid, oxydirt das ausgeschiedene, gut filtrirbare Quecksilbersulfid durch Brom und bestimmt die gebildete Schwefelsäure mit Chlorbaryum. — V. Gröndahl<sup>6</sup>) oxydirt den Schwefelwasserstoff durch Einleiten in eine ammoniakalische Wasserstoffsuperoxydlösung, wie dies schon Classen und Bauer<sup>7</sup>) empfohlen haben. — J. O. Arnold und H. J. Hardy<sup>8</sup>) leiten den Schwefelwasserstoff in eine Lösung von Bleiacetat und bestimmen den Schwefel entweder colorimetrisch oder vertheilen die Absorptionsflüssigkeit in eine Reihe von Gefäschen, von denen jedes bei vollständiger Fällung 0,01 g Schwefel anzeigt.

Nach C. Meineke<sup>9</sup>) erhält man jedoch beim Zersetzen von Eisen und Stahl mit Salz- oder Schwefelsäure nie die Gesammtmenge des Schwefels als Schwefelwasserstoff und empfiehlt Er daher wiederholt eine schon früher von Ihm angegebene Methode, bei welcher der Schwefel durch Kupferchlorür aus dem Eisen abgeschieden und nachher mit Salpetersäure oxydirt wird: FeS + CuCl<sub>2</sub> = FeCl<sub>2</sub> + CuS; CuS + CuCl<sub>2</sub> = Cu<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> + S.

<sup>1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 50, 167. — 2) Vgl. Fresenius, quant. Anal., 6. Anfl., I, S. 431; vgl. auch Oettel, sowie Bein, JB. f. 1886, 1907. — 5) Bull. soc. chim. [2] 50, 104. — 4) Chem. Soc. J. 53, 159. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 311. — 6) Chem. Centr. 1888, 1398 (Ausz.). — 7) JB. f. 1883, 1528. — 6) Chem. News 58, 41, 70. — 9) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 376.

Auch J. J. Morgan<sup>1</sup>) kam nach Prüfung sämmtlicher Methoden der Schwefelbestimmung im Eisen und Stahl zu dem Resultate, daß die Oxydation des Schwefels und die Fällung der Schwefelsäure mit Chlorbaryum zwar etwas zeitraubend, aber wegen der größeren Genauigkeit allen anderen Methoden vorzuziehen sei.

Dagegen behauptet B. W. Winder<sup>2</sup>), dass bei einiger Uebung nach dem Versahren von Arnold und Hardy (s. S. 2529) stets gute und übereinstimmende Resultate erhalten werden.

Eine Vorschrift zur Bestimmung des Schwefels in gebrannten Pyriten 3) gab J. Watson 4). Zur Ermittelung des Gesammtschwefels wird mit Natriumdicarbonat von bekanntem Gehalt geglüht, der Rückstand mit Wasser ausgekocht und das überschüssige Natron titrirt. Um den als Schwefelsäure vorhandenen Schwefel zu ermitteln, wird mit titrirter Sodalösung ausgekocht, deren Ueberschuss man im Filtrat ebenfalls titrirt. Der Schwefel der Sulfide ergiebt sich aus der Differenz.

L. Blum<sup>5</sup>) prüfte die verschiedenen Methoden zur Schwefelbestimmung in Coaks<sup>6</sup>) und fand, daß nur die Methode von Crossley<sup>7</sup>) (Schmelzen mit 16 Thln. Kochsalz, 8 Thln. Salpeter und 4 Thln. Soda) richtige Resultate giebt. Er nimmt an, daß die zu niedrigen Resultate der nassen Methoden dadurch bedingt werden, daß ein Theil des Schwefels nicht in Form von Sulfiden. sondern an Kohlenstoff gebunden in dem Coaks vorkommt und sich so der Oxydation entzieht.

A. H. Allen \*) bestimmt den Schwefel in Oelcn, indem Er 5 g der letzteren in schwefelfreiem, mit Ammoniumcarbonat gesättigtem Alkohol löst und diese Lösung in einer gewöhnlichen Spirituslampe verbrennt, welche vor und nach der Operation gewogen wird. Die Verbrennungsgase werden mittelst einer Luftpumpe durch zwei mit Glasperlen beschickte Liebig'sche Kühler

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 63. — 2) Daselbst, S. 95. — 3) Vgl. G. Lunge, JB. f. 1880, 1154; f. 1882, 1396; f. 1885, 1905; f. 1887, 2398. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 305. — 5) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 445. — 6) Vgl. A. J. Atkinson, JB. f. 1886, 1913. — 7) JB. f. 1862, 571. — 8) Chem. Centr. 1888, 557 (Ausz.).

gesaugt, in denen sich das gebildete Wasser, welches allen Schwefel als schwefelsaures und schwefligsaures Ammoniak enthält, niederschlägt. Es wird von Zeit zu Zeit abgelassen und schliefslich mit Bromwasser oxydirt, sowie mit Chlorbaryum gefällt.

Da bei der Bestimmung des Schwefelwasserstoffs in Wässern durch Titriren mit Jodlösung die Temperatur eine Fehlerquelle bedingt, so hat Simair 1) die sulfhydrometrischen Grade für destillirtes Wasser für die meisten Temperaturen zwischen 0 und 50° ermittelt, sowie in einer Tabelle zusammengestellt. Die betreffenden Zahlen müssen von den gefundenen abgezogen werden.

Zum Nachweis geringer Mengen schwefliger Säure empfahl A. Frank?) ein Reagenspapier, das mit einer Lösung von 2g Weizenstärke, 100 g Wasser und 0,2 g Kaliumjodat getränkt ist. Freie schweflige Säure bringt Blaufärbung hervor, die durch überschüssige schweflige Säure wieder verschwindet.

D. Sidersky 3) theilte eine Methode zur volumetrischen Bestimmung der Sulfate in Gegenwart anderer Salze mit. Die Schwefelsäure wird durch eine gemessene Menge Chlorbaryum gefällt und der Ueberschuss des letzteren mit Sodalösung zurücktitrirt; Indicator ist Phenolphtalein: K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2 BaCl<sub>2</sub> + Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>  $= 2 \text{ KCl} + \text{BaSO}_4 + \text{BaCO}_3 + 2 \text{ NaCl}.$ 

Ganz dieselbe Methode gab auch A. Gawalowski 4) an. Er setzt etwas Alkohol hinzu, um das Mitniederreißen des Phenolphtaleïns zu verhindern.

Aehnlich ist auch ein von J. T. White 5) vorgeschlagenes Verfahren zur massanalutischen Bestimmung der Schwefelsäure. Letztere wird aus alkalischer Lösung durch Chlorbaryum, der Ueberschuß des letzteren durch kohlensaures Ammon gefällt. Ein aliquoter Theil des Filtrats wird eingedampft, geglüht, in Wasser gelöst und darin das Chlor, dessen Menge der vorhandenen Schwefelsäure äquivalent ist, mit Silbernitrat titrirt.

Zum Nachweis freier Schwefelsäure, z. B. im Alaun 1), kehrte

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1089 (Ausz.). - 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 209. — 3) Monit. scientif. [4] 2, 1132. — 4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 725. - 5) Chem. News 57, 165. - 6) Vgl. H. Hager, JB. f. 1886, 1930.

E. Egger 1) die Mylius'sche 2) Cholsäurereaction um. Auf Zusatz von einem Körnchen *Cholsäure* und zwei Tropfen *Furfurol*lösung entsteht bei Anwesenheit freier Schwefelsäure eine rothe Färbung.

Zur Bestimmung des Selens in Meteoreisen glüht H. N. Warren 3) letztere im Sauerstoffstrom. Die Gase werden in einem System von Kugelröhren unter Wasser aufgefangen, wobei die Selensäure zu Selen reducirt wird. Warren theilt verschiedene Analysen von Meteoreisen mit.

A. Devarda 4) besprach die verschiedenen Methoden zur Stickstoffbestimmung in Düngern. Zur Bestimmung des Gesammtstickstoffs empfahl Er die Jodlbauer'sche 5) Modification der Kjeldahl'schen 6) Methode, für Chilisalpeter das von Wolfbauer?) eingeführte Verfahren (Chlorbestimmung, wiederholtes Eindampfen mit Salzsäure, nochmalige Chlorbestimmung). Durch Combination dieser Methoden mit der azotometrischen läßt sich in gemischten Düngemitteln der Gehalt an Salpeter-, Ammoniakund organischem Stickstoff ermitteln.

Auch P. Zipperer<sup>8</sup>) schrieb über Stickstoffbestimmung in Superphosphaten und Salpeter. Für die Methode Schlösing-Grandeau<sup>9</sup>) schlug Er eine besondere Form des Nitrometers<sup>10</sup>) vor.

Bei einem von M. Zecchini und A. Vigna<sup>11</sup>) angegebenen Verfahren zur Bestimmung des Ammoniak-Stickstoffs in Düngern werden 10 bis 20 g der letzteren mit verdünnter Salzsäure behandelt, auf 1 Liter gebracht, nach einer Stunde filtrirt und ein aliquoter Theil des Filtrats mit Magnesia und etwas Zinkstaub destillirt. Das Ammoniak wird in titrirter Schwefelsäure aufgefangen.

In einer ausführlichen Arbeit über Luftuntersuchung beschrieb

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 725. — 2) JB. f. 1887, 2476. — 5) Monit. scientif. [4] 2, 1081; Chem. News 57, 16. — 4) Chem. Centr. 1888, 1509 (Ausz.). — 5) JB. f. 1886, 1914. — 6) JB. f. 1883, 1585. — 7) In den JB. nicht übergegangen. — 8) Chem. Centr. 1888, 1398 (Ausz.). — 9) Vgl. JB. f. 1882, 1308. — 10) JB. f. 1885, 419, 2004. — 11) Stag. sperim. agrar. 15, 276.

- J. Uffelmann<sup>1</sup>) Methoden zur Bestimmung der Kohlensäure, der organischen Substansen<sup>2</sup>) und der Mikroorganismen. Als "verunreinigt" will Er eine Luft bezeichnet wissen, welche so viel oxydable Substanzen enthält, dass auf 1 cbm Luft 12 und mehr Cubikcentimeter Sauerstoff verbraucht werden.
- R. J. Petri 3) theilte ausführlich ein Verfahren mit zum Nachweis und Bestimmung von Mikroorganismen in der Luft.
- Auch P. F. Frankland ) gab Vorschriften für die bacteriologische Luftuntersuchung.
- P. Lindner 5) veröffentlichte die Resultate einiger Luftuntersuchungen in Brauereien.

Die Griefs'sche<sup>6</sup>) Sulfanilsäure-Methode zum Nachweis von salpetriger Säure wurde von D. Lindo<sup>7</sup>) modificirt.

Zur Bestimmung der Nitrite behandelt A. Vivier<sup>8</sup>) dieselben mit überschüssigem Harnstoff und Schwefelsäure:  $2 CO(NH_2)_3$  +  $N_2O_3$  =  $N_4$  +  $CO_2$  +  $(NH_4)_2CO_3$ . Die Reaction wird in einem mit Kohlensäure gefüllten Kolben vorgenommen, der Stickstoff über Kalilauge aufgefangen und gemessen.

Eine auf demselben Princip beruheude Methode wurde von P. F. Frankland<sup>9</sup>) mitgetheilt.

Auch T. C. Day 10) brachte ein neues Verfahren zur Bestimmung der Nitrite für sich und bei Gegenwart von Nitraten und Chloriden. Die Flüssigkeit wird mit festem Salmiak gemischt und in einer Kohlensäureatmosphäre gekocht, der entwickelte Stickstoff gemessen. Die Zersetzung geht nach der Gleichung  $NO_2K + NH_4Cl = KCl + 2H_2O + N_2$  vor sich und rührt daher nur die Hälfte des Stickstoffs von der vorhandenen salpetrigen Säure her.

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 657. — 2) Vgl. A. Smith, JB. f. 1869, 920; Koch, JB. f. 1883, 1527; f. 1884, 969; Hesse, JB. f. 1884, 1534; Spring und Roland, JB. f. 1885, 408; Lenz, JB. f. 1885, 1943; Carnelley und Mackie, JB. f. 1886, 1951; J. H. Smith, JB. f. 1887, 2485. — 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 229. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 88. — 5) Chem. Centr. 1888, 1638 (Auss.). — 6) JB. f. 1878, 1047. — 7) Chem. News 58, 40. — 5) Compt. rend. 106, 138. — 9) Chem. Soc. J. 53, 364. — 10) Daselbst, S. 422.

Eine Vorschrift für die Bestimmung der salpetrigen Säure und Salpetersäure durch Destillation mit Eisenchlorür 1) und Salzsäure gab L. Weigert 2). Die Anordnung des Apparates ist im Original durch eine Zeichnung verdeutlicht.

Nach D. Lindo 3) geben Nitrite. Nitrate und Chlorate in wässeriger Lösung mit Phenol, Orcinol, Thymol oder α-Naphtol und concentrirter Schwefelsäure charakteristische Färbungen, die sich zu ihrem Nachweise verwenden lassen. Auch auf Ferricyankalium, übermangansaures Kalium, saures chromsaures Kalium und Wasserstoffsuperoxyd dehnte Er später diese Untersuchungen aus.

Derselbe<sup>4</sup>) schlug als Reagens auf Nitrate das Resorcin vor. 0,5 ccm der zu untersuchenden Lösung werden mit einem Tropfen 15 procentiger Salzsäure, 1 ccm 10 procentiger wässeriger Lösung von Resorcin und 2 ccm concentrirter Schwefelsäure versetzt. Es tritt eine Purpurfärbung ein, welche in einer Verdünnung von 1:100 000 noch sichtbar ist.

E. Bréal benutzt zum Nachweis von Salpetersäure in Wüssern und Bodenarten Streifen von salpetersäurefreiem Fließpapier, die Er zum Theil in die zu untersuchende Substanz eintaucht. Die Nitrate steigen in dem Papier in die Höhe und häusen sich an dessen oberem Ende, welches abgeschnitten und nach einer der üblichen Methoden geprüft wird. 1/4 mg im Liter soll sich auf diese Weise noch erkennen lassen.

Wie M. Gianti <sup>6</sup>) entdeckte, enthält die Ackererde denitrificirende Mikroorganismen, welche bei der Salpetersäurebestimmung Verluste verursachen, wenn nicht vorher sterilisirt wird.

H. Wilfahrt<sup>7</sup>) empfahl wiederholt die von Ihm<sup>3</sup>) früher angegebene Modification der Schlösing<sup>3</sup>schen<sup>3</sup>) Methode der Salpetersäurebestimmung und beschrieb einen besonders hierfür geeigneten Apparat.

<sup>1)</sup> Vgl. Greitherr, JB. f. 1887, 2403. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 612. — 3) Chem. News 58, 1, 15, 28. — 4) Daselbst, S. 176. — 5) Biederm. Centr. 17, 351. — 6) Stag. sperim. agrar. 15, 5. — 7) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 411. — 8) JB. f. 1883, 1539. — 9) JB. f. 1853. 654; f. 1854, 724; f. 1882, 1308; f. 1884, 1573 (Literatur).

A. Baumann 1) arbeitete eine Tabelle aus, in der die einem gefundenen Volumen Stickoxyd entsprechende Menge Salpetersäure abgelesen werden kann.

Nach A. Bettendorf<sup>2</sup>) enthält die glasige Phosphorsäure häufig Natriumphosphat.

- M. Ukena<sup>3</sup>) gab Anleitung zur Bestimmung des Phosphors im Stahl, speciell für die gleichzeitige Ausführung vieler Bestimmungen.
- L. S. Clymer 1) bestimmt den Phosphor in Eisen und Stahl ohne Molybdän nach Müller<sup>3</sup>).
- Nach C. Meineke 6) ist bei der Phosphorbestimmung im Roheisen eine energische Oxydation der salpetersauren Lösung nothwendig, um sämmtlichen Phosphor durch Molybdänlösung fällbar zu machen. Er bewirkt dieselbe durch Kochen mit Chromsäure und Schwefelsäure. Auch mit Kaliumpermanganat erhielt Er gute Resultate. Den Molybdänniederschlag führt Er durch gelindes Glühen in das Phosphat P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Mo<sub>24</sub>O<sub>68</sub> über. Durch Mangan wird nach Seinen Erfahrungen die Molybdänfällung nicht beeinflusst.
- Auch P. W. Shimer 7) empfahl eine Oxydation der Nitratlösung mit Permanganat und beschrieb Sein Verfahren eingehend.
- N. v. Lorenz 8) berichtete über einen qualitativen Nachweis von Phosphorsäure mineralischen neben solcher animalischen Ursprungs. Derselbe beruht darauf, dass phosphorsäurehaltige Mineralien stets Fluorcalcium enthalten, das in Knochen nur spurenweise vorkommt.
- J. Clark 9) empfahl, die Phosphorsäurebestimmung durch Fällen mit Silbernitrat zu bewerkstelligen. Der Niederschlag wird nach dem Auswaschen in Salpetersäure gelöst und das Silber nach Volhardt 10) titrirt. — Ganz denselben Vorschlag machte J. T. White 11), nur titrirt Er in einem aliquoten Theil das überschüssige Silber.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 662. — <sup>2</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 24. - 3) Chem. Centr. 1888, 764 (Ausz.). - 4) Daselbst, S. 558. - 5) Dieser JB., S. 2537; vgl. Glaser, JB. f. 1885, 1917. - 6) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 68; vgl. auch JB. f. 1885, 1913; f. 1886, 1919. — 7) Chem. News 58, 165. — 8) Chem. Centr. 1888, 1093 (Ausz.). — 9) Chem. Soc. Ind. J. 7, 311. - 10) JB. f. 1874, 998. - 11) Chem. News 57, 165.

Versuche von H. Tzschucke 1), die *Phosphorsäure* direct als *dreibasisch phosphorsauren Kalk* zu bestimmen, ergaben kein günstiges Resultat.

Um bei der *Phosphorsäurebestimmung* mit *Urannitrat* gewisse Unsicherheiten zu vermeiden, benutzt Ch. Malot<sup>2</sup>), wie dies schon A. Urdinski<sup>3</sup>) vorgeschlagen hat, *Cochenilletinctur* als *Indicator*. Die Titration wird in kochender, stark essigsaurer Lösung vorgenommen, die Endreaction ist durch eine grünblaue Färbung der Flüssigkeit bezeichnet.

G. Linossier<sup>4</sup>) wandte Seine<sup>5</sup>) allgemeine Methode auch zur Bestimmung der Phosphorsäure an. Zur Fällung der letzteren dient Wismuthnitrat.

Auch C. Schindler<sup>6</sup>) gab ein Verfahren zur volumetrischen Phosphorsäurebestimmung an. Um einen Niederschlag von constanter Zusammensetzung zu erhalten, fällt Er mit einer citronensäurehaltigen Molybdänsäurelösung bei 50 bis 60°. Der Niederschlag wird in Ammoniak gelöst, mit Magnesiamixtur gefällt und im Filtrat die Molybdänsäure nach der von Ihm<sup>7</sup>) angegebenen Methode mit Bleilösung titrirt.

Nach einer vorläufigen Mittheilung von A. Grete <sup>8</sup>) giebt eine Phosphorsäurelösung, welche gleichzeitig *Leim* enthält, mit Molybdänsäure einen Niederschlag von constanter Zusammensetzung, der unter gewissen Bedingungen feinkörnig ist und sich rasch zu Boden setzt. Er glaubt darauf eine Methode zur titrimetrischen *Phosphorsäurebestimmung mittelst einer Molybdänsäure-Gelatinelösung* gründen zu können.

Ueber die Bestimmung der *Phosphorsäure in Düngemitteln* wurde eine Reihe von Abhandlungen veröffentlicht. C. Brunnemann<sup>9</sup>) schliefst die *Thomasschlacke* mit Salzsäure, Salpetersäure und Schwefelsäure auf und scheidet durch Eindampfen im Luftbade die Kieselsäure ab. Nur so bekommt man nach Seiner An-

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 383. — 2) Chem. Centr. 1888, 292 (Ausz.). — 3) JB. f. 1887, 2406. — 4) Bull. soc. chim. 50, 353. — 5) Dieser JB., S. 2521. — 6) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 142. — 7) Dieser JB., S. 2555. — 6) Ber. 1888, 2762. — 9) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 249; vgl. auch JB. f. 1885, 1918.

sicht auch den als Phosphoret in der Schlacke vorhandenen Phosphor vollständig in den Molybdänniederschlag. - Nach G. Kennepohl1) ist die Menge des als Phosphoret vorhandenen Phosphors sehr gering. Aufschließen mit Salzsäure ist genügend, die Kieselsäure braucht nicht abgeschieden zu werden. Phosphorsäure wird direct aus der salzsauren Lösung nach Zusatz von Ammoniumnitrat gefällt. Die schliesslich erhaltene phosphorsaure Ammonmagnesia erwies sich stets als rein. - Zu demselben Resultat kamen H. Tzschucke<sup>2</sup>) und E. Thilo<sup>3</sup>). Letzterer oxydirt die salzsaure Lösung von der Fällung und bestimmt die Phosphorsäure indirect, indem er den Molybdänniederschlag in titrirtem Ammon löst und den Ueberschuss des letzteren zurücktitrirt. - Nach C. Mohr 4) dagegen beeinträchtigt die Salzsäure die vollständige Fällung der Phosphorsäure. Er empfiehlt Aufschließen mit zweiprocentiger Schwefelsäure, Ausfällen des Eisens mit Ferro- resp. Ferricyankalium und Titriren der Phosphorsäure mit Uranlösung. — Auch G. Loges 5) wendet Schwefelsäure zum Aufschließen der Thomasschlacke an und zwar zuerst verdünnt, dann concentrirt. Eine Oxydation der Lösung vor dem Fällen mit Molybdänsäure hält Er dagegen für überflüssig. - A. Firby 6) erklärte, dass durch Nichtabscheiden der Kieselsäure die Resultate um 5 bis 6 Proc. zu hoch ausfallen können. — Von A. Buchan?) wurde dies bestritten, von Firby 8) aber aufrecht erhalten. — J. H. Vogel 9) fand die von Müller-Hildesheim auf der Wiesbadener Naturforscherversammlung vorgeschlagene Methode zur Phosphorsäurebestimmung in Thomasschlacken ohne Molybdän 10) sehr brauchbar. Die von Ihm etwas modificirte Vorschrift ist folgende: 5 g der Thomasschlacke werden mit 40 g Wasser und 40 g Salzsäure (spec. Gewicht 1,2) im 500 ccm - Kolben zur Lösung gebracht. Von der zur Marke aufgefüllten, abfiltrirten, klaren Lösung werden 50 ccm mit 10 ccm 50 procentiger Citronensäure versetzt, mit

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 250. — 2) Chem. Centr. 1888, 864 (Ausz.).

<sup>- 3)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 251. - 4) Daselbst. - 5) Daselbst, S. 252.

 <sup>- °)</sup> Chem. News 58, 172 (Corr.).
 - 7) Daselbst, S. 196.
 - °) Daselbst, S. 206.
 - °) Chem. Centr. 1888, 346.
 - 10) Vgl. Glaser, JB. f. 1885, 1917.

10 procentigem Ammoniak annähernd neutralisirt und dann unter zwei Minuten währendem Umrühren tropfenweise mit 20 ccm Magnesiamixtur versetzt. Nun wird Ammoniak (10 bis 12 ccm) hinzugesetzt und noch eine Minute gerührt, worauf man schon nach zwei Stunden abfiltriren kann.

Auch A. Stutzer<sup>1</sup>) und F. Seyfert<sup>2</sup>) gaben Winke für die Ausführung der Müller'schen (s. oben) Methode, ebenso ein Anonymus<sup>3</sup>), der jedoch mit der Vogel'schen Modification meist etwas zu hohe Resultate erhielt. Er beschreibt genau ihren Gang für Knochenmehle, Fleischmehle und Fischguano.

M. A. v. Reis ') kritisirte eingehend diese verschiedenen Methoden der *Phosphorsäurebestimmung in Thomasschlacken*. Für Massenanalysen empfiehlt Er das Verfahren von Müller's), für Einzelbestimmungen das von Kennepohl's) und in sehr eiligen Fällen Thilo's '5) Titrirmethode.

Zur Ersparniss von Rechnungen hat W. Mielcke<sup>6</sup>) eine Tabelle ausgearbeitet, welche bei 0,5 g angewandter Substanz den Procentgehalt an Phosphorsäure für jede gefundene Menge pyrophosphorsaurer Magnesia zwischen 0,040 und 0,3198 g von 2 zu 2 mg direct ablesen läst.

Flückiger 7) besprach eine zuerst von Gutzeit 8) vorgeschlagene Reaction zum Nachweis von Arsen. Der entwickelte Arsenwasserstoff wird eine Viertelstunde lang gegen ein Stück Filtrirpapier geleitet, das mit einer gesättigten Lösung von Silbernitrat getränkt ist. Noch ½000 mg arsenige Säure zeigt sich durch Gelbfärbung an.

J. Marshall und C. S. Potts 9) veröffentlichten eine ausführliche Arbeit über das Vorkommen von Arsen in Gläsern und kaustischen Alkalien, sowie über die Einwirkung von starken Säuren, kaustischen Alkalien und anderen Reagentien auf arsenhaltige Gläser.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 764. — 2) Daselbst, S. 1629. — 3) Daselbst, S. 1445. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 354. — 5) Siehe vorige Seite. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 288. — 7) Arch. ph. nat. [3] 20, 223 (Ausz.). — 8) In den JB. nicht übergegangen. — 9) Am. Chem. J. 10, 425.

H. Fresenius<sup>1</sup>) constatirte, dass bei der Arsenbestimmung in Schwefelkiesen<sup>2</sup>) durch Schmelzen mit Soda und Salpeter eine geringe Menge Arsen im Rückstand bleibt, dass demnach das Auslösen und Destilliren mit Eisenchlorür vorzuziehen ist.

Zur Bestimmung kleiner Mengen Arsen in Geweben, Gespinnsten und Tapeten haben R. Fresenius und E. Hintz<sup>3</sup>) die sogenannte "schwedische Methode" <sup>4</sup>) etwas modificirt. Das zerschnittene Gewebe wird hierfür aus einer Retorte zweimal mit Salzsäure und Eisenchlorür destillirt, das Destillat mit Schwefelwasserstoff gefällt und durch Asbest filtrirt, der Niederschlag nach dem Auswaschen in Bromsalzsäure gelöst und nochmals mit Eisenchlorür destillirt. Das Arsen wird dann aus dem Filtrat wieder mit Schwefelwasserstoff gefällt und das Sulfür schliefslich bei 110° getrocknet und gewogen.

Das "Reichsgesetz"), betreffend die Verwendung gesundheitsschädlicher Farben bei der Herstellung von Nahrungsmitteln, Genussmitteln und Gebrauchsgegenständen", giebt in der Anlage genaue Vorschriften zum qualitativen Nachweis von Arsen und Zinn, sowie zur quantitativen Bestimmung des Arsengehaltes in Gespinnsten und Geweben.

- Wie O. Brunn<sup>6</sup>) entdeckte, hält gepulvertes *Jod* in längerer Schicht alles Arsen von durchgeleitetem *Arsenwasserstoff* als *Jodür zurück*. Er begründete hierauf eine Methode zur quantitativen *Bestimmung des Arsenwasserstoffs in Gasgemischen*.
- J. Wooley<sup>7</sup>) machte den Vorschlag, bei der Titration der arsenigen Säure mit Jod nach der Gleichung As<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 2 J<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O == As<sub>2</sub>O<sub>5</sub> + 4 H J das Natriumdicarbonat, welches zur Neutralisation der Jodwasserstoffsäure hinzugefügt wird, durch Borax zu ersetzen.

B. Brauner und F. Tomicek's) studirten die Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Arsensäure. Es bildet sich um so

Zeitschr. anal. Chem. 1888, 34. — <sup>2</sup>) Vgl. J. Clark, JB. f. 1887, 2411.
 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 179. — <sup>4</sup>) Vgl. JB. f. 1885, 1918. —
 5) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 471. — <sup>6</sup>) Ber. 1888, 2546. — <sup>7</sup>) Pharm. J.
 Trans. [3] 18, 584. — <sup>8</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 221; Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 96, 959.

mehr Pentasulfid resp. um so weniger das Gemisch As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> + S<sub>2</sub>, je größer die Menge der anwesenden Säure und des eingeleiteten Schwefelwasserstoffs und je niedriger die Temperatur ist.

Ueber denselben Gegenstand arbeitete L. W. Mac Cay¹). Er entdeckte, daß sich unter gewissen Bedingungen neben etwas Pentasulfid ein Zwischenproduct, die Sulfooxyarsensäure bildet und daß der Verlauf des Processes durch folgende Formeln ausgedrückt wird:  $2 \, \text{H}_3 \, \text{As} \, \text{O}_4 + 5 \, \text{H}_2 \, \text{S} = \text{As}_2 \, \text{S}_3 + 8 \, \text{H}_2 \, \text{O}$ ,  $\text{H}_3 \, \text{As} \, \text{O}_4 + \text{H}_2 \, \text{S} = \text{H}_3 \, \text{As} \, \text{O}_3 \, \text{S} + \text{H}_2 \, \text{O}$ ,  $2 \, \text{H}_3 \, \text{As} \, \text{O}_3 \, \text{S} + 6 \, \text{HCl}$  =  $\text{As}_2 \, \text{Cl}_6 + 6 \, \text{H}_2 \, \text{O} + 2 \, \text{S}$ ,  $\text{As}_2 \, \text{Cl}_6 + 3 \, \text{H}_2 \, \text{S} = \text{As}_2 \, \text{S}_3 + 6 \, \text{HCl}$ .

A. Johnstone<sup>3</sup>) empfiehlt, zum sicheren Nachweis von Antimon in Mineralien den mit dem Löthrohr erblasenen, weißen Beschlag mit einem Tropfen Schwefelammonium zu befeuchten. Es entsteht eine orangegelbe bis röthliche Färbung, was bei keinem anderen weißen Beschlag der Fall ist.

Zur Trennung und Bestimmung von Antimon und Zinn benutzt Loviton<sup>3</sup>) den Umstand, dass aus einer Lösung, welche gleiche Volumina Wasser und Salzsäure von 22°B. enthält, durch Schweselwasserstoff nur das Antimon ausgeschieden wird, während das Zinn erst bei einer Verdünnung von drei Volumina Wasser auf ein Volumen Salzsäure ausfällt.

Auch H. N. Warren<sup>4</sup>) gab eine neue Methode an zur Trennung von Antimon und Zinn, resp. zur Bestimmung derselben in kieselsäurehaltigen Schlacken, sowie in Legirungen. Durch eine Reihe von Manipulationen erhält Er schließlich eine schwach salzsaure Lösung der beiden Metalle, aus welcher durch Kochen mit Ferrocyankalium das Zinn gefällt und als Zinnoxyd gewogen wird. Das Antimon wird aus dem Filtrat durch Schwefelwasserstoff gefällt.

E. Lesser<sup>5</sup>) prüfte einige Methoden zur Trennung und Bestimmung von Arsen, Antimon und Zinn. Zur Abscheidung des Zinns benutzt Er mit guten Resultaten die Methode von Clarke<sup>6</sup>),

Zeitschr. anal. Chem. 1888, 632; vgl. JB. f. 1887, 2412. — <sup>2</sup>) Chem. News 58, 296. — <sup>3</sup>) Chem. Centr. 1888, 645 (Ausz.). — <sup>4</sup>) Chem. News 57, 124. — <sup>6</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 218. — <sup>6</sup>) JB. f. 1870, 1011; beruht bekanntlich auf der Löslichkeit des Zinnsulfürs in Oxalsäure.

welche Er etwas abänderte. Zur Trennung von Arsen und Antimon oxydirt Er die Schwefelmetalle mit Salzsäure und chlorsaurem Kali, fällt das Arsen aus weinsaurer Lösung mit Magnesiamixtur und das Antimon aus dem Filtrat mit Schwefelwasserstoff.

Zur maßsanalytischen Bestimmung von Arsen- und Antimontrioxyd setzt Ad. Jolles 1) einer abgemessenen Menge alkalischer Kaliummanganatlösung 2) (mit Brechweinstein eingestellt) so lange von der zu untersuchenden Flüssigkeit hinzu, bis die grüne Farbe der Lösung in eine klare, gelblichbraune übergegangen ist:  $As_2O_3 + 2K_2MnO_4 + 2KOH = 2K_3AsO_4 + 2MnO_2 + H_2O$ .

G. v. Knorre<sup>3</sup>) unterwarf die verschiedenen Methoden zur masanalytischen Bestimmung der Antimonsäure einer Prüfung und schlug zum Schlus folgendes Verfahren vor: Die stark salzsaure Lösung wird durch fortgesetztes Kochen mit Natriumthiosulfat reducirt, mit einem Tropfen Phenolphtalein, sodann mit Kalilauge bis zur Rothfärbung, mit Weinsäure bis zur Entfärbung und endlich mit überschüssigem Natriumdicarbonat versetzt, sowie das Antimonchlorür mit Jod bis zur Blaufärbung titrirt. Die Resultate sind sehr zufriedenstellend.

Aehnlich ist ein von Ad. Jolles 4) vorgeschlagenes Verfahren, welcher die *Antimonsäure* mit schwefliger Säure reducirt und statt mit Jod mit Seiner alkalischen Kaliummanganatlösung (s. oben) titrirt.

L. L. de Koninck<sup>5</sup>) sowie G. Weißmann<sup>6</sup>) gaben praktische Notizen für die Kohlenstoffbestimmung im Roheisen nach Mac Creath und Ullgreen<sup>7</sup>), M. A. v. Reis<sup>8</sup>) wie auch H. v. Jüptner<sup>9</sup>) für die Wiborgh'sche<sup>10</sup>) Modification derselben.

B. Blount 11) scheidet den Kohlenstoff aus Stahl dadurch

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 160. — 2) Vgl. JB. f. 1887, 2386. — 3) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 155. — 4) Daselbst, S. 261. — 5) Chem. Centr. 1888, 765 (Ausz.). — 6) Daselbst, S. 1089 (Ausz.). — 7) JB. f. 1862, 557; vgl. auch v. Jüptner, JB. f. 1883, 1553; Clerc, JB. f. 1885, 1921; Neu, JB. f. 1887, 2414. — 8) Chem. Centr. 1888, 765 (Ausz.). — 9) Daselbst, S. 1241 (Ausz.). — 10) JB. f. 1887, 2414. — 11) Monit. scientif. [4] 2, 966; Chem. News 57, 27.

ab, dass Er die Probe auf einer Platinplatte in eine Kupservitriollösung taucht und mit dem positiven Pol eines Daniell'schen Elementes verbindet. Als Kathode dient ein Kupserdraht. Die zurückbleibende Kohle ist nur mit etwas Kupser gemengt und kann direct oxydirt werden.

F. W. Hogg<sup>1</sup>) fand, dass bei der colorimetrischen Kohlenstoffbestimmung im Stahl nach Eggertz<sup>2</sup>) suspendirter, durch die Salpetersäure nicht oxydirter Schwesel nachtheilig einwirkt.

Derselbe<sup>3</sup>) empfahl zur Abscheidung des Kohlenstoffs aus Eisen und Stahl statt Kupferchlorür eine Mischung von Kupferchlorür und Eisenchlorid<sup>4</sup>).

Eine neue colorimetrische Bestimmungsmethode des Kohlenstoffs im Eisen und Stahl wurde von F. Sharpless<sup>5</sup>) angegeben. Als Vergleichsflüssigkeiten dienen Lösungen von Kobaltchlorür, Kupferchlorür und Eisenchlorid. Durch Mischen von angesäuertem Wasser mit bestimmten Voluminen dieser Lösungen wird eine "Kohlenstofffarbe", sowie eine "Eisenfarbe" hergestellt und mit diesen die Färbung verglichen, welche die Lösung von 0,5 g des zu untersuchenden Eisens in 12 ccm Salpetersäure (1,2) nach dem Erkalten und Filtriren zeigt.

Zum Nachweis von Kohlenoxyd in der Luft leiten C. de la Harpe und F. Reverdin 6) letztere über auf 150° erhitzte Jodsäure und hierauf in verdünnte Stärkelösung. Das Kohlenoxyd wird zu Kohlensäure oxydirt. welche Jod frei macht und dadurch Blaufärbung hervorruft.

E. Jäger und G. Krüss?) empfahlen eine neue Methode zur volumetrischen Bestimmung der Kohlensäure. Dieselbe lehnt sich an den Vorschlag von Lunge<sup>8</sup>) an, das Nitrometer zur Kohlensäurebestimmung zu benutzen. In Bezug auf die Einzelheiten der Ausführung und den angewendeten Apparat muß auf das Original verwiesen werden.

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 175. — 2) JB. f. 1883, 1673. — 3) Chem. News 58, 199. — 4) Vgl. Finkener, JB. f. 1883, 1553; Turner, JB. f. 1885, 1921. — 5) Chem. Centr. 1888, 644 (Ausz.). — 6) Chem. Ztg. 1888, 104. — 7) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 721. — 8) JB. f. 1885, 2004.

Auch G. Lunge und A. Zeckendorff1) theilten ein neues Verfahren mit zur Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der Luft für hygienische Zwecke mittelst eines besonderen Apparates. Als Maßstab dient die Anzahl von Luftfüllungen, welche man aus einer Kautschukbirne durch eine mit 0,02 g Phenolphtalein pro Liter gefärbte 1/500 - Normalsodalösung hindurch pressen muß, bis in Folge Bildung von Natriumdicarbonat Entfärbung eintritt.

Zur Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der Luft, speciell in Schulzimmern, presst W. Fossek?) ein gemessenes Quantum derselben durch eine Reihe von besonders construirten Kölbchen. Dieselben sind mit einer abgemessenen Menge Barytwasser, das vorher mit Baryumcarbonat gesättigt wurde, beschickt und mit kohlensäurefreier Luft gefüllt. Der Ueberschufs des Baryts wird nicht mit Oxalsäure, sondern mit Kaliumtetraoxalat3) zurücktitrirt.

- J. Netopil 4) lehrte die Ermittelung des Kohlensäuregehaltes von Saturationsgasen.
- H. N. Morse und W. M. Burton 5) benutzen zur Trennung und Bestimmung der Borsäure das Tropäolin 00, welches gegen Borsäure, Kieselsäure, Kohlensäure und deren Salze unempfindlich ist.
- J. Mac Glashan 6) empfahl zu demselben Zweck das Orange Poirrier. Auch Ammoniak, falls es nur an Säuren gebunden ist, lässt sich mit diesem Indicator titriren, ebenso Schwefelwasserstoff?). Im letzteren Falle ist Natriumsulfhydrat das neutrale Endproduct.

Zur Bestimmung der Borsäure in Gemischen von Boraten und freier Borsäure bestimmt R. Hefelmann<sup>8</sup>) zunächst die gebundene Borsäure durch Titration mit Normal-Schwefelsäure, bis Lackmustinctur, welche durch Borsäure allein weinroth gefärbt wird, damit zwiebelroth wird. Eine zweite Portion des entwässerten und aufs Feinste gepulverten Gemisches wird mit Schwefelsäure und Flussäure behandelt und dadurch sämmtliche Borsäure

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 395. — 2) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 95, 1061. — 3) JB. f. 1885, 1886. — 4) Chem. Centr. 1888, 24 (Ausz.). — <sup>5</sup>) Am. Chem. J. 10, 154. — <sup>6</sup>) Chem. News 58, 175. — <sup>7</sup>) Vgl. diesen JB., S. 2531. - 8) Chem. Centr. 1888, 617 (Ausz.).

verflüchtigt. Das zurückbleibende Natriumsulfat wird gewogen und aus dem Natrongehalt die Gesammtborsäure berechnet. Die freie Borsäure ergiebt sich aus der Differenz.

Mérion und Hart<sup>1</sup>) brachten die Mittheilung, das bei der Kieselsäurebestimmung in Schlacken ein Aufschließen der letzteren mit Soda überflüssig wird, wenn man einen vorher erhitzten Eisenstab in die Schlackenrinne bringt und dort erkalten läst oder die zu prüfende Schlacke in halbkugelförmige Vertiefungen einer gusseisernen Pfanne fließen läst. Die Schlacke ist alsdann durch Salzsäure leicht zersetzbar.

A. Johnstone?) empfahl, die Zersetzung der unlöslichen Silicate für die qualitative Analyse allgemein durch festes Fluorammonium zu bewerkstelligen.

Verschiedene Methoden zur Kulibestimmung in Düngemitteln wurden in den Chemical News 3) zusammengestellt.

J. T. White ) schlug ein Verfahren zur volumetrischen Bestimmung von Kalium und Natrium vor. Beide müssen als Chloride vorhanden sein. Das Kalium wird, nachdem das gesammte Chlor titrirt ist, durch saures weinsaures Ammoniak vollständig ausgefällt, das Chlor im Filtrat nach dem Eindampfen und Glühen abermals titrirt und das Chlorkalium aus der Differenz berechnet.

F. Schütt<sup>5</sup>) bestimmte in Gemengen von Chlorkalium und Chlornatrium den Gehalt an beiden polaristrobometrisch<sup>6</sup>) mit Hülfe von weinsaurem Kalium. Die Polarisation des letzteren wird durch Chlornatrium vermindert, durch Chlorkalium erhöht. Schütt fand durch Versuche die geeignetste Concentration der Lösung und arbeitete Tabellen aus, mittelst deren aus den gefundenen Ablenkungen direct der Gehalt an Chlorkalium und Chlornatrium abgelesen werden kann.

Zur quantitativen Bestimmung des Lithiums benutzt A. Carnot<sup>7</sup>) die Thatsache, dass das Fluorlithium in ammoniakhaltigem Wasser

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1242 (Ausz.). — 2) Chem. News 58, 310. — 8) Daselbst 57, 28. — 4) Daselbst, S. 214. — 5) Ber. 1888, 2586. — 6) Vgl. Landolt, JB. f. 1887, 2385. — 7) Compt. rend. 107, 287.

viel schwieriger löslich ist als die Alkalifluoride. An anderer Stelle giebt Er<sup>1</sup>) eine Vorschrift, wie diese Methode zur *Lithiumbestimmung in Mineralwässern* anzuwenden ist, sowie die Analysenresultate von zwei *lithiumhaltigen Mineralquellen*.

Nach Isbert und Venator<sup>2</sup>) lassen sich Aetsalkalien neben kohlensauren Alkalien<sup>3</sup>) mit Hülfe einer alkoholischen Rosolsäurelösung bestimmen. Die Flüssigkeit wird mit Normalsäure in der Kälte zur Bestimmung der Aetzalkalien bis zur Gelbfärbung titrirt. Dann wird erwärmt, wobei die gelbe Färbung wieder verschwindet, und unter beständigem Kochen abermals bis zur Gelbfärbung titrirt. Die zuletzt erhaltene Zahl ergiebt die Gesammtalkalinität, die Differenz den Gehalt an Carbonat.

L. Dobbin 4) empfiehlt eine Lösung von Jodkalium, Quecksilberchlorid und Salmiak in bestimmten Verhältnissen als ein
sehr gutes Mittel zum Nachweis von kaustischen neben kohlensauren Alkalien, indem sie mit den ersteren eine gelbe bis braune
Färbung giebt, welche auch zur colorimetrischen quantitativen
Bestimmung dienen kann. Die Reaction ist nichts als eine Abänderung der Nessler'schen 5) Methode zum Nachweis von
Ammoniak. Sulfide dürfen nicht zugegen sein, weil sonst Quecksilbersulfid die gelbe Farbe verdeckt.

Haloïdometrie nennt P. Alessandri<sup>6</sup>) ein neues Verfahren zur Bestimmung der Erdalkalisalze, speciell im Trinkwasser. Der Verdunstungsrückstand von 200 ccm Wasser wird zur Entfernung der Chloride der Erdalkalien mit Alkohol behandelt, das Ungelöste in Salzsäure aufgelöst, abermals zur Trockne verdampft und wieder mit Alkohol extrahirt. Der Rest besteht hauptsächlich aus Gyps. Die beiden alkoholischen Auszüge werden auf 100 ccm gebracht, 50 ccm davon mit Seifenlösung titrirt und wird dadurch die Gesammtmenge der Chloride ermittelt. Die anderen 50 ccm werden mit oxalsaurem Ammoniak gefällt und das Filtrat zur Bestimmung des Chlormagnesiums ebenfalls mit Seifenlösung titrirt.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 107, 886. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 109. — 3) Vgl. Phillips, JB. f. 1886, 1927; Upward, daselbst. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 829. — 5) JB. f. 1856, 408; f. 1868, 868. — 6) Chem. Centr. 1888, 1294 (Ausz.).

Zur Bestimmung von Carbonaten neben Hydraten der Erden, z. B. Calciumhydroxyd neben Calciumcarbonat, bleibt nach M. Kretzschmar<sup>1</sup>) nur übrig, mit Normalschwefelsäure die Gesammtmenge der Base und in einer zweiten Portion die Kohlensäure zu bestimmen. Zu letzterem Zweck empfiehlt Er, die Substanz mit einer zusammengeschmolzenen und gepulverten Mischung von neutralem und saurem Kaliumchromat in einem kurzen Verbrennungsrohre zu erhitzen und die gebildete Kohlensäure in einem Geißler'schen Absorptionsapparat aufzufangen.

Kupferschläger<sup>2</sup>) schlägt zur Trennung von Calcium, Baryum und Strontium folgenden Weg ein: Das Gemisch der Carbonate wird in sehr verdünnter Salpetersäure gelöst und dem Verdunstungsrückstand durch Alkohol, dem man wachsende Mengen Aether zusetzt, das Baryum- und Strontiumnitrat entzogen. Nach dem Verdunsten des Alkohols wird der Rückstand in Wasser gelöst und das Baryum durch chromsaures Kali gefällt. Der chromsaure Baryt ist nach dem Auswaschen mit alkoholhaltigem Wasser in schwefelsauren Baryt überzuführen, ebenso im Filtrat das Strontium in Strontinmsulfat.

H. N. Warren<sup>3</sup>) bestimmt das Aluminium im Roheisen, indem Er nach Abscheidung der Kieselsäure die neutralisirte salzsaure Lösung mit bernsteinsaurem Ammoniak versetzt. Eisenoxyd, Thonerde und Phosphorsäure fallen vollständig aus. In besonderen Portionen werden Phosphor und Eisen volumetrisch bestimmt, auf Phosphorsäure und Eisenoxyd umgerechnet und vom Gewicht des obigen Niederschlages subtrahirt. Der Rest ist Thonerde.

Nach L. Blum<sup>4</sup>) ist es für die Bestimmung von Thonerde neben Eisenoxyd und Phosphorsäure sicherer, bei der Ammoniakfällung aus salzsaurer Lösung das überschüssige Ammoniak nicht vollständig zu verjagen, indem beim Kochen ein Theil des Salmiaks sich zersetzt und die gebildete Salzsäure etwas Thonerde aufföst, welche nachher theilweise mit dem Kalk, theilweise mit der Magnesia ausfällt. Des weiteren fand Er, das bei voll-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 696. — 2) Bull. soc. chim. [2] 49, 854. — 3) Chem. News 57, 261. — 4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 19.

ständiger Verjagung des Ammoniaks die Titrirung des Eisens mit Chamäleon höhere Resultate giebt als beim Fällen mit Schwefelammonium aus durch Weinsäure vermittelter alkalischer Lösung.

Derselbe<sup>1</sup>) hielt die erste der obigen Behauptungen auch gegenüber Meineke<sup>2</sup>) aufrecht. In Uebereinstimmung mit Diesem constatirte Er, das bei nur einmaliger Fällung mit Ammoniak die *Thonerde* stets *Kalk* und *Magnesia* enthält. Aber auch die doppelte Ammoniakfällung giebt nach Seinen Erfahrungen Verluste an Kalk, welche allerdings durch die *Löslichkeit des Calciumoxalats in Salmiaklösungen* nicht vollständig erklärt werden können.

A. Classen 3) berichtete über eine neue Methode zur Trennung und quantitativen Bestimmung von Titan und Eisen, auch wenn ersteres in sehr geringen Mengen vorhanden ist. Die salzsaure Lösung der normalen Substanzmenge wird mit Wasserstoffsuperoxyd nebst Kalilauge behandelt und die Titansäure derart zu Hypertitansäure, TiO<sub>3</sub>, oxydirt, welche sich in der Kalilauge löst. In dem abfiltrirten Niederschlag wird das Eisen elektrolytisch, im Filtrat die Titansäure flurch Fällen mit Ammoniak bestimmt.

Zur Bestimmung von Titan und Phosphor in Eisenerzen fällt Jennings ) aus der mit Soda neutralisirten und mit schwefliger Säure reducirten salzsauren Lösung durch Kochen mit Essigsäure die Titansäure, verunreinigt durch Phosphorsäure und etwas Eisen. Der Niederschlag sammt dem in Salzsäure Unlöslichen wird mit der zehnfachen Menge Soda geschmolzen, die Schmelze nach dem Auslaugen mit Wasser in Salzsäure gelöst und die Fällung mit Essigsäure wiederholt. In den vereinigten Filtraten wird die Phosphorsäure mit Molybdänsäure gefällt.

J. O. Arnold und H. J. Hardy<sup>5</sup>) schlugen ein Verfahren zur Bestimmung des *Chroms*<sup>6</sup>) in *Eisen und Stahl* vor, bei dem ersteres als *Chromphosphat*,  $Cr_6P_4O_{19}$ , zur Wägung kommt.

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 706. — 2) Dieser JB., S. 2551. — 3) Ber. 1888, 370. — 4) Chem. Centr. 1888, 1234 (Ausz.). — 5) Chem. News. 57, 153. — 6) Vgl. Vignal, JB. f. 1886, 1935; Classen, daselbst, S. 1937.

Die Analyse von Chromerzen führt E. Priwoznik 1) in der Weise aus, dass Er 0,5 g derselben mit 3 g Natronkalk innig gemengt in einem Porcellantiegel in der Muffel eine Stunde lang zur hellen Rothgluth erhitzt. Die gebildete Chromsäure wird durch Lösen in überschüssiger Schwefelsäure, Uebersättigen mit Eisendoppelsalzlösung und Zurücktitriren des Ueberschusses bestimmt 2).

- A. Carnot<sup>3</sup>) empfahl Wasserstoffsuperoxyd zur Bestimmung der Chromsäure. Deren stark verdünnte und ganz schwach saure Lösung wird aus einer Bürette mit einer ganz verdünnten Wasserstoffsuperoxydlösung versetzt, bis der letzte Tropfen keine Blaufärbung mehr hervorbringt. Mit einer Chromsäurelösung von bekanntem Gehalt wird ein Controleversuch angestellt.
- P. Marguerite-Delacharlonny<sup>4</sup>) studirte die charakteristischen *Reactionen des Eisens* und fand, dass das einzig zuverlässige Reagens das *Rhodankalium* ist.

Nach F. B. Venable 5) lassen sich Spuren von Ferrisalzen durch eine Lösung von Kobaltnitrat, der reine concentrirte Salzsäure zugesetzt ist, nachweisen. Diese Lösung ist für sich blau, wird aber durch die minimalsten Mengen von Eisenoxyd deutlich grün. Eisenoxydulsalze geben die Reaction nicht. - Hierzu bemerkte B. Blount 6), dass auch andere gelbe Lösungen, z. B. Platinchlorid, Kaliumdichromat mit Eisenchlorid eine grüne Färbung geben. Dagegen ist concentrirte Salzsäure für sich allein ein empfindliches Reagens auf Eisenoxyd und Kobalt, indem sie mit Spuren des ersteren eine gelbe, des letzteren eine blaue Färbung giebt. — C. Campbell?) benutzt die von Venable (siehe oben) vorgeschlagene salzsaure Kobaltchlorürlösung als Indicator beim Titriren von Ferrisalzen mit Zinnehlorur. — Auch von H. Morgan \*) wurde diese Lösung als Indicator empfohlen. Außerdem beobachtete der Letztere, dass die blaue Bunsenflamme durch Lösungen, welche Spuren von Eisenchlorid (bis 1:1500000) enthalten,

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1883, 866 (Ausz.). — 2) Vgl. Peterson, JB. f. 1884, 1592. — 3) Compt. rend. 107, 948. — 4) Chem. Centr. 1888, 303 (Ausz.). — 5) Chem. News 58, 178. — 6) Daselbst, S. 195 (Corresp.). — 7) Chem. Centr. 1888, 558 (Ausz.). — 8) Daselbst, S. 1089 (Ausz.).

deutlich grün gefärbt wird. Die Farbe verschwindet sofort, wenn die Reduction vollständig ist. Man titrirt im verdunkelten Raum oder wenigstens im Schatten.

Nach E. F. Smith 1) fällt man das Eisen mit Vortheil elektrolytisch aus einer mit citronensaurem Natrium und einigen Tropfen Citronensäure versetzten Lösung von Eisenoxydulammoniumsulfat.

A. Classen 2) empfahl bei der elektrolytischen Bestimmung des Eisens das als Anode dienende Platinblech zu durchlöchern, damit die Gasblasen direct aufsteigen können und kein Verlust durch Verspritzen eintritt.

H. Rya 3) beschrieb eine modificirte Massanalyse von Eisenerzen mittelst Kaliumdichromat. Die salzsaure Lösung wird mit Zinnchlorür reducirt, das überschüssige letztere mit Quecksilberchlorid gefällt und dann das Eisenoxydul mit Kaliumdichromat unter Anwendung der Tüpfelprobe auf Ferricyankalium titrirt.

Wie L. Blum 1) zeigte, ist zur Bestimmung des Eisens in Eisenerzen die Weinsäuremethode bei Anwesenheit größerer Mengen von Phosphorsäure und Magnesia unbrauchbar, indem das schliefslich gefällte Eisenoxyd phosphorsäurehaltig wird. Blum vermeidet diesen Uebelstand bei technischen Analysen, wenn Magnesia und Phosphorsäure in nicht zu großen Mengen vorhanden sind, dadurch, dass Er das Eisen in der Wärme aus sehr verdünnter Lösung fällt und nur kurze Zeit absitzen läßt.

D. J. Carnegie 3) fand, dass Lösungen von Ferrisalzen durch fein vertheilte Metalle, speciell Zinkstaub, sofort reducirt werden und benutzt dies zur volumetrischen Bestimmung des Eisenoxyds.

Nach D. Lucke<sup>6</sup>) sind *Manganosulfat* und andere Salze ohne Einfluss auf die Titrirung des Eisens mit Chamäleon und kann dieselbe, falls man sich davor hütet, den Endpunkt der Reaction

<sup>1)</sup> Am. Chem. J. 10, 330. — 2) Ber. 1888, 366. — 3) Chem. Centr. 1888, 768 (Ausz.). — 4) Zeitschr. aual. Chem. 1888, 146. — 5) Chem. Soc. J. 53, 468, -- 6) Chem. News 58, 156,

zu überschreiten, ebenso gut in salzsaurer als in schweselsaurer Lösung vorgenommen werden.

Eine von G. Kennepohl<sup>1</sup>) angegebene Methode zur Bestimmung von Eisenoxyd und Thonerde neben Kalk und Phosphorsäure beruht darauf, dass aus einer Lösung dieser vier Körper, welche keine freien Mineralsäuren enthält, durch Oxalsäure aller Kalk als oxalsaurer Kalk gefällt wird, während Eisenoxyd und Thonerde in der überschüssigen Oxalsäure gelöst bleiben.

C. Meineke?) kritisirte in ausführlichen Arbeiten die verschiedenen Methoden zur Abscheidung von Eisenoxyd, Thonerde und Phosphorsäure, mit besonderer Berücksichtigung der darauf folgenden Bestimmung des Mangans 3). Zunächst empfahl Er in Hinsicht auf die großen Flüssigkeitsmengen, die partielle Filtration auch bei heißen Lösungen und gab eine Tabelle an für Correctionen, welche durch die Temperaturdifferenzen nöthig Für die Acetatmethode fand Er die Vorschrift von Kessler4), bei der eine einmalige Fällung mit essigsaurem Ammonium genügt, sehr brauchbar. Thonerde und Phosphorsäure werden dahei vollständig gefällt, Kalk, Baryt und Magnesia bleiben ganz in Lösung, ebenso kleine Mengen von Kobalt und Nickel, sowie auch von Zink. Dagegen wird Kupfer fast vollständig gefällt, ebenso Zink, wenn es in größerer Menge vorhanden ist. - Die Carbonatmethode (Fällung aus der von Sulfaten freien, mit kohlensaurem Ammon neutralisirten Lösung durch Kochen) giebt befriedigende Resultate; die Thonerde wird vollständig als basisches Acetat gefällt. — Die von Kessler 5) angegebene Sulfatmethode (Fällung mit schwefelsaurem Ammon aus genau neutralisirter Lösung) ist für alle Fälle geeignet, wo neben großen Eisenmengen Mangan, Kupfer, Nickel, Aluminium, Zink und Kobalt zu bestimmen sind, indem neben dem größten Theil der Thonerde und etwas Eisenoxyd diese sämmtlichen Metalle

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 575. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 219. — 3) Vgl. die früheren Arbeiten Meineke's, JB. f. 1883, 1566; f. 1884, 1596; f. 1885, 1935; f. 1886, 1933; f. 1887, 2429. — 4) Auf 1 g Eisen 1 g krystallisirtes Natriumacetat und 1 g Essigsäure oder 1 g käufliches Ammoniumacetat. — 5) JB. f. 1879, 1050.

Г

in Lösung bleiben. - Wenig bekannt ist eine Methode von Fritzsche 1): Fällung mit kohlensaurem Natrium aus der mit Schwefelsäure versetzten Lösung. Dieselbe giebt für die Trennung von Eisen und Mangan genügend genaue Resultate, aber nur bei geringem Thonerdegehalt. - Noch bequemer und für die nachfolgende gewichtsanalytische Manganbestimmung am meisten zu empfehlen, vorausgesetzt, dass der Thonerdegehalt nicht zu hoch ist, ist ein Verfahren von Särnström<sup>2</sup>), welcher ohne Sulfatzusatz direct mit Natriumdicarbonat neutralisirt. Die Resultate sind auch bei großen Kalkmengen genau, dagegen hat man bei Anwesenheit größerer Mengen Baryt ein erhebliches Minus zu gewärtigen.

Im Gegensatz zu R. Blum<sup>3</sup>) kam Meineke<sup>4</sup>) zu dem durch zahlreiche Beleganalysen gestützten Resultat, dass die Fällung von Eisenoxyd, Thonerde und Phosphorsäure durch Ammoniak, hauptsächlich bei kalkigen Eisenerzen, z. B. Minette, angewendet nur dann befriedigende Resultate giebt, wenn bei hinreichendem Ueberschuss von Salmiak das überschüssige Ammoniak vollständig weggekocht wird. — Die von Bloxam 5) vorgeschlagene Fällung von Thonerde und Eisenoxyd als Phosphate aus essigsaurer Lösung und des Mangans als Ammoniummanganphosphat giebt sehr unbefriedigende Resultate. Auch die Fällung mit Baryumcarbonat ist zu verwerfen, da der Niederschlag stets manganhaltig ist. Die Fällung mit Quecksilberoxyd nach Volhard 6) liefert nur bei sehr raschem Arbeiten leidliche, die Fällung mit Zinkoxyd um so bessere Resultate, je weniger Mangan vorhanden ist. — Die Fällung mit Nitroso-β-naphtol nach v. Knorre 7) gestattet eine recht genaue Trennung von Eisen und Mangan und bietet noch mehr Vortheil für die Trennung von Eisenoxyd und Thonerde zur directen Bestimmung der letzteren. Die Ausführung der Methode hatte Meineke \*) schon früher dahin abgeändert, dass Er die Fällung aus schwach

<sup>1)</sup> Nirgends beschrieben, vgl. das Original. — 2) In den JB. nicht übergegangen. — 8) Dieser JB., S. 2546. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 252. - b) In den JB. nicht übergegangen. - b) JB. f. 1879, 1048. -7) JB. f. 1885, 1934, 1937; f. 1887, 2392, - 8) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 5.

essigsaurer Lösung in der Kälte bewirkt. Der sehr voluminöse Niederschlag läst sich alsdann leicht mit kaltem Wasser auswaschen. Mit dem Eisen fallen auch Kobalt, Kupfer und der größte Theil der Phosphorsäure heraus und müssen diese gesondert bestimmt werden.

Bei der Fällung des Mangans mit Schwefelammonium schlug C. Meineke<sup>1</sup>) vor, eine geringe Menge oxalsaures Kalium und bei Anwesenheit von Kalk einen großen Ueberschuß von Ammoniak zuzusetzen. Dann fällt stets grünes, wasserhaltiges Sulfür aus, welches sich leichter auswaschen läßt und weniger zersetzt als das rothe wasserfreie. Nach dem Trocknen wird das Mangansulfür durch Glühen an der Luft in Manganoxyduloxyd übergeführt.

L. Schneider<sup>2</sup>) basirte eine neue Bestimmungsweise des Mangans darauf, das letzteres in stark salpetersaurer Lösung durch Wismuthtetraoxyd schon bei gewöhnlicher Temperatur vollständig in Uebermangansäure umgewandelt wird, welche Er alsdann mit Wasserstoffsuperoxyd titrirt.

Auch A. Carnot³) schlug Wasserstoffsuperoxydlösung zur volumetrischen Bestimmung des Mangans vor. Dieselbe erzeugt in Manganoxydullösungen einen Niederschlag von der constanten Zusammensetzung  $\mathrm{Mn_6O_{11}} = 5\,\mathrm{MnO_2}$ . MnO, so dass fünf Aequivalente disponiblen Sauerstoffs sechs Aequivalenten Mangan entsprechen.

T. E. Thorpe und F. J. Hambly 4) bestimmten kleine Mengen Mangan nach Chatard 5) (Oxydation mit Salpetersäure und Bleihyperoxyd, Titriren der Uebermangansäure mit Ammoniumoxalat), und fanden, dass zuverlässige Resultate nur erhalten werden, wenn die Menge des Mangans nicht über 0,1 g beträgt.

Nach G. Stein<sup>6</sup>) eignet sich obige Methode sehr gut zur Bestimmung des Mangans in der Asche von Nahrungsmitteln. In der Asche amerikanischer Kaffeebohnen fand Er beispielsweise 0,0279 Proc. Mangan.

Zeitschr. angew. Chem. 1888, 3. — <sup>2</sup>) Monatsh. Chem. 9, 242; Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 256. — <sup>3</sup>) Compt. rend. 107, 948, 997, 1150. — <sup>4</sup>) Chem. Soc. J. 53, 182. — <sup>5</sup>) JB. f. 1871, 928. — <sup>6</sup>) Chem. Centr. 1888, 645 (Ausz.).

Zur raschen Bestimmung des Mangans im Roheisen änderte G. Weissmann 1) die Chatard'sche 2) Methode etwas ab. -A. Friedmann<sup>3</sup>) empfahl die Chloraufschließung. Wenn die Bohrspäne rostfrei waren, so ist der Rückstand im Verbrennungsschiffchen völlig eisenfrei und enthält außer Mangan eventuell Kupfer, Kobalt, Nickel und etwas Calcium. Er wird mit Wasser ausgelaugt, die Lösung mit Ammoniak und essigsaurem Natron versetzt, mit Schwefelammonium gefällt und mit überschüssiger Essigsäure gekocht. Das Mangan bleibt in Lösung und wird aus dem Filtrat mit Ammoniak und Schwefelammonium gefällt. — Für siliciumreiche, uber manganarme Eisenerze ist nach C. Reinhardt4) die sonst vorzügliche Hampe'sche5) Chloratfällungsmethode nicht geeignet und wendet Er in diesem Falle eine Modification der von Belani<sup>6</sup>) mitgetheilten Methode an: 3 bis 4 g Bohrspäne werden durch concentrirte Salzsäure und chlorsaures Kali in Lösung gebracht, das Filtrat wird mit Salpetersäure oxydirt, daraus durch Neutralisiren mit Zinkoxydmilch das Eisen gefällt, im Filtrat nunmehr das Mangan durch Kochen mit Natriumacetat, Bromwasser und Zinkoxyd als Mangansuperoxyd gefällt und letzteres mit titrirter Oxalsäurelösung reducirt, deren Ueberschuss mit Chamäleon ermittelt wird.

Th. Moore?) beschrieb verschiedene Methoden zur Trennung von Eisen, Nickel, Kobalt, Mangan, Zink und Aluminium. Wesentlich neue Gesichtspunkte enthalten dieselben nicht.

Aus den Untersuchungen von H. Baubigny<sup>8</sup>) über die Einwirkung des Schwefelwasserstoffs auf Kobalt- und Nickelsalze ergiebt sich, dass die Kobaltsalze in neutraler und schwach saurer Lösung rascher, in stark saurer Lösung langsamer zersetzt werden als die Nickelsalze.

Derselbe<sup>9</sup>) zeigte, das bei der *Trennung von Kobalt und Nickel* nach Strohmeyer<sup>10</sup>) außer den Erdalkalien auch kein Blei zugegen sein darf.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 311. — 2) JB. f. 1871, 928. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 415. — 4) Daselbst, S. 108. — 5) JB. f. 1885, 1936. — 6) Stahl und Eisen 1886, Nr. 3; 1887, Nr. 10; in den JB. nicht übergegangen. — 7) Chem. News 57, 125. — 8) Daselbst, S. 55. — 9) Compt. rend. 107, 685. — 10) Mittelst Kaliumnitrit,

Auch J. B. Mackintosh 1) schrieb über die Trennung von Kobalt und Nickel.

Anleitung zur Analyse von Neusilber gab F. Oettel<sup>2</sup>). Die Bestimmung von Blei, Kupfer, Zink, Eisen bietet nichts Neues. Nickel, Kobalt und Mangan werden gemeinschaftlich durch Elektrolyse der stark ammoniakalischen Lösung abgeschieden. Die beiden ersteren scheiden sich dabei auf dem Platinconus, das Mangan als MnO<sub>2</sub> in Flocken aus, welche abfiltrirt und als Mn<sub>3</sub>O<sub>4</sub> gewogen werden.

R. Benedikt und H. Cantor<sup>3</sup>) constatirten gegenüber den Angaben von Classen<sup>4</sup>), dass sich das Zink durch Normalsäure und -lauge sehr scharf volumetrisch bestimmen läst. Zinkoxyd und Zinkcarbonat werden in Normal-Salzsäure gelöst, Lösungen von Zinksalzen mit Normallauge gefällt und jedesmal der Ueberschuss zurücktitrirt. Im ersteren Falle dient Methylorange, im zweiten Phenolphtalein als Indicator.

Auch J. Riban <sup>5</sup>) machte Mittheilungen über die Bestimmung und Trennung des Zinks. Er führt dasselbe durch unterschwestigsaures Natrium in das Hyposulfit über und fällt es aus der stark verdünnten Lösung durch Schweselwasserstoff. Das Schweselzink wird auf diese Weise als pulverförmiger Niederschlag erhalten, der sich rasch absetzt und gut absiltriren läst <sup>6</sup>).

Zur Bestimmung des Bleies in Zinnlegirungen erwärmt Y. Schwartz<sup>7</sup>) 1g der möglichst fein ausgewalzten Legierung mit 20 ccm concentrirter Salzsäure eine halbe Stunde. Durch Bromwasser wird etwa vorhandenes Antimon in Lösung gebracht. Nach Verjagen des Broms und Erkalten wird die Flüssigkeit auf 100 ccm verdünnt und in eine Lösung von 40 g krystallisirtem, käuflichen Schwefelnatrium in 150 ccm Wasser gegossen. Das ausgeschiedene Schwefelblei muß abfiltrirt, mit Salpeter-Schwefelsäure oxydirt und nach dem Glühen durch basisch weinsaures Ammoniak von etwa vorhandenem Zinnoxyd befreit werden.

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 508. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 352. — 3) Daselbst, S. 236. — 4) Friedrich Mohr's Lehrbuch der Titrirmethode, neu bearbeitet von Dr. Alexander Classen, S. 142. — 5) Compt. rend. 107, 341. — 6) Vgl. Bragard, JB. f. 1887, 2431. — 7) Chem. Soc. J. 47, 185.

- Cl. Winkler<sup>1</sup>) ermittelt den Bleigehalt von Zinnlegirungen direct aus dem specifischen Gewicht. Ein mehrere 100 g schweres Stück wird in ein besonders construirtes, mit Wasser gefülltes Gefäß getaucht und aus der Menge des verdrängten Wassers mit Hülfe von Tabellen der Bleigehalt bestimmt.
- S. Kiticsan und L. Liebermann<sup>2</sup>) modificirten in etwas die von Pelouze<sup>3</sup>) angegebene colorimetrische Methode zur Bestimmung kleiner Mengen von Blei in Wässern (Vergleichung der Färbung mit Schwefelwasserstoff mit derselben Färbung einer Bleilösung von bekanntem Gehalt).

Zur Analyse des Bleisuperoxyds bemerkte L. Opificius 1), dass sich dasselbe ohne Erwärmen leicht in Lösung bringen läst durch Schütteln mit Salpetersäure (1,2) und metallischem Kupfer.

E. Léger<sup>5</sup>) schlug als charakteristisches Reagens auf Wismuth eine Lösung von 1 g salpetersaurem oder jodwasserstoffsaurem Cinchonin und 20 g Jodkalium in 100 g Wasser vor. Wismuthnitrat giebt damit noch in einer Verdünnung von 1:500000 einen orangegelben Niederschlag.

Zur Trennung von Blei und Wismuth fällt H. Herzog jun. 6) letzteres aus der neutralen Lösung durch Kochen mit essigsaurem Natron als basisches Acetat, löst den Niederschlag in warmer Salpetersäure und fällt mit Ammoniumcarbonat.

Eine von C. Schindler<sup>7</sup>) ausgearbeitete Methode zur volumetrischen Bestimmung der Molybdänsäure und des Bleies gründet sich auf die Unlöslichkeit des Bleimolybdats, sowie darauf, daß Ammoniummolybdat noch in einer Verdünnung von 1:400000 mit wässeriger Tanninlösung eine deutlich blutrothe bis gelbliche Farbung giebt, welche mit der Farbe des Bleitannats nicht verwechselt werden kann. Bleilösungen werden direct mit einer titrirten Lösung von molybdänsaurem Ammoniak gefällt, Molybdänlösungen dagegen mit Essigsäure angesäuert, mit überschüssiger,

Chem. Centr. 1888, 1400 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 198 (Ausz.). — <sup>3</sup>) JB.
 1861, 824. — <sup>4</sup>) Chem. Centr. 1838, 646 (Ausz.). — <sup>5</sup>) Bull. soc. chim. [2]
 91. — <sup>6</sup>) Compt. rend. 103, 258. — <sup>7</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 137.

titrirter Bleilösung gefällt und der Ueberschuss der letzteren mit titrirter Molybdänlösung zurückgemessen. Die Endreaction erkennt man durch Tüpfeln auf einer Porcellanplatte.

- J. H. Long 1) fällt zur Bestimmung des Thalliums die neutrale Lösung mit einem geringen Ueberschuss von Jodkaliumlösung, nachdem Er gefunden hatte, dass letztere das Thalliumjodid fast gar nicht löst. Der Niederschlag wird mit 50 procentigem Alkohol ausgewaschen.
- Auch G. Neumann<sup>s</sup>) publicirte ein neues Verfahren zur Bestimmung des Thalliums. Dasselbe wird elektrolytisch abgeschieden und mit Hülfe des Hydrometers<sup>s</sup>) zur Wasserstoffentwickelung benutzt, welcher Wasserstoff gemessen und auf Thallium umgerechnet wird.
- C. H. Ridsdale<sup>4</sup>) prüfte die verschiedenen Methoden zur Bestimmung des Vanadiums in Gegenwart von Chrom, Aluminium und Phosphor und empfahl schließlich als am geeignetsten das Verfahren von Lindemann<sup>5</sup>), welcher die Vanadinlösung mit Ferrosulfat titrirt.

A. und P. Buisine<sup>6</sup>) zeigten, daß die von Aliamet<sup>7</sup>) angegebene, vermeintliche Reaction auf Kupfer (rothe Färbung mit einer gesättigten, wässerigen Lösung von Natriumsulfit, welche etwas Pyrogallussäure enthält) auch mit den verdünnten Lösungen der meisten anderen Metalloxyde und selbst mit destillirtem Wasser eintritt, sofern nur alkalische Reaction und Sauerstoff vorhanden sind.

Nach R. Williams<sup>8</sup>) giebt die *Kupferbestimmung* nach der Jodidmethode<sup>9</sup>) (Fällung mit Jodkalium, dessen Ueberschuss mit <sup>1</sup>/<sub>10</sub> Thiosulfat zurücktitrirt wird) nur bei Abwesenheit von Blei, arseniger Säure und Ferrisalzen gute Resultate.

J. L. Davies 10) schlug vor, die massanalytische Bestimmung

<sup>1)</sup> Journal of anal. Chem. 2, part 3, July 1888; vgl. E. A. Werner, JB. f. 1886, 1942. — 2) Ber. 1888, 356. — 3) Vgl. JB. f. 1887, 2426. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 73. — 5) In den JB. nicht übergegangen. — 6) Bull. soc. chim. [2] 50, 517. — 7) JB. f. 1887, 2432. — 8) Chem. News 58, 131. — 9) Vgl. E. O. Brown, JB, f. 1886, 1944. — 10) Chem. News 58, 131 (Corresp.).

des Kupfers mittelst Cyankalium<sup>1</sup>) in folgender Weise auszuführen: Zu der Kupferlösung wird verdünnte Sodalösung gesetzt, bis ein Theil des Niederschlags sich wieder gelöst hat, was man an der blauen Farbe der Lösung erkennt. Dann läßt man die Cyankaliumlösung zufließen, zuerst bis sich der Niederschlag gelöst hat und dann, bis die blaue Farbe der Lösung verschwunden ist.

Nach Peters<sup>2</sup>) dürfen bei der massanalytischen Bestimmung des Kupfers mit Cyankalium<sup>1</sup>) Zink, Arsen, Antimon, Eisen, Ammoniak, Salzsäure, sowie Kupferoxyd nicht zugegen sein, aber Wismuth, Silber und Blei. Er gab verschiedene Winke für die Ausführung der Titration, ebenso für die elektrolytische Fällung des Kupfers, bei welcher die Gegenwart von Silber, Wismuth und Blei zu hohe Resultate veranlassen, auch Arsen theilweise mit dem Kupfer gefällt wird, während Nickel nicht stört.

Auch A. Classen<sup>3</sup>) fand, dass vor der *elektrolytischen Bestimmung des Kupfers* das Arsen entfernt werden muss, was am besten durch Erhitzen der Kupferverbindung mit Brom geschieht.

Derselbe entdeckte in Gemeinschaft mit R. Schelle 1), dass die elektrolytische Abscheidung des Kupfers sehr beschleunigt wird, wenn man der Flüssigkeit überschüssige Oxalsäure zusetzt.

Nach F. Rüdorff 5) lässt sich das Kupfer nicht nur aus saurer, sondern auch aus ammoniakalischer Lösung in tadelloser Beschaffenheit elektrolytisch abscheiden. Er gab eine diesbezügliche Vorschrift.

Zur elektrolytischen Bestimmung von Blei und Kupfer, auch wenn letzteres in größerer Menge vorhanden ist, wird nach J. Messinger<sup>6</sup>) das Blei aus der salpetersauren Lösung durch einen allmählich gesteigerten Strom auf einer als positive Elektrode dienenden Platinschale als Superoxyd niedergeschlagen.

T. Frühauf und G. Ursic7) arbeiteten ein Verfahren zur

<sup>1)</sup> Vgl. Field, JB. f. 1860, 657; Steinbeck, JB. f. 1869, 902; Beringer, JB. f. 1883, 1578; Low, JB. f. 1886, 1946; Donath und Jeller, JB. f. 1887, 2432. — 2) Chem. Centr. 1888, 768 (Ausz.). — 3) Ber. 1888, 366. — 4) Daselbst, S. 2898. — 5) Daselbst, S. 3050. — 6) Daselbst, S. 368. — 7) Chem. Centr. 1888, 198 (Ausz.).

Bestimmung sehr geringer Kupfermengen aus, welches gestatten soll, in Weinen noch 0,002 mg im Liter zu finden. Das elektrolytisch abgeschiedene Kupfer wird in Salpetersäure gelöst, der Verdunstungsrückstand mit Wasser auf ein bestimmtes Volumen gebracht und darin das Kupfer nach einer colorimetrischen Methode bestimmt, welche auf der Reaction von Kupfersalzen mit Guajaktinctur und Blausäure beruht. — Dieselben fanden, daß bei Anwendung von Kupfersalzen gegen die Perenospera des Weinstockes der Kupfergehalt der jungen Weine nur Bruchtheile eines Milligramms im Liter beträgt und beim Reifen und Ablagern der Hefe noch mehr abnimmt.

- P. E. Alessandri<sup>1</sup>) theilte ein auch von Nichtchemikern rasch auszuführendes colorimetrisches Verfahren zur Werthbestimmung des Kupfervitriols mit.
- C. H. Wolff<sup>2</sup>) vereinfachte den bei Seiner<sup>3</sup>) Methode zum elektrolytischen Nachweis von Quecksilber angewendeten Apparat.

Th. Fels 4) schlug vor, das Quecksilberoxyd zur Prüfung auf Quecksilberchlorid in Essigsäure aufzulösen, weil die letztere weniger Chlorsilber auflöst als die Salpetersäure.

Zur Bestimmung des Sublimates in Verbandstoffen extrahirt H. Beckurts 5) die letzteren mit Kochsalzlösung. Im Filtrat ist das Sublimat mit Eisenoxydulammoniumsulfat zu reduciren, dessen Ueberschuss durch Chamäleon gemessen wird. — G. Kassner 6) machte darauf ausmerksam, dass dieses Versahren nur bei Abwesenheit von Glycerin anwendbar ist. — M. Freund 7) zieht die Verbandstoffe mit Aether aus und bestimmt das Sublimat nach Rose 8) — C. Denner 9) empfahl, das mit Kochsalzlösung extrahirte Sublimat als Quecksilbersulfid zu fällen und letzteres unter Zusatz von Schweselkohlenstoff mit Jod-Jodkaliumlösung zu titriren: HgS + 2J + 2KJ = HgJ<sub>2</sub>.2KJ + S. Das überschüssige Jod wird mit Thiosulfat zurückgemessen. — Dieses

<sup>1)</sup> Staz. sperim. agrar. ital. 15, 689. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 294. — 5) JB. f. 1883, 1638. — 4) Arch. Pharm. [3] 26, 29. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 23. — 6) Chem. Centr. 1888, 305 (Ausz.) — 7) Daselbet, S. 949 (Ausz.). — 8) Vgl. Fresenius, quant. Anal., 6. Aufl., I, S. 324. — 9) Ber. (Ausz.) 1888, 547.

Verfahren ist nach Kassner<sup>1</sup>) für die Praxis zu umständlich und empfiehlt Er, das extrahirte Sublimat mit Brechweinsteinlösung zu fällen, deren Ueberschuss mit Jodlösung bestimmt wird:  $4 \text{ HgCl}_2 + 2 \text{ H}_2 \text{ O} + \text{Sb}_2 \text{ O}_3 = 4 \text{ HgCl} + 4 \text{ HCl} + \text{Sb}_2 \text{ O}_5$ 

A. Classen und R. Schelle 2) verbesserten des Ersteren 3) Methode zur Trennung von Zinn und Antimon. (Das Schwefelzinn wird durch Wasserstoffsuperoxyd in Zinnoxyd übergeführt und letzteres in oxalsaurer Lösung elektrolysirt.)

Ad. Jolles 4) benutzte Seine alkalische Kaliummanganatlösung 5), die Er mit Brechweinstein einstellt, nach der Gleichung  $2(C_4 H_4 O_6 K Sb O_1 I_2 H_2 O) + 2 K O H_1 + 2 K_2 Mn O_4 = Sb_2 O_5$  $+ 2 C_4 H_4 O_6 K_2 + 2 K_2 Mn O_3 + 2 H_2 O$  auch zur massanalytischen Bestimmung von Zinnoxydulverbindungen: Sn Cl. + K. Mn O.  $= \operatorname{Sn} O_2 + 2 \operatorname{KCl} + \operatorname{Mn} O_2$ . — Ganz dieselbe Methode wurde auch von A. Jones 6) vorgeschlagen, der es jedoch, wenn es sich um den Gehalt an metallischem Zinn handelt, für vortheilhaft hält, das letztere zunächst durch Zink auszufällen, nach gutem Auswaschen in Salzsäure zu lösen und dann erst wie oben zu verfahren.

Nach A. Lainer?) lässt sich das Hydroxylamin zur Silberbestimmung anwenden, indem letzteres aus alkalischer Lösung quantitativ reducirt wird.

Röfsler<sup>8</sup>) machte darauf aufmerksam, dass bei der Silberbestimmung in Silber - Kupfer - Legirungen Differenzen auftreten können, indem die Barren an verschiedenen Stellen verschiedene Zusammensetzung zeigen.

J. S. Curtis<sup>9</sup>) empfahl ein Verfahren zur quantitativen Bestimmung des Silbers mittelst des Mikroskops. Das aus dem Gestein abgetriebene Silberkorn wird mit Hülfe eines besonderen Apparates gemessen und aus dem Durchmesser nach einer bestimmten Formel sein Gewicht berechnet.

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 595. — 2) Ber. 1888, 2896. — 3) JB. f. 1885, 1882. — 4) Chem. Centr. 1888, 768 (Ausz.). — 5) Vgl. JB. f. 1887, 2386; dieser JB., S. 2541. — 6) Monit. scientif. [4] 2, 1453. — 7) Monatsh. Chem. 9, 533. - 8) Dingl. pol. J. 267, 570. - 9) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 417.

H. Pirngruber<sup>1</sup>) verfährt zur Trennung des Platins von den seltenen Metallen, resp. zur Verarbeitung von Platinerzen in folgender Weise. Das Erz wird zur Entfernung des Goldes mit Chlorwasser extrahirt und hierauf mit Königswasser gekocht. Platin, Palladium und Rhodium gehen in Lösung, aus der das erstere durch Salmiak und Alkohol gefällt wird. Das Filtrat wird mit Soda neutralisirt und durch Quecksilbercyanid das Palladium als PdCy2 gefällt. Das Filtrat mit Salzsäure eingedampft und mit Alkohol behandelt, scheidet das Rhodium als 3 Na Cl. RhCl, ab. Der in Königswasser unlösliche Theil, enthaltend Iridium, Osmium, Ruthenium, Titan, Chromeisen u. s. w., wird im Luftstrom erhitzt, wobei das Osmium sich als OsO4 verflüchtigt, während das Ruthenium sich am Ende der Röhre als RuO, absetzt. Der Rückstand ist mit Kochsalz zu mischen, im Chlorstrom zu erhitzen und dann mit siedendem Wasser auszuziehen, wobei das Iridium als 2 NaCl. Ir Cl, in Lösung geht. Außer diesem giebt Pirngruber noch ein zweites Verfahren an, wie nach Abscheidung von Gold und Platin die übrigen seltenen Metalle getrennt und rein dargestellt werden können.

Zur Trennung des Goldes und Platins von Arsen, Antimon und Zinn glühen L. L. de Koninck und A. Lecrenier<sup>2</sup>) das Gemisch der Sulfide, statt wie Fresenius<sup>3</sup>) mit Salmiak und salpetersaurem Ammon, im Salzsäurestrom. Zinn und Antimon verflüchtigen sich als Chloride, Arsen als solches, während Gold und Platin regulinisch zurückbleiben.

Nach L. Opificius<sup>4</sup>) erwärmt man zur quantitativen Bestimmung der Edelmetalle in Cyankaliumlösung letztere mit überschüssiger Salzsäure, setzt nachher noch etwas Schwefelsäure hinzu und reducirt hierauf mit metallischem Zink. Die reducirten Metalle werden auf einem Filter gesammelt und nach dem Trocknen auf der Coupelle mit Blei abgetrieben. Silber und Gold werden eventuell durch Salpetersäure getrennt.

Chem. Centr. 1888, 84 (Ausz.).
 Zeitschr. anal. Chem. 1888, 462.
 JB. f. 1886, 1951.
 Chem. Centr. 1888, 688 (Ausz.).

## Erkennung und Bestimmung organischer Substanzen.

R. Zaloziecki<sup>1</sup>) beschrieb ein Verfahren zur Schmelzpunktsbestimmung gefärbter Körper.

Nach Versuchen von J. Messinger<sup>2</sup>) lassen sich mit Hülfe des bekannten Classen'schen Apparates<sup>8</sup>) in allen organischen Verbindungen durch Oxydation mit Chromsäure Kohlenstoff, Phosphor, Arsen und Antimon, und durch Oxydation mit Permanganat in alkalischer Lösung oder mit Dichromat und Salzsäure der Schwefel bestimmen. Dagegen ergaben Versuche zur quantitativen Bestimmung der Halogene auf diesem Wege kein günstiges Resultat.

Auch C. F. Cross und E. J. Bevan ) berichteten über Verbrennung mittelst Chromsäure. Sie fanden, dass der Kohlenstoff von Cellulose, Kohlehydraten und einigen Benzolderivaten vollständig, der von einbasischen Fettsäuren und stickstoffhaltigen Körpern aber nur theilweise verbrannt wird. Sauerstoffentwickelung findet nur in minimalen Mengen statt.

W. L. Dudley 5) empfahl, bei der organischen Verbrennungsanalyse statt Glas- *Platin*röhren und statt Kupferoxyd *Mangan*oxyd (dargestellt durch Glühen von Manganonitrat) anzuwenden. Die Verbrennung geschieht im Sauerstoffstrome und soll nur eine Stunde dauern. Die Resultate der angeführten Beleganalysen sind sehr gut.

A. W. Stokes 6) benutzt bei Verbrennungsöfen statt der Thonplatten solche aus Asbestpappe und verschließt die eisernen Verbrennungsröhren nicht durch Körke, sondern durch aufgeschraubte Messingdeckel mit engen Rohransätzen.

A. Eiloart?) glaubt, dass die von Berthelot?) beschriebene calorimetrische Bombe sich auch als Verbrennungsvorrichtung für organische Analysen eignet.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 549. — 2) Daselbst, S. 2910. — 3) Vgl. Fresenius, quant. Anal., 6. Aufl. II, S. 423. — 4) Chem. Soc. J. 53, 889. — 5) Ber. 1888, 3172. — 6) Chem. News 57, 150 (Corr.). — 7) Daselbst 58, 284. — 8) JB. f. 1875, 50.

Bei der Kjeldahl'schen!) Stickstoffbestimmung beobachtete E. Bauer?) eine Entwickelung von Methylamin. Letzteres ist beim Titriren nicht, dagegen von Einfluss bei der gewichtsanalytischen Bestimmung mit Platinchlorid, falls nicht das metallische Platin gewogen wird.

Auch L. Weigert<sup>3</sup>), welcher zur Bestimmung des Gesammtstickstoffs in Most und Wein die Methode Kjeldahl-Wilfahrt<sup>4</sup>) empfiehlt, macht auf die Bildung von Aminbasen aufmerksam.

P. Claes<sup>5</sup>) theilte mit, wie im agriculturchemischen Laboratorium zu *Louvain* die *Stickstoff bestimmung nach* Kjeldahl<sup>1</sup>) ausgeführt wird. Neben schon Bekanntem sind die von Ihm construirten Apparate zur gleichzeitigen Ausführung mehrerer Bestimmungen in mancher Hinsicht neu und praktisch.

Auch M. Zecchini und A. Vigna 6) schrieben über die Kjeldahl'sche Methode.

Um für letztere eine ganz stickstofffreie Schwefelsäure zu erhalten, erhitzen R. Meldola und E. R. Moritz<sup>7</sup>) dieselbe 2 bis 2<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Stunden lang mit etwas Kaliumnitrit, indem Sie von der Voraussetzung ausgingen, dass die Schwefelsäure ihren Stickstoff als Ammoniumsulfat enthält: NH<sub>3</sub> + HNO<sub>2</sub> = N<sub>2</sub> + 2 H<sub>2</sub>O.

Nach G. Lunge<sup>8</sup>) ist diese Methode ganz unbrauchbar. Der Stickstoff ist in Form von *Nitrosylschwefelsäure* vorhanden, welch letztere durch Zusatz von Kaliumnitrit noch neu gebildet und durch Abdestilliren nur zum geringsten Theil entfernt wird.

O. Schönherr<sup>9</sup>) empfahl bei der Kjeldahl'schen *Methode*<sup>1</sup>), statt das Ammoniak überzudestilliren, die *Stickstoffbestimmung* mittelst des *Azotometers*<sup>10</sup>).

Für salpeterhaltige Düngemittel giebt die Methode Kjeldahl-Jodlbaur<sup>11</sup>), wie ein Anonymus<sup>12</sup>) mittheilte, nicht immer genaue Resultate. Er schlug vor, eine reine concentrirte Schwefelsäure

JB. f. 1883, 1585. — <sup>2</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 11. — <sup>3</sup>) Daselbst, S. 611. — <sup>4</sup>) JB. f. 1885, 1946. — <sup>5</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 400 (Ausz.). — <sup>6</sup>) Stag. sperim. agrar. 15, 299. — <sup>7</sup>) Chem. Soc. Ind. J. 7, 63. — <sup>8</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 661. — <sup>9</sup>) Chem. Centr. 1888, 420 (Ausz.). — <sup>10</sup>) Knop, JB. f. 1860, 631. — <sup>11</sup>) JB. f. 1886, 1914. — <sup>12</sup>) Chem. Centr. 1888, 557 (Ausz.).

anzuwenden, welche im Liter 200 g Phosphorsäureanhydrid und 46 g Phenol enthält. Mit dieser lassen sich auch Salpeter- und Ammoniakstickstoff gesondert bestimmen, indem man in einer Portion den gesammten Stickstoff ermittelt, in einer zweiten Portion die Salpetersäure durch Schwefelsäure verjagt und im Rückstande abermals eine Stickstoffbestimmung vornimmt. — Wrampelmayer<sup>1</sup>) kam zu dem Schlus, das ein Zusatz von Quecksilber<sup>2</sup>) zu der phosphorsäurehaltigen Schwefelsäure die Zersetzung der stickstoffhaltigen Substanzen sehr befördert und construirte daher einen Apparat zum Abmessen kleiner Quecksilbermengen.

E. Waller und H. C. Bowen<sup>3</sup>) gaben eine Uebersicht aller Abänderungen, die bis jezt für die Kjeldahl'sche *Methode der Stickstoffbestimmung* (S. 2562) vorgeschlagen worden sind und stellten die betreffende Literatur zusammen.

P. Cazeneuve und L. Hougounenq<sup>5</sup>) empfahlen zur Bestimmung des Gesammtstickstoffs in organischen Substanzen, wie auch im Harn, die Methode von Dumas<sup>6</sup>), welche nach Ihnen genauer und nicht zeitraubender ist, als die Methoden von Will-Varrentrapp und Kjeldahl. Sie beschrieben verschiedene Einzelheiten Ihrer Art und Weise der Ausführung.

Ueber die Vorgänge bei der Stickstoffbestimmung mittelst Natronkalk und die Art ihrer Ausführung schrieben J. S. Haynes 7), sowie Quantin 8). — Auch W. O. Atwater 9) setzte, zum Theil in Gemeinschaft mit E. M. Ball 10), Seine Studien 11) über diesen Gegenstand fort.

Ein neues Verfahren zur Bestimmung des Gesammtstickstoffs gab Houzeau<sup>12</sup>). Dasselbe beruht auf der Thatsache, dass alle

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1627 (Ausz.). — 2) Vgl. auch Wilfahrt, JB. f. 1885, 1945. — 3) Chem. News 57, 236. — 4) JB. f. 1883, 1585; vgl. auch f. 1884, 1608 bis 1610; f. 1885, 1945 bis 1949; f. 1886, 1953 bis 1955; f. 1887, 2438 bis 2440. — 6) Bull. soc. chim. [2] 49, 900. — 6) Vgl. G. St. Johnson, JB. f. 1884, 1610; Johnson und Eiloart, JB. f. 1886, 1953; Raulin, JB. f. 1887, 2437. — 7) Am. Chem. J. 10, 111; Chem. News 58, 6. — 8) Bull. soc. chim. [2] 50, 198. — 9) Am. Chem. J. 10, 197, 262. — 10) Daselbst, S. 113. — 11) Vgl. Atwater und Woods, JB. f. 1887, 2437. — 12) Chem. Centr. 1888, 82 (Ausz.).

stickstoffhaltigen Körper beim Glühen mit Natriumacetat, Natriumthiosulfat und Natronkalk sämmtlichen Stickstoff als Ammoniak abgeben. Die Bestimmung wird in einer Verbrennungsröhre vorgenommen, das Ammoniak in einem Will'schen, mit Wasser beschickten Apparat aufgefangen und in diesem während der Operation selbst, in dem Maße wie es auftritt, unter Anwendung von Lackmus titrirt.

Nach einem Vorschlage von J. H. Smith 1) wird zur Stickstoffbestimmung die Substanz mit einem großen Ueberschuß von Kaliumpermanganat und etwas Bromkalium oxydirt. Für natürlich vorkommendes Wasser und verschiedene andere Substanzen gab die Methode brauchbare Resultate.

E. Utescher<sup>2</sup>) bestimmt die *Blausäure im Bittermandelwasser* jodometrisch mittelst *Magnesia* nach folgender Gleichung:  $2 C_6 H_5$ -CH(OH)CN + 4 J +  $3 Mg(OH)_2 = Mg(CNO)_2 + <math>2 MgJ_2 + 2 C_6 H_3$ -CHO +  $4 H_2 O$ .

Zur Bestimmung der *Blausäure im Chloralcyanhydrat* führt Schärges<sup>3</sup>) dieselbe durch Eindampfen in Rhodansalz über, das mit Kupfervitriol gefällt und als Kupferrhodanür gewogen wird.

Leschhorn<sup>4</sup>) beschrieb zwei Methoden zur Bestimmung der Cyanverbindungen in Gasreinigungsmassen. Die letzteren werden mit Alkali extrahirt und das erhaltene Ferrocyanalkali entweder mit Kupfervitriollösung titrirt (Tüpfelprobe mit Eisenchlorid) oder mit überschüssigem Zinkoxydhydrat gekocht und das entstandene freie Alkali mit Zinksulfat-Kaliumsulfat unter Anwendung von Phenolphtaleïn titrirt.

G. Colasanti<sup>5</sup>) fand eine neue Reaction auf Schwefelcyanwasserstoffsäure. Einige Tropfen Kupfersulfatlösung erzeugen in Rhodansalzlösungen eine schöne grüne Färbung; die Reaction soll sich auch zur colorimetrischen, quantitativen Bestimmung der Sulfocyanwasserstoffsäure in Harn, Speichel und anderen thierischen Secreten eignen.

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Ind. J. 7, 307. — 2) Chem. Centr. 1888, 498 (Ausz.); vgl. O. Linde, JB. f. 1887, 2441. — 3) Arch. Pharm. [3] 26, 984. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 616. — 5) Gazz. chim. ital. 18, 397.

Nach E. Pflüger1) giebt die von Rautenberg und Pfeiffer<sup>2</sup>) vorgeschlagene Methode zur Titrirung des Harnstoffs mit Mercurinitrat keine zuverlässigen Resultate.

In weiteren Arbeiten 3) über die Bunsen'sche Harnstoffanalyse 4) berücksichtigte K. Bohland 5) auch das präformirte Ammoniak, fand aber, dass alsdann die aus der gefundenen Kohlensäure berechneten Resultate stets höher waren, als die aus dem Ammoniak berechneten. - Dagegen kamen E. Pflüger und L. Bleibtreu 6) zu dem Schluss, dass auch etwas Kohlensäure präformirt und dass, wenn diese und sämmtliches Ammoniak berücksichtigt, sowie die Extractivstoffe mit Phosphorwolframsäure gefällt werden, die Methode auf 1 Mol. Kohlensäure genau 2 Mol. Ammoniak giebt.

G. Denigès 7) machte Mittheilung über eine neue Reaction der Harnsäure. Dieselbe wird zu Alloxan oxydirt, welches, in Schwefelsäure gelöst, mit thiophenhaltigem Benzol eine blaue Färbung giebt. Die Reaction kann auch umgekehrt zum Nachweis von Thiophen im Benzol dienen.

Nach A. M. Gossage 8) giebt die Haycraft'sche 9) Methode der Harnsäurebestimmung gegenüber der anerkannt genauesten Methode von Salkowski 10) stets zu hohe Resultate. - Auch nach Ludwig 11) erhielt A. Hermann 12) niedrigere Resultate als nach Haycraft<sup>9</sup>). Dagegen wird des Letzteren Verfahren durch Zucker und Eiweis nicht alterirt und ist daher für klinische Untersuchungen, bei denen es nicht auf absolute Genauigkeit ankommt, zu empfehlen. - Von F. Czapek 18) wurde die Haycraft'sche Methode dahin abgeändert, dass nicht das Silber im Niederschlage, sondern das überschüssige Silber im Filtrat

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 559 (Ausz.). — 2) JB. f. 1885, 1952. — 3) Vgl. Pflüger und Bohland, JB. f. 1885, 1993. - 4) Vgl. auch Petri und Lehmann, JB. f. 1884, 1679; Garnier, JB. f. 1887, 2482. - 5) Chem. Centr. 1888, 1250 (Ausz.). — 6) Daselbst, S. 1426 (Ausz.). — 7) Daselbst, S. 1248 (Ausz.). - 8) Lond. R. Soc. Proc. 44, 284; Chem. News 57, 243. - 9) JB. f. 1886, 1957. — 10) JB. f. 1885, 1952; f. 1886, 1957. — 11) JB. f. 1890, 1236; f. 1881, 1230; f. 1885, 1952. — 13) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 496. — 18) Daselbst, S. 502.

titrirt wird, und zwar mit Schwefelkaliumlösung; Indicator ist Bleipapier.

- F. Fischer 1) stellte sämmtliche bis jetzt bekannten Methoden zur Bestimmung des Schwefels im Leuchtgas 2) zusammen und empfahl schließlich wiederholt eine von Ihm 3) früher vorgeschlagene.
- E. P. Treadwell und H. N. Stokes 1) fanden aus Anlass von Leuchtgasanalysen, dass rauchende Salpetersäure nicht zur Bestimmung des Bensols in kohlenoxydhaltigen Gasgemischen benutzt werden kann, indem sie auch Kohlenoxyd und Kohlensäure absorbirt. Ferner ist es ganz unstatthaft, Bromwasser zur Trennung des Bensols von den Gasen der Aethylenreihe anzuwenden, indem dasselbe auch beträchtliche Mengen Bensol aufnimmt. Hierfür existirt bis jetzt keine zuverlässige Trennungsmethode.
- H. A. Béhal <sup>5</sup>) fand in einer gesättigten alkoholischen Silbernitratlösung ein Reagens auf Kohlenwasserstoffe der Acetylenreihe, welches empfindlicher ist als ammoniakalische Lösungen von Kupferchlorür oder Silbernitrat. Die Niederschläge sind in Ammoniak sehr schwer, im Ueberschuss des Fällungsmittels leicht löslich.

Zur Bestimmung des Paraffins in Mineralölen, Erdölen, Destillaten, Rückständen löst R. Zaloziecki<sup>6</sup>) dieselben in der fünffachen Menge Amylalkohol, setzt ebensoviel Aethylalkohol hinzu und läst an einem kalten Orte stehen, wobei sich das Paraffin ausscheidet. Für Wachs ist die Methode nicht geeignet. — B. Pawlewski und J. Filemonowicz <sup>7</sup>) gründeten ein Verfahren zur Bestimmung des Paraffins auf dessen Unlöslichkeit in Eisessig.

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 49. — 2) Vgl. Fairley, JB. f. 1886, 1903. — 3) In den JB. nicht übergegangen; vgl. Jahresbericht über die Leistungen der chemischen Technologie 1882, 1111. Etwa 100 Liter Gas werden in einer Art Bunsenbrenner aus Glas verbrannt und die gebildete Schwefelsäure durch eine tropfenweise zusließende Lösung von 2 Thln. Kalihydrat, 15 Thln. Wasser und 1 Thl. Brom absorbirt. — 4) Ber. 1888, 3131. — 5) Bull. soc. chim. [2] 49, 335. — 6) Dingl. pol. J. 267, 274. — 7) Ber. 1888, 2973.

L. de Saint Martin 1) bestimmt das Chloroform in der Luft oder in einer Flüssigkeit mit alkoholischer Kalilauge in der Wärme:  $CHCl_3 + 4KOH = 3KCl + HCOOK + 2H_2O$ . Die überschüssige Kalilauge wird mit Schwefelsäure und außerdem die gebildete Chlorwasserstoffsäure mit Silberlösung titrirt. — G. Chancel und F. Parmentier<sup>2</sup>) machten Prioritätsansprüche auf diese Methode geltend.

C. Schwarz<sup>3</sup>) weist Chloral<sup>4</sup>) oder Chloroform<sup>5</sup>) in Flüssigkeiten nach, indem Er letztere mit überschüssigem Resorcin und wenig Natronlauge zum kräftigen Sieden erhitzt. Es entsteht eine gelbrothe Färbung, welche auch noch bei größter Verdünnung eine prachtvoll gelbgrüne Fluorescenz zeigt.

M. Greshoff<sup>6</sup>) benutzt Silbernitrat zur quantitativen Bestimmung des Jodoforms nach der Gleichung: CHJ<sub>3</sub> + 3 Ag N O<sub>3</sub>  $+ H_2O = 3 AgJ + 3 HNO_3 + CO$ . Es kann sowohl das gebildete Jodsilber gewogen, als die Salpetersäure titrirt oder das Kohlenoxyd gemessen werden.

Nach L. v. Udransky und E. Baumann<sup>7</sup>) ist das Benzoylchlorid zum Nachweis und unter Umständen auch zur quantitativen Bestimmung von aliphatischen Diaminen geeignet, indem es dieselben aus alkalischer Lösung als Benzoylester fällt. Es gelang durch diese Reaction, in pathologischen Harnen Tetraund Pentamethylendiamin, sowie Cystin nachzuweisen und annähernd quantitativ auszuscheiden.

G. A. Schoen 8) basirte eine Methode zur colorimetrischen Bestimmung des p-Toluidins neben o-Toluidin9) auf das verschiedene Verhalten ihrer Chlorhydrate gegen Kaliumdichromat. Im ersten Fall entsteht ein schwarzer Lack, im zweiten eine rothe Färbung neben einem geringen, braunen Niederschlag.

Ein von F. Reverdin und Ch. de la Harpe 10) vorge-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 492. — 2) Daselbst, S. 577. — 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 668. — 4) Vgl. Ogston, JB. f. 1882, 1307; Hirschfeld, JB. f. 1885, 1957; Dragendorff, JB. f. 1886, 1963. — 5) Vgl. Luedeking, JB. f. 1886, 1970. — 6) Rec. Trav. chim. Pays-Bas 7, 342. — 7) Ber. 1888, 2744. — 8) Monit. scientif. [4] 2, 621. — 9) Vgl. Lunge, JB. f. 1885, 1954; Haussermann, JB. f. 1887, 2443. - 10) Bull. soc. chim. 50, 44; Ber. (Ausz.) 1888, 548; Chem. Centr. 1888, 1044 (Ausz.).

schlagenes Verfahren zur colorimetrischen quantitativen Bestimmung des p-Nitrotoluols beruht auf der Thatsache, dass p-Nitrotoluol nach dem Sulfoniren beim Kochen mit Natronlauge eine dunkelrothe Lösung giebt (von Dinitrosulfostilben), während die o-Verbindung durch Schwefelsäure nicht verändert wird und nur eine gelbliche, alkalische Lösung liefert.

Weppen und Lüders 1) fanden, dass bei der vorgeschriebenen Prüfung der Pyridinbasen 2), welche zur Denaturirung von Spiritus dienen, mit Cadmiumchlorid, das Eintreten der Reaction auch wesentlich von der Zusammensetzung des letzteren abhängt. Sie halten es für nöthig, dass die Regierung hierfür andere Bestimmungen trifft.

Nach H. Thoms 3) giebt denaturirter Spiritus mit Sublimat einen schlammigen Niederschlag von Sublimatpyridin. Er glaubt, dass dieser Umstand für die Renaturirung in Betracht gezogen werden muss. Zum Nachweis von Pyridin eignet sich am besten Sublimat, in alkoholischer Lösung Cadmiumchlorid. Noch empfindlicher ist Brom, das selbst in 10000 facher Verdünnung eine gelbe Fällung giebt.

Zur Bestimmung der Basen in Rohsprit und Branntwein destillirt A. Lindet<sup>4</sup>) nach Zusatz von Schwefelsäure den Alkohol ab. Im Rückstande wird der Stickstoff nach Kjeldahl<sup>5</sup>) bestimmt, resp. angenommen, dass 100 Thle. der Pyridinbasen 23,5 Thle Ammoniak liefern.

J. Habermann<sup>6</sup>) erhielt mit der von Cazeneuve und Cotton<sup>7</sup>) gegebenen Vorschrift zum *Nachweis von Methylalkohol im Weingeist* nur bei Abwesenheit von Zucker und ätherischen Oelen gute Resultate.

Nach B. Röse <sup>8</sup>) lässt sich Aethylalkohol durch überschüssige Kaliumpermanganatlösung vollständig oxydiren, sofern nur die Flüssigkeit 40 Proc. concentrirte Schwefelsäure enthält. Nach

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 430 (Ausz.). — 2) Vgl. Schulze, JB. f. 1887, 2443. — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 665. — 4) Ann. chim. phys. [6] 14, 421; Compt. rend. 106, 280. — 5) JB. f. 1883, 1585. — 6) Chem. Centr. 1888, 689 (Ausz.); Zeitschr. anal. Chem. 1888, 663. — 7) JB. f. 1881, 1305. — 8) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 31.

der Oxydation wird Kaliumtetraoxalat zugesetzt und dessen Ueberschuss mit Chamäleon zurückgemessen. Bei Gemischen von Wasser und Alkohol sollen die Resultate sehr genau sein.

L. Godefrov 1) weist Verunreinigungen im Sprit (vom Vorund Nachlauf der Destillation herrührend) durch Schütteln mit reiner concentrirter Schwefelsäure und etwas krystallinischem Benzol nach. Doch entstehen die betreffenden Färbungen nach Rocques<sup>2</sup>) schon mit Schwefelsäure allein, wie dies bereits Savalle<sup>3</sup>) angab, und werden nur durch Verunreinigungen des Benzols scheinbar empfindlicher.

Ch. Girard und H. Rocques 4) behandeln zur Prüfung des Alkohols den letzteren am Rückflusskühler mit m-Phenylendiamin. Bei Gegenwart von Aldehyden färbt sich die Flüssigkeit gelb. Werden nach dem Erkalten von den angewendeten 200 ccm rasch 125 abdestillirt, so enthalten dieselben sämmtlichen Amylalkohol, der nach Savalle<sup>3</sup>) colorimetrisch bestimmt werden kann. - Die obige Reaction auf Aldehyde im Spiritus wurde auch von W. Windisch 5) empfohlen.

Um in den Alkoholen des Handels Aldehyde nachzuweisen und zu bestimmen, benutzt U. Gayon 6) eine mit schwefliger Säure entfärbte Fuchsinlösung. Mit dieser geben die Aldehyde noch in einer Verdünnung von 1:500000 eine violette Färbung, welche auch zur colorimetrischen, quantitativen Bestimmung benutzt werden kann.

C. Frederking 7) zeigte, dass die Prüfung von Essigäther auf Amylalkohol mittelst Schwefelsäure nicht zuverlässig ist, indem sie auch durch Buttersäureäther hervorgerufen wird.

Cazeneuve und Hougouneng®) theilten mit, dass eine von Weselsky 9) angegebene vermeintliche Reaction auf Phloroglucin (zinnoberrother Niederschlag mit salpetersaurem Anilin und Kaliumnitrit) nicht charakteristisch ist, indem Phenol, Resorcin, Orcin, α- und β-Naphtol ähnliche Niederschläge geben.

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 1018. — 2) Daselbst, S. 1296. — 3) JB. f. 1870, 1213. — 4) Compt. rend. 106, 1158. — 5) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 514. — 6) Bull. soc. chim. [2] 49, 67. — 7) Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 49. — 8) Bull. soc. chim. [2] 49, 339. — 9) JB. f. 1876, 1016.

Einige Reactionen zur Unterscheidung von reinem und käuflichem Guajacol gab F. Fischer<sup>1</sup>) an.

Neue Reactionen des Glycerins lehrte Merkling<sup>2</sup>). Eine mit einer glycerinhaltigen Flüssigkeit befeuchtete Boraxperle färbt die Flamme grün. Wird eine mit Lackmus roth gefärbte Glycerinlösung mit einer ebenfalls roth gefärbten Boraxlösung gekocht, so entsteht durch Ausscheidung von Borsäure eine blaue Färbung. Kocht man eine Glycerinlösung mit wenig Pyrogallol und verdünnter Schwefelsäure, so wird sie roth und auf Zusatz von Zinnchlorür rothviolett. Glucose und einige andere Körper geben die letztere Reaction ebenfalls.

Zur Glycerinbestimmung in Rohglycerinen behandeln R. Benedikt und M. Cantor<sup>3</sup>) die letzteren mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat, wodurch alles Glycerin in Triacetin übergeführt wird. Letzteres ist mit einer titrirten Natronlauge zu verseifen und deren Ueberschuss mit <sup>1</sup>/<sub>2</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>1</sub> Normalsalzsäure zurückzumessen. Dieses "Acetinverfahren" kann auch zur Prüfung von Fetten auf Mono- und Diylyceride angewendet werden.

V. Planchon<sup>4</sup>) bestimmt das *Glycerin* in der Weise, daß Er es in saurer Lösung mit Permanganat oxydirt, sowie die gebildete Kohlensäure auffängt und wägt:  $C_3H_8O_3+7O=3CO_2+4H_8O$ .

Nach A. H. Allen<sup>5</sup>) lässt sich bei der Verseifung der Fette in alkoholischer Lösung der Alkohol nicht ohne Glycerinverlust verjagen. Er schlug daher vor, bei der Glycerinbestimmung nach Benedikt und Zsigmondy<sup>6</sup>) die Verseifung der Fette mit wässerigem Alkali in Druckslaschen vorzunehmen.

Ad. Jolles<sup>7</sup>) ersetzte bei obiger Methode das Kaliumpermanganat durch Seine bekannte alkalische Kaliummanganatlösung<sup>8</sup>), welche aber nach A. Filsinger<sup>9</sup>) für diesen Zweck ganz unbrauchbar ist.

Zeitschr. angew. Chem. 1888, 12. — <sup>9</sup>) Chem. Centr. 1888, 1244 (Ausz.).
 — <sup>3</sup>) Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 480; Monatsh. Chem. 9, 521; Zeitschr. angew. Chem. 1888, 460. — <sup>4</sup>) Compt. rend. 107, 246. — <sup>5</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 520. — <sup>6</sup>) JB. f. 1885, 1956. — <sup>7</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 521. — <sup>8</sup>) JB. f. 1887, 2386; dieser JB., S. 2559. — <sup>9</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 123.

R. Williams 1) fand, dass zur Prüfung der Carbolsäure des Handels, speciell zur Wasserbestimmung, nur die Destillationsmethode von Beckurts?) befriedigende Resultate giebt. der obigen Prüfung muß auch auf Schwefelwasserstoff Rücksicht genommen werden. Williams lehrte auch die Ermittelung des Carbolsäuregehalts von Desinfectionspulvern.

Nach E. Ewell und A. W. Prescotts) enthält die käufliche Salicylsäure auch höhere Homologe, von der Darstellung aus roher Carbolsäure herrührend. Sie schlugen verschiedene Methoden zur quantitativen Bestimmung dieser Verunreinigungen Bei der ersten wird mit 1/100 Normalnatronlauge titrirt. 1 g reine Salicylsäure erfordert 726,3, 1 g Oxytoluylsäure dagegen 659,4 und 1 g Oxyxylylsäure 603,8 ccm der Titerflüssigkeit. Bei der zweiten Methode werden die Säuren in die entsprechenden Phenole übergeführt und die Wassermengen bestimmt, welche zugesetzt werden können, ohne dass eine Trübung eintritt.

Zur alkalimetrischen Bestimmung der Pikrinsäure benutzt P. Kay 1) den Umstand, dass pikrinsaure Alkalien gegen Phenolphtalein reagiren.

H. Bornträger 5) gab Anhaltspunkte zur Untersuchung des Acetaldehyds. Mit demselben Quantum rauchender Salpetersäure versetzt, bleibt reiner Aldehyd unverändert, bei Gegenwart von Alkohol, Acetal, Amylalkohol tritt dagegen heftige Zersetzung ein. Aldehyd bläut Jodkaliumstärkekleister und entfärbt Indigolösung. Acetal entfärbt Fuchsinroth und kann dadurch von Alkohol, Aldehyd, Amylalkohol und Essigsäure unterschieden werden. Zur Unterscheidung der Essigsäure von den anderen oben angeführten Substanzen dient fuchsinschwefligsaures Natrium, mit dem sie beim Kochen in Folge Aldehydbildung eine tief dunkelrothe Färbung giebt.

Bei der Bestimmung des Acetons im Methylalkohol, Holzgeist und Rohaceton giebt nach E. Hintz<sup>6</sup>) die von G. Krämer<sup>7</sup>) vor-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Ind. J. 7, 826. — 2) JB. f. 1887, 2445. — 3) Pharm. J. Trans. [3] 19, 328. — 4) Chem. Centr. 1888, 1249 (Ausz.). — 5) Daselbst, S. 1527 (Ausz.). — 6) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 182. — 7) JB. f. 1880, 1207.

geschlagene Methode (Ueberführung in Jodoform) nur dann gute Resultate, wenn der Acetongehalt nicht über 1,5 Proc. beträgt.

H. Heidenhain<sup>1</sup>) studirte die Bedingungen für die Goldenberg'sche<sup>2</sup>) Methode der Weinsäurebestimmung. Für deren Ausführung gab Er auf Grund der erhaltenen Resultate praktische Winke.

Auch N. v. Lorenz<sup>3</sup>) veröffentlichte eine analytische Begründung und Vervollkommnung der Goldenberg'schen<sup>2</sup>) Methode. Nach Seinen Versuchen giebt dieselbe in ihrer ursprünglichen Ausführung stets zu niedrige Resultate, indem die Pectinstoffe eine vollständige Fällung des Kaliumditartrats durch Alkohol verhindern. Er schlug ein abgeändertes Verfahren vor, das Er genau beschrieb.

Hiergegen führten Goldenberg und Geromont<sup>4</sup>) aus, daß die *Pectinstoffe* nicht die vollständige Fällung des *Kaliumditartrats* verhindern, sondern bei Gegenwart von zu viel Essigsäure einen Theil der letzteren zurückhalten und dadurch die höheren Resultate bedingen, welche N. v. Lorenz (s. oben) nach Seiner modificirten Methode findet. Um den Einfluß der Pectinstoffe aufzuheben, schlagen Sie ihrerseits eine neue Methode vor, deren Pointe das Ausziehen der weinsäurehaltigen Materialien mit verdünnter Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur ist. Die übrige Ausführung ist ähnlich wie bei der ursprünglichen Vorschrift.

R. Pribram<sup>3</sup>) machte Mittheilung über den Einflus inactiver Substanzen auf die Rotation der Weinsäure und deren polaristrobometrische Analyse. Er berechnete aus Seinen Versuchen die Formeln, nach welchen die Rotation der Weinsäure durch Aceton, Methyl-, Aethyl- und Propylalkohol, Ameisensäure und Essigsäure herabgedrückt wird. Mit Hülfe dieser Formeln läst sich aus dem beobachteten Drehungswinkel der Gehalt einer Weinsäurelösung an den obigen inactiven Substanzen berechnen.

Th. Salzer 6) benutzt zum Nachweis von Weinsäure in

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 681. — 2) Fresenius, JB. f. 1883, 1606. — 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 8. — 4) Chem. Centr. 1888, 646 (Ausz.). — 5) Wien. Akad. Ber. (IIb) 97, 460; Monatsh. Chem. 9, 485. — 6) Chem. Centr. 1888, 1244 (Ausz.).

Citronensäure eine Lösung von Kaliumdichromat. Einige Tropfen derselben geben mit reiner Citronensäure eine bleibende, weingelbe Färbung, während bei Anwesenheit von Weinsäure Reduction und Violettfärbung eintritt. Uebermangansaures Kali verhält sich ähnlich.

Zur Trennung und Bestimmung von weinsauren und citronensauren Salzen theilte J. S. Ward<sup>1</sup>) zwei Methoden mit, welche auf der verschiedenen Löslichkeit der Kalksalze in Wasser und Methylalkohol beruhen.

M. H. Rau<sup>2</sup>) unterzog die verschiedenen Methoden der Gerbstoffbestimmung einer eingehenden Prüfung. Er kam zu dem Resultat, dass vor allen Dingen alle diejenigen Methoden, welche auf der Fällung des Gerbstoffs mit Metallsalzen beruhen, für die Praxis werthlos sind; dass die Löwenthal'sche<sup>3</sup>) Methode zwar übereinstimmende, einwurfsfreie Resultate aber erst dann giebt, wenn die Einwirkung des Kaliumpermanganats auf die verschiedenen Sorten von Gerbstoff genau bekannt ist. Die Methode von Hammer<sup>4</sup>) (Fällen des Gerbstoffs mit Gelatine, Bestimmung des specifischen Gewichts vor und nach der Fällung) hält Er am geeignetsten für die Praxis und verspricht eine Modification derselben mitzutheilen, welche ihre Fehler auf ein Minimum reducirt.

C. H. Collin und Benoist<sup>5</sup>) schlugen eine maßanalytische Bestimmung des Tannins vor mittelst einer durch Methylenblau, Nicholsonblau BB oder Blauschwarz KB1 gefärbten Gelatinelösung. Die Gelatine erfordert zur Fällung eine unveränderliche Menge Tannin. Nach vollständiger Fällung tritt Entfärbung ein, indem beim Coaguliren der Gelatine sämmtlicher Farbstoff mit niedergerissen wird. Die Gelatinelösung wird mit einer Gerbstofflösung von bekanntem Gehalt eingestellt. Andere organische Säuren, Salze u. s. w. sollen ohne Einfluß sein, mit Ausnahme der Gallussäure, wenn dieselbe in größerer Menge vorhanden

<sup>1)</sup> Pharm. J. Trans. [3] 19, 380. — 2) Monit. scientif. [4] 2, 66. — 3) JB. f. 1877, 1083; vgl. auch B. Hunt, JB. f. 1885, 1960. — 4) JB. f. 1860, 679. — 5) Monit. scientif. [4] 2, 364; Chem. News 57, 214.

ist. Durch Zusatz von Tanninlösung mit bekanntem Gehalt kann hier abgeholfen werden.

Gegen F. Simand 1), welcher nach der Wiener gewichtsanalytischen Methode der Gerbstoffbestimmung 1) in concentrirter und verdünnter Lösung ganz dieselben Resultate findet, wandte sich R. Koch 2), welcher ausführte, daß es absolut nicht gleichgültig sei, ob man 15, 30 oder gar 60 g Rinde oder Extract mit einem Liter Wasser auszieht resp. löst, indem sich, je concentrirter die Lösung ist, desto mehr schwer löslicher Gerbstoff ausscheide und der Bestimmung entziehe. — Derselben Ansicht ist v. Schröder 3), der es entschieden für richtiger hält, in verdünnter Lösung zu arbeiten. Nach Ihm bildet auch die Gerbstoffabsorption durch das Filtrirpapier eine nicht unbedeutende Fehlerquelle.

Auch über die Säurebestimmung in Gerbbrühen setzten F. Simand<sup>4</sup>) und R. Koch<sup>5</sup>) Ihre Polemik fort.

Bei der Bestimmung der Fettsäuren in Seifen beschleunigt Samelson<sup>6</sup>) das Trocknen dadurch, daß Er die durch Schwefelsäure abgeschiedenen Fettsäuren zuerst mit Alkohol und Aether behandelt.

Nach F. M. Horn?) sind die üblichen Methoden zur Bestimmung der Verunreinigungen in Seifen sehr ungenau. Er schlägt vor, zur Bestimmung der Chloride aus der wässerigen Seifenlösung die Fettsäuren durch Salpetersäure abzuscheiden und im Filtrat das Chlor zu bestimmen. Zur Ermittelung der Carbonate wird die vollständig getrocknete Seife mit absolutem Alkohol extrahirt, der Rückstand in Wasser gelöst und titrirt. Die Sulfate bestimmt man im salzsauren Auszug der Asche.

In der chemischen Fabrik Helfenberg<sup>8</sup>) beschränkt sich die Untersuchung von Seifen auf die Bestimmung des freien

<sup>1)</sup> F. Simand, JB. f. 1882, 1311, 1312; f. 1884, 1627; Simand und Weifs, JB. f. 1886, 1969; vgl. auch Procter, JB. f. 1887, 2448. — 2) Dingl. pol. J. 268, 329. — 3) Daselbst 269, 38, 82. — 4) Daselbst 268, 280; vgl. Kohnstein und Simand, JB. f. 1886, 2198. — 5) Dingl. pol. J. 268, 329; 269, 168; vgl. auch JB. f. 1887, 2449. — 6) Chem. Centr. 1888, 503 (Ausz.). — 7) Monit. scientif. [4] 2, 32. — 8) Helfenb. Ann. 1888, 25.

Alkali's und der freien Säure. 1 g Seife wird in Wasser gelöst, der Rückstand mit gesättigter Kochsalzlösung ausgewaschen, in Alkohol gelöst und mit ½/100 Normallauge, sowie Phenolphtaleïn titrirt. In den vereinigten, wässerigen Filtraten wird das freie Alkali durch Titriren mit ½/100 Normalschwefelsäure ermittelt.

Als empfindliches Reagens auf Acetanilid (Antifebrin) schlug Th. Salzer¹) den Chlorkalk vor. Dieser erzeugt in der salzsauren Lösung einen weißen Niederschlag, der sich beim Umschütteln wieder löst, aber nach einiger Zeit in glänzenden Nadeln auskrystallisirt. — Auch D. Vitali²) theilte verschiedene Farbreactionen des Acetanilids mit. Mit Chlorkalk und einem Phenolkryställchen entsteht eine blaue, allmählich intensiver werdende Färbung, mit Kaliumchlorat und Schwefelsäure eine rothe Färbung, die auf Zusatz von Wasser gelb und beim Erwärmen blutroth wird. Mit einem Kryställchen Kaliumnitrit und etwas concentrirter Salzsäure liefert das Acetanilid eine Gelbfärbung, die beim Erwärmen durch Grün in Blau übergeht. Der Verdunstungsrückstand wird durch Ammoniak lebhaft roth.

E. Ritsert 3) empfahl zum Nachweis von *Phenacetin* eine dreiprocentige Chromsäurelösung, mit welcher ersteres eine rubinrothe Färbung giebt. — Zum Nachweis von *Antifebrin* im Phenacetin dient Ihm Chlorwasser; bei Gegenwart von Antifebrin entsteht hierdurch eine Blaufärbung, welche aber nach etwa fünf Minuten verschwindet und die rubinrothe Färbung des Phenacetins hervortreten läfst. — Auch C. Schwarz 4) arbeitete über diesen Gegenstand und empfahl schliefslich die sogenannte *Indophenitinreaction*: 0,1 g *Antifebrin*, in 5 ccm absoluten Alkohols gelöst und mit 2 ccm Chlorkalklösung, sowie einem Tropfen Carbolsäure versetzt, giebt weder mit Ammoniak noch mit Salzsäure eine merkliche Farbenänderung. *Phenacetin*, in derselben Weise behandelt, liefert mit Ammoniak eine tiefblaue Färbung, die nach dem Uebersättigen mit Salzsäure roth wird.

Nach D. Lindo 5) giebt Antifebrin beim Erhitzen mit

Chem. Centr. 1888, 1043 (Ausz.).
 Daselbst, S. 424 (Ausz.).
 Daselbst, S. 981, 1069 (Ausz.).
 Daselbst, S. 1010, 1243 (Ausz.).

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Chem. News 58, 51.

concentrirter Schwefelsäure Sulfanilsäure, welche mit Nitritlösung und α-Naphtol, Thymol oder Carbolsäure nachgewiesen werden kann 1). — Antipyrin liefert beim Erhitzen mit concentrirter Salpetersäure eine purpurrothe Lösung 2). — Aehnlich ist eine von B. Yacoubian 3) vorgeschlagene Reaction auf Antipyrin. Er versetzt dessen alkoholische Lösung mit einigen Tropfen Salpetersäure und dann mit Schwefelsäure. Es entsteht eine lebhafte Rothfärbung und auf Zusatz von destillirtem Wasser ein grüner Niederschlag. Aether darf nicht zugegen sein.

Zur Untersuchung des Sulfonals machte L. Scholvien () Angaben über dessen Schmelzpunkt und sonstige Eigenschaften. — Vulpius () zerreibt eirea 0,1 g mit ebensoviel Cyankalium und erhitzt das Gemisch in einem trockenen Reagensglase. Dieses füllt sich mit einem dicken Nebel unter Entwickelung eines penetranten Merkaptangeruchs. Andere Schwefelverbindungen geben diesen charakteristischen Geruch nicht. — Nach E. Ritsert () läst sich das Cyankalium durch Pyrogallussäure und Gallussäure ersetzen.

Ueber den Nachweis von Saccharin wurde eine Reihe von Arbeiten veröffentlicht. E. Bernstein?) schlug einerseits die Erzeugung einer noch näher zu untersuchenden, schwer löslichen Bromverbindung, andererseits der grünen Fluorescenz (Fluorescinreaction) vor, welche beim Erwärmen mit Resorcin und concentrirter Schwefelsäure entsteht. — Letztere Reaction ist nach S. C. Hooker<sup>8</sup>) werthlos, indem Resorcin, für sich allein mit Schwefelsäure behandelt, auf Zusatz von Wasser und Alkali auch schon fluorescirende Lösungen giebt. — Herzfeld und Reischauer<sup>9</sup>) empfahlen Schmelzen mit Salpeter, wobei sich Schwefelsäure bildet. — Ferrocyankalium giebt, wie Gravill<sup>10</sup>) mittheilte, mit Saccharinlösungen eine hellgrüne Färbung, unter

Vgl. P. Griefs, JB. f. 1878, 1047; C. Wurster, JB. f. 1886, 1916.
 Vgl. E. Blumenbach, JB. f. 1886, 1983.
 Chem. Centr. 1888, 1281 (Ausz.).
 Zeitschr. anal. Chem. 1888, 664.
 Chem. Centr. 1888, 809 (Ausz.).
 Daselbst, S. 951 (Ausz.).
 Zeitschr. anal. Chem. 1888, 167.
 Ber. 1888, 3395.
 Zeitschr. anal. Chem. 1888, 396.
 Daselbst, S. 397.

Entwickelung einer geringen Menge von Blausäure. — R. Kayser<sup>1</sup>) schüttelt nach Zusatz von Schwefelsäure mit einem Gemisch von gleichen Theilen Aether und Petroläther aus. Vom Verdunstungsrückstande wird die eine Hälfte auf Salicylsäure geprüft, die andere gekostet. - D. Lindo?) dampft die Lösung mit Salpetersäure zur Trockne und setzt zum Rückstande einige Tropfen einer Lösung von Kalihydrat in 50 procentigem Alkohol. Beim Erhitzen beobachtet man alsdann charakteristische blaue bis rothe Streifen, die beim Erkalten wieder verschwinden. -E. Alessandri<sup>3</sup>) entfärbt, nach eventueller Verjagung des Alkohols, mit Thierkohle, dampft auf die Hälfte ein, fällt das Saccharin mit Mercurinitrat, löst den Niederschlag in Alkohol, zersetzt die verdünnte Lösung mit Schwefelwasserstoff, verdampft das Filtrat und stellt mit dem Rückstande die bekannten Reactionen auf Saccharin an. - G. Bargioni<sup>4</sup>) stellte das bis jetzt über Saccharin Veröffentlichte zusammen und prüfte einige Methoden zum Nachweis desselben, speciell im Wein und im Harn.

J. N. Spence<sup>5</sup>) änderte die Asboth'sche<sup>6</sup>) Methode der Stärkebestimmung etwas ab.

Bei der Stärkebestimmung in Getreidekörnern erhielt Monheim<sup>7</sup>) nach Asboth<sup>6</sup>) zu hohe, die besten Resultate dagegen nach dem Verfahren von Lintner<sup>8</sup>).

Auch C. J. Lintner<sup>9</sup>) kam zu dem Schlus, dass die Verbindungen der Stärke mit den alkalischen Erden (Asboth<sup>6</sup>) zur *quantitativen Stärkebestimmung* nicht geeignet sind, indem sie wechselnde Mengen der Basis enthalten. — Dagegen erhielt F. Seyfert<sup>10</sup>) mit dem Asboth'schen<sup>6</sup>) Verfahren bei ganz genauer Einhal-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 936 (Ausz.). — 2) Chem. News 58, 51, 155. — 3) Chem. Centr. 1888, 1402 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 1401 (Ausz.). — 5) Chem. Soc. Ind. J. 7, 77. — 6) JB. f. 1887, 2464. — 7) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 65, 401. — 8) In den JB. nicht übergegangen; 3 g Getreidemehl werden mit 50 ccm Wasser in einem Druckfläschehen im Paraffinbade vier Stunden lang auf 135 bis 140° erhitzt, filtrirt, ausgewaschen, das Filtrat auf 200 ccm verdünnt, durch dreistündiges Erhitzen mit 20 ccm Salzsäure im Wasserbade invertirt und mit Fehling'scher Lösung der Zucker bestimmt; vgl. auch Zipperer, JB. f. 1886, 1974. — 9) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 232. — 10) Daselbst, S. 126.

tung der Vorsichtsmassregeln, insbesondere bei stets gleicher Alkoholstärke, übereinstimmende Resultate.

N. B. Stokes 1) beschrieb Bildung und Eigenschaften der Jodstärke und wandte sich gegen die Ansicht von F. Mylius 2), dass zur Bildung derselben außer Jod auch Jodwasserstoff erforderlich sei.

Auch Ch. M. van Deventer<sup>8</sup>) machte Studien über diesen Gegenstand; Er fand, dass ein sehr großer Ueberschus von Alkali die Blaufärbung verhindert, während Kohlensäure die Reaction eher begünstigt als nachtheilig beeinflust. — Nach F. Seyfert<sup>4</sup>) kommt gleichfalls in der *Jodstärke* das Jod nicht in Form von Jodwasserstoff vor. Ferner ist das Verhältnis von Jod zu Stärke ein constantes, indem die Jodstärke stets 18,56 Proc. Jod enthält. Seyfert gründete hierauf eine Methode zur quantitativen Bestimmung der Stärke, indem Er die letztere verkleistert, mit concentrirter Salzsäure und Jodlösung schüttelt und das überschüssige Jod zurücktitrirt. Des Weiteren ist von Interesse, dass sich, entgegen der seitherigen Ansicht, die Stärke bei 110° ohne Zersetzung trocknen läst.

Anlässlich der Untersuchung von Malzextract geben die Helfenberger Annalen 5) eine Vorschrift zur Bestimmung von Dextrin und Diastase neben Maltose.

L. Crismer<sup>6</sup>) empfahl das Safranin als neues Reagens auf Traubenzucker. Mischt man 2 bis 3 ccm einer einprocentigen Safraninlösung mit einigen Tropfen einer einprocentigen Zuckerlösung und 2 bis 3 ccm zehnprocentiger Natronlauge, so tritt bei 60 bis 65° Entfärbung und milchige Trübung ein. An der Luft bildet sich der Farbstoff zurück. Harnsäure, Kreatin, Chloral, Chloroform, Wasserstoffsuperoxyd und Hydroxylaminsalze, welche sämmtlich die Fehling'sche Lösung reduciren, entfärben Safranin nicht. Die Reaction kann mit Vortheil zum Nachweis von diabetischem Harn benutzt werden.

<sup>1)</sup> Chem. News 56, 212; 57, 183. — 2) JB. f. 1887, 2263. — 3) Chem. Centr. 1888, 424 (Ausz.). — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 15, 126. — 5) Helfenb. Ann. 1888, 17. — 6) Chem. Centr. 1888, 1510 (Ausz.).

Nach M. Jodlbauer<sup>1</sup>) lässt sich die alkoholische Gährung zur Zuckerbestimmung anwenden, indem die Menge der entwickelten Kohlensäure unter geeigneten Bedingungen constant ist. Die Menge der zugesetzten Hese darf nicht über 50 Proc. betragen, die günstigste Temperatur ist 34°, die günstigste Concentration 8 Proc. Rohrzucker und wasserfreie Maltose liesern 49,04, Dextrose 46,54 Proc. Kohlensäure.

Wie Grehant und Quinquaud<sup>3</sup>) ausführten, leidet die obige Bestimmung der Glucose durch Vergährung an dem Fehler, dass die Hefe für sich allein schon, sogar bei Abwesenheit von Sauerstoff, Kohlensäure entwickelt. Dieser Fehler kann dadurch vermieden werden, dass man stets einen Controlversuch mit der gleichen Menge Hese und destillirtem Wasser macht. Dann ist die Methode genau und auch zur Untersuchung thierischer Flüssigkeiten geeignet.

R. Gedult<sup>3</sup>) vermeidet bei der Bestimmung reducirender Zucker das Filtriren und Reduciren des ausgeschiedenen Kupferoxyduls dadurch, dass er es mit einer ammoniakalischen Chlorsilberlösung behandelt:  $Ag_2Cl_2 + Cu_2O = Ag_2 + CuO + CuCl_2$ , und das entstandene Kupferchlorid mit Silbernitratlösung titrirt. Als Indicator dient eine polirte Kupferplatte, auf welcher ein Tropfen der Lösung einen graublauen Fleck hervorruft, sobald dieselbe überschüssiges Silber enthält.

H. Causse<sup>4</sup>) machte den Vorschlag, bei der masanalytischen Zuckerbestimmung mit Fehling'scher Lösung der letzteren etwas Ferrocyankalium zuzusetzen, welches auf die Bestimmung selbst ganz ohne Einflus ist. Wird die Lösung zum Kochen erhitzt, so bringt jeder einfallende Tropfen der Zuckerlösung einen Niederschlag von Kupferoxydul hervor, der sich sofort wieder löst, indem gleichzeitig die blaue Farbe schwächer wird, bis man zuletzt eine ganz klare, farblose Lösung hat. Sobald der Kolben vom Feuer genommen wird, bräunt sich die Flüssigkeit und scheidet einen noch näher zu untersuchenden Körper aus. Die

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 769 (Ausz.). — 2) Compt. rend. 106, 1249. — 3) Monit. scientif. [4] 2, 62. — 4) Bull. soc. chim. [2] 50, 625.

Methode würde den Vortheil haben, dass die Temperatur während der Titrirung stets dieselbe wäre, indem man nicht nöthig hätte, den Niederschlag absitzen zu lassen, um vollständige Entfärbung constatiren zu können.

R. Pribram¹) studirte den Einflus inactiver Substanzen, wie Aceton, Harnstoff, Phosphate etc., auf die polaristrobometrische Bestimmung des Traubenzuckers und machte darauf aufmerksam, dass bei der Prüfung von Harn auf Traubenzucker durch Polarisation ein geringer Zuckergehalt durch inactive Substanzen ganz verdeckt werden kann.

P. Macquaire<sup>2</sup>) fand, daß durch Bleiessig das *Drehungs-vermögen von Zuckerlösungen* vermindert wird. — Nach J. Weisberg<sup>2</sup>) gilt dies nur für alkoholische, nicht aber für wässerige Lösungen.

Nach A. Ihl<sup>4</sup>) ist das *Methylenblau* ein vorzügliches Mittel zur *Prüfung des Rübensuckers* auf seine Reinheit. Eine mit Sodalösung vermischte Lösung von reinem Rübenzucker entfärbt Methylenblau auch beim Kochen nicht, dagegen tritt bei Gegenwart von ganz geringen Mengen *Invertzucker*, *Traubensucker*, *Dextrin* etc. Entfärbung ein. — Dies bestätigten auch J. Weisberg<sup>5</sup>) und A. Wohl<sup>6</sup>), welche genaue Vorschriften für die Anstellung der Reaction gaben; Ersterer empfiehlt als Ergänzung die Probe mit Soldaini'schem *Reagens*<sup>7</sup>), das schon Degener und Schweitzer<sup>8</sup>), Bodenbender und Scheller<sup>9</sup>), sowie neuerdings auch E. Parcus<sup>10</sup>) zum *Nachweis von Invertzucker neben Rohrzucker* vorgeschlagen haben.

Ch. Liesse<sup>11</sup>) isolirte aus Rübenzuckern eine Gruppe von organischen Nichtzuckerverbindungen, welche sich schon bei 65° zersetzen. Er schließt daraus, daß die gewöhnliche Wasserbestimmung zu hohe Resultate giebt und verlangt, daß dieselbe durch Erhitzen in der Luftleere bei 60° ausgeführt wird. —

<sup>1)</sup> Wien. Akad. Ber. (II b) 97, 375; Monatsh. Chem. 9, 395; Ber. 1888, 2599. — 2) Chem. Centr. 1888, 1249 (Ausz.). — 3) Daselbst. — 4) Daselbst, S. 202 (Ausz.). — 5) Daselbst, S. 619 (Ausz.). — 6) Daselbst, S. 739 (Ausz.). — 7) JB. f. 1876, 1033. — 8) JB. f. 1886, 1973. — 9) JB. f. 1887, 2462. — 10) Chem. Centr. 1888, 1041, 1632 (Ausz.). — 11) Daselbst, S. 348 (Ausz.).

Diese Schlussfolgerung ist nach H. Courtonne<sup>1</sup>) übereilt. Er hält eine Bräunung ohne Zersetzung für möglich und will die alte Methode beibehalten wissen, da es für die Werth- und Preisberechnung gleichgültig ist, was man unter Gewichtsverlust bei 110° versteht.

- F. Strohmer<sup>2</sup>) schrieb über Aschenbestimmung in Rohsuckern behufs Ermittelung des Rendements. Zu letzterem Zweck theilten auch R. Nasini und V. Villavecchia<sup>3</sup>) eine neue Methode mit.
- G. Lotmann<sup>4</sup>) änderte die Scheibler'sche<sup>5</sup>) Methode zur Bestimmung der Raffinose (Extraction durch mit reinem Zucker gesättigten Methylalkohol), welche nach Seinen Versuchen fast immer zu hohe Resultate giebt, ab. C. Scheibler<sup>4</sup>) verwahrte sich entschieden gegen diese "Verbesserung" Seiner Methode, über die Er weitere Mittheilungen versprach.
- E. Preuss 6) hat Tabellen ausgearbeitet für die quantitative Bestimmung des *Invertzuckers* und der *Raffinose* mittelst der Kupfermethode, ferner eine besondere Tabelle für die Bestimmung des *Invertzuckers neben Saccharose* mittelst des Soldaini'schen Reagenses?). Wenn auch die Kupfermethode nicht zur Bestimmung von Zucker und Raffinose neben einander benutzt werden kann, so giebt sie doch eine Controle für den auf optischem Wege ermittelten Gehalt an diesen beiden Körpern.

Auch R. W. Bishop<sup>8</sup>) veröffentlichte ausführliche Untersuchungen über die Bestimmung der suckerhaltigen Substanzen. Er fand, dass bei gleicher Einwirkungszeit und Concentration die Schwefelsäure ein größeres Inversionsvermögen besitzt als die Salzsäure, dass dagegen die letztere für die Verzuckerung des Dextrins vorzuziehen ist. Bei längerem Kochen wird die Lävulose durch die Säuren stark angegriffen, so dass schließlich sogar die Links- in Rechtsdrehung übergehen kann.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 348 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 1249 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 812 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 647 (Ausz.). — 5) Vgl. Chem. Centr. 1887, 5; in den JB. nicht übergegangen. — 6) Chem. Centr. 1888, 1246 (Ausz.). — 7) JB, f. 1876, 1033, — 8) Monit, scientif. [4] 2, 641.

A. Herzfeld 1) stellte das Wesentlichste über die Clerget'sche<sup>2</sup>) Methode zur Bestimmung des Rohrsuckers neben Invertzucker, speciell in Melassen, zusammen. Die Hauptsache ist nach Ihm die genaue Inversion, sowie die sorgfältige Einhaltung der Temperatur (20°) bei der Polarisation. — Auch Fr. Herles 3), sowie A. Wohl4) schrieben über die Clerget'sche2) Methode, welche Ersterer etwas abänderte. — R. Creydt<sup>5</sup>) führte aus, dass bei der Inversionsmethode verschiedene Resultate erhalten werden, wenn nicht die Zuckerlösung auch vor dem Invertiren stets dasselbe Volumen hat. Er schlug vor, das halbe Normalgewicht in 50 ccm Wasser zu lösen, mit 5 ccm 28 procentiger Salzsäure fünf Minuten lang anzuwärmen und zehn Minuten lang bei 67 bis 70° auf dem Wasserbade zu erhalten. Nach dem Erkalten wird zu 100 ccm aufgefüllt und polarisirt. Für diesen Fall fand Er den genauen Werth für 100° Rechtsdrehung zu — 34,2° und berechnete daraus die Formel  $Z = \frac{100 \, S}{144 - 0.5 \, T}$ , worin Z den Zuckergehalt, S die Summe der Polarisation vor und nach der Inversion unter Vernachlässigung des negativen Vorzeichens der zweiten Ablesung und T die Temperatur bedeutet. Auch Seine Raffinoseformeln 6) änderte Er dem entsprechend ab in  $Z = \frac{D - 0,493 \, A}{0.831}$  und  $R=rac{A-Z}{1.57}$ . — A. Herzfeld 7) hält diese Formeln, sowie die obige Vorschrift für ganz falsch. Auf das halbe Normalgewicht müssen mindestens 70 ccm Wasser angewendet werden. erhält man stets den Werth - 32,66° für 100° Rechtsdrehung. -Zu diesem Werth gelangte auch J. Dammüller<sup>8</sup>), welcher ebenfalls eine genaue Vorschrift zur Inversion gab und das halbe

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 307 (Ausz.). — 3) In den JB. nicht übergegangen; die Ablenkung wird vor und nach dem Invertiren gemessen; vgl. Creydt, JB. f. 1886, 1973; Landolt, Zeitschr. angew. Chem. 1888, 131. — 3) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 438 (Ausz.). — 4) Chem. Centr. 1888, 1248 (Ausz.). — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 437 (Ausz.). — 6) JB. f. 1896, 1974. — 7) Chem. Centr. 1888, 438 (Ausz.); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 438 (Ausz.), — 8) Chem. Centr. 1888, 1248 (Ausz.),

Molekulargewicht in 75 ccm Wasser löst. — Dagegen fand F. Wolf<sup>1</sup>) die Richtigkeit des Verhältnisses +100:-32,4 wiederholt bestätigt. Bei der Untersuchung von *Elutionsproducten* giebt nach Seinen Erfahrungen weder die Formel von Clerget<sup>2</sup>), noch die von Creydt<sup>2</sup>) richtige, die Titrirung dagegen noch die glaublichsten Resultate.

Die Ausführungsbestimmungen zu dem Gesetz vom 9. Juli 1887<sup>s</sup>) enthalten in den Anlagen beachtenswerthe Angaben über die Untersuchung von Zucker. Es wird eine genaue Anleitung gegeben zur Gehaltsbestimmung von Syrupen und Melassen, zum Nachweis von Stärkezucker, zur Prüfung fester Zucker auf Raffinose und zur Ausführung der Polarisation.

A. L. Brociner 1) berichtete über einige Reactionen von Alkaloïden. Apomorphin giebt mit einer Lösung von Kalium-fluorniobat in concentrirter Schwefelsäure eine braunrothe, sehr intensive Färbung, welche auf Zusatz von Wasser ockerfarbig wird. Morphin liefert eine ähnliche, aber schwächere Färbung. Narcotin bildet mit concentrirter, mit trockenem Chlorgas gesättigter Schwefelsäure eine schön violette Färbung, die schnell in Weinroth, dann in Gelb übergeht und beim Kochen roth wird. Narcein giebt mit demselben Reagens eine olivengrüne Färbung, welche allmählich blau wird unter Bildung rother Streifen. Brucin wird roth wie mit Salpetersäure.

W. Lenz<sup>5</sup>) unterwarf sämmtliche bekannten Methoden der Chininprüfung einer vergleichenden Untersuchung. Vor Allem setzte Er den Schmelzpunkt und das specifische Drehungsvermögen sämmtlicher Chinaalkaloïde sehr genau fest. Die Tetrasulfatprobe<sup>6</sup>) mit einer Abänderung von Lenz giebt die besten Resultate. Im Uebrigen muß auf das umfangreiche Original verwiesen werden.

Auch C. Hielbig<sup>7</sup>) gab einen systematischen Gang an zur Prüfung des schwefelsauren und salzsauren Chinins der Apo-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1246 (Ausz.). — 2) Siehe die vorige Seite. — 5) Zeitschr. augew. Chem. 1888, 561, 592, 619. — 4) Chem. Centr. 1888, 1294 (Ausz.). — 6) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 549. — 6) Vgl. E. de Vrij, JB, f, 1887, 2455. — 7) Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 257,

theken. Nach den angeführten Methoden soll noch 1 Proc. Chinidin, 1/2 Proc. Cinchonidin und 1 Proc. Cinchonin nachgewiesen und bestimmt werden können.

E. A. Ruddiman<sup>1</sup>) schlug verschiedene Verbesserungen der Kerner'schen<sup>2</sup>) Methode der *Chininbestimmung* vor, welche letztere bekanntlich von L. Schäfer<sup>3</sup>) für ganz unbrauchbar erklärt wurde.

Den Nachweis von Essigsäure in *Morphins*alzen lehrte G. St. Johnson 4).

E. Dieterich und G. Barthel<sup>5</sup>) bestimmten nach der früher von Ihnen<sup>6</sup>) angegebenen Methode den *Morphing*ehalt einer Reihe von *Rauchopium*sorten. Die Bestimmung des Krystallwassers bei 100° bedingt nach Ihren Versuchen einen Gewichtsverlust von über 6 Proc. und empfehlen Sie daher Trocknen bei 40 bis 50°.

Eine empfindliche Morphinprobe wurde von J. L. Armitage<sup>7</sup>) mitgetheilt. Mit Eisenchlorid geben Morphinsalze neben einer bläulichgrünen Färbung Eisenchlorür, welches letztere noch in sehr starker Verdünnung durch Ferricyankalium nachgewiesen werden kann. — S. J. Hinsdale<sup>8</sup>) arbeitete auf Grund dieser Reaction eine Methode zur colorimetrischen Bestimmung des Morphingehalts im Opium aus.

Auch A. Kremel<sup>9</sup>) gab eine Vorschrift zur Untersuchung von Opiumextract.

E. F. Teschenmacher und J. D. Smith 10) unterzogen die seither üblichen Methoden zur Bestimmung des Morphingehalts im Opium einer meist abfälligen Kritik und schlugen zum Schluss als einzig richtig folgendes Verfahren vor: Der wässerige Auszug des Opiums wird zur Syrupdicke eingedampst, mit Aether, Alkohol und Ammoniak behandelt und unter öfterem Umschütteln 18 Stunden stehen gelassen. Danach muß der Niederschlag ab-

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 202, 216, 226. — 2) JB. f. 1862, 619; f. 1880, 962; f. 1887, 2456. — 3) JB. f. 1887, 2456. — 4) Chem. News 57, 83. — 5) Chem. Centr. 1888, 1044 (Ausz.). — 6) JB. f. 1887, 2458. — 7) Pharm. J. Trans. [3] 18, 761. — 8) Chem. Centr. 1888, 1311 (Ausz.). — 9) Am. Chem. J. 10, 247. — 10) Chem. News 57, 93, 103, 244,

gesaugt, sorgfältig ausgewaschen und nach dem Trocknen mit Benzol extrahirt werden. Der Rückstand ist zu wägen und dann noch durch Titriren mit Salzsäure und Lackmus das Morphin zu bestimmen. - Eine von dieser etwas abweichende Methode, welche von W. R. Williams1) vorgeschlagen wurde, giebt nach Teschenmacher und Smith<sup>2</sup>) falsche Resultate. — D. B. Dott<sup>3</sup>) fand das Urtheil von Teschenmacher und Smith (s. oben) über die seitherigen Methoden zu absprechend, indem z. B. die Vorschrift der englischen Pharmakopöe 4) für pharmaceutische Zwecke vollständig genüge. Dagegen empfahl Er für genaue Analysen das vorštehende Verfahren.

Auch Ch. M. Stillwell<sup>5</sup>) machte noch einige Bemerkungen zur Opiumanalyse.

Die Kissling'sche 6) Methode zur Bestimmung des Nicotins in Tabaksextracten hat J. Biel 7) in der Art abgeändert, dass Er den Extract im Wasserdampfstrome mit gelöschtem Kalk destillirt, bis das Destillat keine Reaction auf Alkohol mehr zeigt. Dasselbe wird alsdann mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert, eingedampft, mit Natronlauge alkalisch gemacht und wiederholt mit Aether ausgeschüttelt. Im Verdunstungsrückstande kann das Nicotin durch Auflösen in 1/10 Normalschwefelsäure und Zurücktitriren des Ueberschusses bestimmt werden.

J. Kossakowsky<sup>8</sup>) modificirte die Lindo'sche<sup>9</sup>) Santoninreaction.

Zum Nachweis von Solanin benutzt E. Wothschall 10) eine Lösung von Ammoniummetavanadat in Schwefelsäure. Beim Betupfen damit geben solaninhaltige Objecte eine vom Rande aus allmählich eintretende, schön carmin - bis purpurrothe Färbung, die alsbald in Braun übergeht, welches purpurn und später violett wird.

<sup>1)</sup> Chem. News 57, 134; 58, 27. - 2) Daselbst 57, 244. - 3) Pharm. J. Trans. [3] 19, 82. — 4) Vgl. Paul, JB. f. 1887, 2457. — 5) Am. Chem. J. 10, 164; vgl. auch JB. f. 1886, 1976; f. 1887, 2457. — 6) JB. f. 1882, 1335; f. 1883, 1630; f. 1884, 1630; f. 1885, 1961. — 7) Russ, Zeitschr. Pharm. 27, 3. — 8) Daselbst, S. 161; Chem. Centr. 1888, 1243 (Ausz.). — 9) JB, f, 1877, 1086. — 10) Chem, Centr. 1888, 1057 (Ausz.).

N. Obolonki<sup>1</sup>) gab Winke für den Nachweis von *Colchicin* in *Leichen*. Nieren, Harnblase und Harn sind dafür die günstigsten Objecte.

Chemisch-gerichtliche Untersuchungen über acute Cocaïn-Vergiftung publicirte W. Mussi<sup>2</sup>). Das Cocaïn wird im Organismus rasch zerstört.

Die densimetrische Methode der Eiweisbestimmung (Ermittelung des specifischen Gewichts vor und nach der Ausfällung) giebt nach Huppert und Zahor<sup>3</sup>) keine genauen Resultate und wird nur zu Schätzungen mit Vortheil angewendet.

- J. Sebelien 1) machte Studien über die analytische Bestimmung der Eiweifskörper mit besonderer Berücksichtigung der Milch. Lösungen von Casein, Lactalbumin und Ovalbumin lassen sich durch Kupfervitriol vollständig fällen, ebenso durch Gerbsäure und Phosphorwolframsäure, falls genügend Salze vorhanden sind. Dagegen werden die Peptone und Albumosen durch Gerbsäure nur sehr unvollständig gefällt, besser durch Phosphorwolframsäure. Zur Trennung von Casein und Lactalbumin kann man schwefelsaure Magnesia oder Chlornatrium benutzen, welche das erstere vollständig niederschlagen; das Lactalbumin wird alsdann im Filtrat durch Gerbsäure oder Phosphorwolframsäure gefällt.
- J. König<sup>5</sup>) gab Anleitung zur Werthbestimmung der Handelspeptone. Er wünscht eine einheitliche, internationale Untersuchungsmethode festgesetzt. Auch G. Bodländer<sup>6</sup>) schrieb über diesen Gegenstand.
- A. P. Smith 7) sowie auch J. H. Stebbins 8) verbreiteten sich über die Untersuchung von Pepsinproben.

A. Cramer<sup>9</sup>) wies nach, dass bei der *Bestimmung des Glycogens* die optische Methode von Külz<sup>10</sup>) an Genauigkeit kaum hinter der gewichtsanalytischen zurückbleibt.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 428 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 1599 (Ausz.). — 3) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 467. — 4) Daselbst 13, 135. — 5) Dingl. pol. J. 268, 44. — 6) Daselbst, S. 45; vgl. auch JB. f. 1886, 2002. — 7) Chem. Centr. 1888, 1284 (Ausz.). — 6) Daselbst. — 9) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 259, — 10) JB. f. 1881, 1213,

Im Anschluß an die Arbeit von O. N. Witt<sup>1</sup>), sowie eine im Moniteur scientifique?) erschienene Publication stellte auch E. Weingärtner<sup>3</sup>) Tabellen zur Untersuchung der im Handel vorkommenden künstlichen Farbstoffe zusammen und berücksichtigte dabei ferner die in Wasser unlöslichen und pastenförmigen. In Gemeinschaft mit Zetter4) hat Er diese Tabellen später noch weiter ausgearbeitet.

R. Lepetit 5) stellte ausführliche Tabellen der Reactionen zusammen, welche zum Nachweis von Farbstoffen auf der Faser dienen können. Als Gruppenreagentien werden Schwefelsäure von 66° B., Salzsäure von 21° B., zehnprocentige Natronlauge, concentrirte Salpetersäure, sowie eine Mischung von gleichen Theilen concentrirter Salzsäure und Zinnchlorür angewendet. In einer späteren Mittheilung setzte Er 6) die Erörterungen über diesen Gegenstand fort.

W. Fox 7) erhob verschiedene Einwände gegen eine von Th. B. Warren 8) angegebene Methode zur Analyse gemischter Farben. Er empfahl seinerseits, die Farben mit Salzsäure oder Salpetersäure zu extrahiren. Auf dem Filter bleiben das Oel und das Unlösliche, welche verbrannt werden. Zur Bestimmung des Oels wird der Farbstoff mit Aether extrahirt. — Th. B. Warren<sup>9</sup>) trat dem entgegen, indem Er zunächst eine Behandlung der Farben mit Salpetersäure vollständig verwirft, weil die Oele dadurch verändert werden. Wenn keine Trennung der einzelnen Farbstoffe verlangt wird, so kann Sein Verfahren sehr abgekürzt werden: Der Farbstoff wird mit Schwefelkohlenstoff gemischt und dann mit Chlorschwefel versetzt. Destillirt man den Schwefelkohlenstoff ab, so trocknet der Rückstand sofort ein und kann pulverisirt, sowie zur Bestimmung von Petroleum, Harz und verändertem Oel mit Schwefelkohlenstoff extrahirt werden.

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1989. — 2) JB. f. 1887, 2469. — 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 232. — 4) Monit. scientif. [4] 2, 843. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 545. — 6) Gazz. chim. ital. 18, 540. — 7) Chem. News 57, 11 (Corresp.). - 8) In den JB. nicht übergegangen; vgl. Th. B. Warren: Analyse gemischter Oele, diesen JB., S. 2591. — 9) Chem. News 57, 31 (Corresp.).

Zur Werthbestimmung von Indigo mischt Ch. Rawson 1) 1 g desselben mit dem gleichen Gewicht Glaspulver, erwärmt mit 20 ccm concentrirter Schwefelsäure eine Stunde auf 90°, löst die gebildete Indigoschwefelsäure in Wasser und titrirt mit Chamäleonlösung, deren Titer empirisch mit reinem Indigotin gestellt wurde, bis zur reinen Gelbfärbung.

Derselbe<sup>2</sup>) gab ein Verfahren an zur Nachweisung und Bestimmung von Magentaroth in Pflansenfarben, speciell in Orseille und Persio.

Endlich gründete Derselbe in Gemeinschaft mit E. Knecht<sup>3</sup>) eine Methode zur quantitativen Bestimmung einiger Theerfarben, hauptsächlich Naphtolgelb S, Pikrinsäure und mehrerer Azofarben darauf, dass das sogenannte Nachtblau mit jenen Körpern ganz unlösliche Niederschläge giebt.

- F. König ') prüfte Obstconserven auf künstliche Farbstoffe und konnte in vielen Fällen Ponceauroth nachweisen.
- L. Cavedoni<sup>5</sup>) lehrte die Untersuchung der Farbstoffe in Nudeln.
- C. Wurster<sup>6</sup>) benutzt sein "Tetrapapier"<sup>7</sup>) zur quantitativen Schätzung des Ozons in Flüssigkeiten und in der Luft. Auf Grund Seiner Untersuchungen verschiedener Pflanzen kam Er zu dem Schlus, dass das Wasserstoffsuperoxyd in den Pflanzen eine wichtige Rolle spielt. Dies wurde von Th. Bokorny<sup>8</sup>) lebhaft bestritten, hauptsächlich im Hinweis auf eine von Ihm und Löw<sup>9</sup>) veröffentlichte Arbeit über Silberabscheidung in lebenden Zellen, welche nicht durch Wasserstoffsuperoxyd, sondern durch nactives Albumin" bewirkt werde.

Zur Untersuchung von Gewürzpulvern rührt E. Borgmann<sup>10</sup>) 1 g derselben mit 10 ccm Wasser an und gießt rasch auf einen unglasirten Porcellanteller. Das Wasser wird abgesaugt, die

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 415. — 2) Chem. News 57, 165. — 3) Chem. Centr. 1888, 1106 (Ausz.). — 4) Staz. sperim. agrar. 15, 257. — 5) Chem. Centr. 1888, 1593 (Ausz.). — 6) Ber. 1888, 921, 1525. — 7) Vgl. JB. f. 1886, 1907. — 8) Ber. 1888, 1100, 1848. — 9) Pringsh, Jahrb, wiss, Bot. 17, 2. — 10) Zeitschr, anal. Chem. 1888, 31.

einzelnen Theilchen des Pulvers bleiben von einander getrennt haften und lassen sich bequem mit der Lupe betrachten.

M. Gillet 1) lehrte den Nachweis einer Verfälschung von Pfeffer mit Olivenkernpulver mittelst Jodtinctur.

L. Cavedoni<sup>2</sup>) gab eine Vorschrift zur Bestimmung der Alkaloïde in Blättern, Samen, Wurseln, Rinden, Hölsern etc., sowie in Extracten und führte diesbezügliche Analysen an.

Zum raschen Nachweis von Eisen in Oelen, speciell im Türkischrothöl, schüttelt B. Emde<sup>3</sup>) eine abgemessene Menge derselben mit schwefelsäurehaltigem Wasser, dem einige Tropfen Ferrocyankalium zugesetzt sind, und dann mit Aether. Die beiden Schichten trennen sich rasch und an der Berührungsstelle bildet sich eine mehr oder weniger starke Schicht von Berliner Blau. welche alles Eisen enthält.

H. Hager 1) versetzt zur Prüfung ätherischer Oele auf einen Alkoholgehalt b) eine etwa 4 cm hohe Wasserschicht in einem Reagircylinder mit vier bis acht Tropfen des Oels und wendet das Glas dreimal sanft um. Eine starke Trübung zeigt die Gegenwart von Alkohol an. Zur quantitativen Bestimmung des letzteren benutzt Er Glycerin, welches aus dem Oel nur den Alkohol aufnimmt.

Eck 6) empfahl zur Prüfung der ätherischen Oele eine sehr verdünnte, alkoholische Jodlösung. Dieselbe wird durch Ingwer-, Wachholderbeer-, Pfeffer-, Bergkressen- und Muskatöl entfärbt, durch die meisten anderen Oele dagegen nicht.

Die von L. Storch 7) zum Nachweis von Harsöl in Mineralschmierölen angegebene Reaction (rothviolette, in Braun übergehende Färbung mit Essigsäureanhydrid und concentrirter Schwefelsäure) ist für fette Oele wegen des häufigen Cholesteringehalts nicht anwendbar. — Dagegen lässt sich nach Holde 8) in diesem Falle, und natürlich auch für Mineralöle, eine Schwefelsäure vom spec. Gewicht 1,53 verwenden, welche bei Gegenwart

<sup>1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 50, 173. — 2) Chem. Centr. 1888, 1597 (Ausz.). - 8) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 352. - 4) Chem. Centr. 1888, 1512 (Ausz.). - 5) Vgl. P. Carles, JB. f. 1886, 1993. - 6) Monit. scientif. [4] 2, 1394. — 7) JB. f. 1887, 2774. — 8) Chem. Centr. 1888, 952 (Ausz.).

von Harzöl eine violette Färbung damit giebt. Bei Mineralölen, welche durch die Schwefelsäure dunkel gefärbt werden, wird ein alkoholischer Auszug geprüft.

Nach Th. Morawski<sup>1</sup>) läst sich die von Storch<sup>2</sup>) angegebene Reaction auch mit Vortheil zum Nachweis von *Fichtenhars* in *Papier*, *Seifen*, *Wachs* u. s. w. anwenden.

- W. Peters<sup>3</sup>) veröffentlichte kritische Studien über die Prüfung der vegetabilischen Oele, hauptsächlich des Oliven- und Mandelöls auf Verfälschungen. Er stellte zunächst die umfangreiche Literatur hierüber zusammen und gab dann auf Grund eigener Versuche Anhaltspunkte für den Nachweis von Cotton-, Lein-, Ricinus-, Mohnöl, Coniferenölen, Erdnufs-, Sesam-, Pfirsichkernöl im Mandel- und Olivenöl.
- G. Bizio<sup>4</sup>) betonte wiederholt<sup>5</sup>) die Unzuverlässigkeit der von E. Becchi<sup>6</sup>) angegebenen Methode zum Nachweis von Baumwollsamenöl im Olivenöl (Reduction einer alkoholischen Silbernitratlösung), indem manche ganz reine Olivenöle die Reaction geben, während sie andererseits sogar bei manchen Baumwollsamenölen ausbleibt. - E. Becchi<sup>7</sup>) gab zu, dass beim Ranziquerden von Olivenölen die Reaction versagen kann, doch trete sie auf Zusatz von Colzaöl sofort wieder hervor. — F. Jean s), sowie E. Milliau<sup>9</sup>) änderten die ursprüngliche Becchi'sche<sup>6</sup>) Vorschrift etwas ab; Ersterer setzt außer der alkoholischen Silbernitratlösung eine Lösung von Rapsöl in Amylalkohol hinzu; Letzterer betonte, dass die Prüfung nicht mit dem Oel selbst, sondern mit den abgeschiedenen Fettsäuren vorzunehmen sei, in welchem Falle sich noch 1 Proc. Baumwollsamenöl nachweisen Werden die Fettsäuren mit zuckerhaltiger Salzsäure geschüttelt, so zeigt sich Sesamöl durch eine blutrothe Färbung an.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1630 (Ausz.). — 2) JB. f. 1887, 2474. — 3) Arch. Pharm. 26, 857, 905. — 4) Chem. Centr. 1888, 873 (Ausz.). — 5) JB. f. 1885, 1969. — 6) JB. f. 1884, 1667; f. 1887, 2473. — 7) Staz. sperim. agrar. 15, 154. — 8) Chem. Centr. 1888, 425 (Ausz.). — 9) Daselbst, S. 1297 (Ausz.); J. pr. Chem. [5] 18, 170; Compt. rend. 106, 550; Monit. scientif. [4] 2, 366.

E. Hirschsohn<sup>1</sup>) versetzt zum Nachweis des Baumwollsamenöls in Oliven-, Rüb-, Mohn-, Ricinus-, Sesam- und Sonnenblumenöl 3 bis 5 ccm der Probe mit sechs bis zehn Tropfen einer Lösung von 1,0 g krystallisirtem Goldchlorid in 200 ccm Chloroform und taucht das Glas etwa 20 Minuten in kochendes Wasser. Noch 1 Proc. Baumwollsamenöl giebt sich durch eine Rosafärbung zu erkennen.

Nach R. Brullé<sup>2</sup>) werden zum Nachweis von Verfälschungen im Olivenöl 10 ccm desselben mit 2 ccm Salpetersäure und 0.19 g Eieralbumin geschüttelt. Reines Olivenöl zeigt dabei eine gelbgrüne Farbe, bei Zusatz von (mindestens 5 Proc.) Körnerölen ist die Farbe bernsteingelb bis dunkelorange.

- P. Zipperer<sup>3</sup>) empfahl suckerhaltige Salzsäure<sup>4</sup>) zum Nachweis von Sesamöl in Cacaobutter.
- F. M. Horn<sup>5</sup>) bestimmte die Constanten des Oels der Samen von Jatropa Curcas.

Zur Bestimmung des Senföls, speciell im Senfpapier (Charta sinapis), destillirt man in der chemischen Fabrik Helfenberg 6) letzteres mit Wasser, fängt das Destillat in Ammoniak auf (wobei sich Thiosinamin bildet), verdünnt und fällt mit Silbernitrat. Das Gewicht des bei 100° getrockneten Schwefelsilbers giebt, mit 0,4301 multiplicirt, das entsprechende Gewicht Senföl. — Analog ist eine von O. Förster?) vorgeschlagene Methode zur Bestimmung des Senföls in Cruciferensamen, nur fällt Er das Thiosinamin mit Quecksilberoxyd.

Zur quantitativen Bestimmung der trocknenden Oele benutzt Th. B. Warren 8) den Umstand, dass dieselben durch Chlorschwefel in eine harte, in Schwefelkohlenstoff unlösliche Masse verwandelt werden. Um die Reaction auch zur Untersuchung gemischter Oele anwenden zu können, wird das durch Chlorschwefel erhaltene Coagulum in mäßig concentrirter, alkalischer

<sup>1)</sup> Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 721. - 2) Compt. rend. 106, 1017. -2) Chem. Centr. 1888, 199 (Ausz.). — 4) Vgl. Archbutt, JB. f. 1886, 1998; Milliau, siehe vorige Seite. - 5) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 163. -6) Helfenb. Ann. 1888, 11. - 7) Landw. Vers.-Stat. 35, 309. - 8) Chem. News 57, 26; 58, 15; vgl. JB. f. 1887, 2474.

Lösung gekocht, der Rückstand getrocknet und gewogen, sowie alsdann die nicht coagulirten Oele mit Aether extrahirt und mit Hülfe der *Jodsahlen* 1) weiter untersucht.

Derselbe<sup>2</sup>) gab Anleitung zur Werthbestimmung der Oelkuchen. — Ueber das Trocknen des Leinkuchenfetts schrieben auch R. Klopsch<sup>3</sup>) und P. Bässler<sup>4</sup>).

Bei der *Untersuchung von Leinöl* nach Livache<sup>5</sup>) erhielt A. Chenevrier<sup>6</sup>) keine zuverlässigen Resultate, wogegen Ihm Livache<sup>7</sup>) bedeutete, daß Er nicht genau nach Seinen<sup>5</sup>) Angaben verfahren sei und daß im Uebrigen die Methode nur zu vergleichenden Untersuchungen dienen solle.

Die *Elaïdinprobe* wird in der chemischen Fabrik Helfenberg<sup>5</sup>) stets in der Weise ausgeführt, daß 3 ccm Oel, 2 ccm Salpetersäure (1,185) und 0,5 g Kupferspäne in einer Probirröhre durchgeschüttelt und dann sich selbst überlassen werden.

L. Archbutt<sup>9</sup>) analysirte Wagenschmiere.

Ein Verfahren zur Prüfung technischer Kautschukwaaren 10) wurde von R. Kissling 11) mitgetheilt. Der Aschengehalt soll nicht über 50 Proc. betragen.

Zur Bestimmung der Lignose im Mehl kocht M. Ballard<sup>12</sup>)
25 g desselben mit 150 ccm verdünnter Salzsäure (1:20) 20 Minuten lang, filtrirt und kocht das Ungelöste 25 Minuten lang mit 100 ccm 10 procentiger Kalilauge. Das dann noch nicht Gelöste wird abfiltrirt, anfangs mit Wasser, dann mit Alkohol und Aether gewaschen, getrocknet und gewogen.

F. Faulkner und W. Virtue<sup>13</sup>) gaben eine Vorschrift zur biologischen Malzprüfung.

H. Pellet <sup>14</sup>) schlug ein neues, einfaches und billiges Verfahren zur directen Zuckerbestimmung in der Rübe, dem Zucker-

<sup>1)</sup> Hūbl, JB. f. 1884, 1823; vgl. auch Morawski und Demski, JB. f. 1885, 2181. — 2) Chem. News 58, 211. — 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 452. — 4) Landw. Vers.-Stat. 35, 341. — 5) JB. f. 1884, 1671. — 6) Monit. scientif. [4] 2, 1180. — 7) Daselbst, S. 1185. — 8) Helfenb. Ann. 1888, 24. — 9) Chem. Soc. Ind. J. 7, 494. — 10) Vgl. Unger, Reinhardt, JB. f. 1885, 1973; Donath, JB. f. 1887, 2475. — 11) Chem. Centr. 1888, 954 (Ausz.). — 12) Daselbst, S. 1046; J. pr. Chem. [3] 17, 600. — 13) Bied. Centr. 17, 481. — 14) Chem. Centr. 1888, 308, 1295 (Ausz.).

rohr, der Bagasse, dem Sorgho u. s. w. vor. Die mittelst eines besonderen Apparates zerkleinerte Probe wird nicht mit Alkohol extrahirt, sondern mit Wasser 1), dem etwas Bleiessig zugesetzt ist. Der optisch active, in Wasser lösliche Nichtzucker besteht nach Seinen Versuchen nur aus Pectin und wird durch Bleiessig vollständig gefällt. — Dies wurde von Battut<sup>2</sup>) sowie auch von E. O. v. Lippmann 3) bestritten. Dagegen kamen M. Clerc 4) und Fr. Herles 5) zu demselben Resultat und ziehen daher auch die wässerige der alkoholischen Digestion vor.

T. B. Osborne 6) schrieb über mechanische Bodenanalyse.

Frank 7) kam auf Grund der Diphenylamin - und Brucinreaction zu dem Schluss, dass die Quarzkörnchen gewisser Bodenarten, vermöge einer Art Oberflächenattraction, Nitrate so hartnäckig festzuhalten im Stande seien, dass sie sogar durch Waschen mit kochendem Wasser nicht davon befreit werden können. -Kreusler<sup>8</sup>) behauptete, dass die von Frank beobachteten blauen Flecken mit Diphenylamin durch Eisen- und Manganoxyde, die braunrothe Färbung mit Brucin aber durch die höheren Oxyde des Mangans veranlasst werden, was Frank<sup>9</sup>) noch nicht für vollständig erwiesen hält.

In Fortsetzung früherer Arbeiten 10) machten Berthelot und André 11) weitere Mittheilungen über die Bodenanalyse. Bestimmung des Gesammtkali's muss die Erde erhitzt werden, aber nicht, bis aller Kohlenstoff verbrannt ist. Im Rückstand wird durch Fluorammonium die Kieselsäure beseitigt und das Kali nach Entfernung aller übrigen Basen als Kaliumplatinchlorid zur Wägung gebracht. - Der Kalk ließ sich dem Boden durch verdünnte Salzsäure schon in der Kälte nahezu vollständig entziehen. Der in den Pflanzen enthaltene Kalk geht durch Kochen mit concentrirter Salpetersäure vollständig in Lösung. - Zur Bestimmung des gesammten Schwefels wird die Boden- oder

<sup>1)</sup> Vgl. Petermann, JB. f. 1887, 2461. - 2) Chem. Centr. 1888, 1043 (Ausz.). - 3) Daselbst, S. 1044 (Ausz.). - 4) Daselbst, S. 1294 (Ausz.). -

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 61. — <sup>6</sup>) Chem. Centr. 1888, 1397 (Ausz.). —

<sup>7)</sup> Landw. Jahrb. 17, 421. - 8) Daselbst, S. 721. - 9) Daselbst, S. 724. -<sup>10</sup>) Vgl. JB. f. 1886, 1995. — <sup>11</sup>) Ann. chim. phys. [6] 15, 86, 114, 119, 128.

Pflanzenprobe zuerst für sich, dann im Luft- und schliesslich im Sauerstoffstrome geglüht und werden die entstehenden Gase über eine lange Schicht von trockenem, wasserfreiem Kaliumcarbonat geleitet. Das Ganze wird hierauf in viel Wasser gelöst und nach dem Ansäuern mit Chlorbaryum gefällt. — Aehnlich kann der Gesammtphosphor bestimmt werden.

A. Halenke<sup>1</sup>) gab eine genaue Vorschrift zur Anstellung der *Diphenylamin*reaction bei der *Milch*prüfung<sup>2</sup>).

Wie man in der *Müch Benzoësäure*, welche zur Verhütung des Gerinnens manchmal zugesetzt wird, nachweisen kann, zeigte F. M. Horn<sup>3</sup>).

J. Herz<sup>4</sup>) hat auf Grund der Fleischmann'schen<sup>5</sup>) Formel eine Tabelle ausgearbeitet, aus der man nach Bestimmung des specifischen Gewichtes und des Fettgehaltes der Vollmilch, sowie des specifischen Gewichtes der Magermilch direct den Fettgehalt der letzteren ablesen kann. — Nach P. Vieth<sup>6</sup>) stimmt der so berechnete Fettgehalt mit dem direct nach Soxhlet<sup>7</sup>) bestimmten gut überein, während die Methode von Adams<sup>8</sup>) größere Differenzen giebt.

Auch O. Hehner und H. D. Richmond 9) bestimmten auf Grund zahlreicher Analysen die Beziehungen zwischen specifischem Gewicht, Fettgehalt und den nicht aus Fett bestehenden festen Bestandtheilen der Milch. Sie kamen zu der annähernden Formel  $F=\frac{5}{6}\left(T-\frac{D}{4}\right)$ , worin F den Procentgehalt an Fett, T den gesammten festen Rückstand und D das specifische Gewicht bedeutet.

B. Röse <sup>10</sup>) besprach die üblichen Methoden und schlug alsdann folgendes Verfahren zur Bestimmung des *Fettgehaltes der Milch* vor. Eiw gemessenes Quantum derselben wird mit Ammoniak, Alkohol, Aether und Petroläther ausgeschüttelt. Es bilden

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1429 (Ausz.). — 2) Vgl. Herz sowie Szilasi, JB. f. 1886, 1999. — 3) Chem. Centr. 1888, 260 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 202 (Ausz.). — 5) JB. f. 1883, 1728. — 6) Chem. Centr. 1888, 871 (Ausz.). — 7) JB. f. 1881, 1224. — 8) JB. f. 1885, 1987. — 9) Chem. Centr. 1888, 341 (Ausz.). — 10) Zeitschr. augew. Chem. 1888, 100.

sich zwei scharf getrennte Schichten, von denen die obere außer dem gesammten Fett nur noch leicht flüchtige Bestandtheile enthält. Ein aliquoter Theil derselben wird eingedampft. Bei der sogenannten "Seesandmethode" fand Er, daß der Fettgehalt einer mit Sand eingetrockneten, zerriebenen und in Papierhülsen gebrachten Milch beim Außewahren abnimmt. — Diese Beobachtung konnten H. Schreib¹), sowie auch J. H. Vogel²) nicht bestätigen.

- W. Schmidt<sup>3</sup>) theilte ebenfalls eine neue, rasch ausführbare Bestimmungsweise des *Milchfettes* mit. In einem Reagensglase von 50 ccm Inhalt, das in <sup>1</sup>/<sub>10</sub> ccm getheilt ist, werden 5 ccm Rahm oder 10 ccm Milch mit 10 ccm concentrirter Salzsäure gekocht und nach dem Abkühlen mit 30 ccm Aether ausgeschüttelt. Ein aliquoter Theil der Aetherlösung wird in einer gewogenen Platinschale eingedampft und bei 100° getrocknet.
- P. G. Short<sup>4</sup>) verseift das *Milchfett* und misst die abgeschiedenen *Fettsäuren*, welche ca. 87 Proc. des Gesammtsettes ausmachen.
- J. Sebelien <sup>5</sup>) bestimmte nach Soxhlet's <sup>6</sup>) aräometrischer Methode das Fett in der *Buttermilch*. Die Resultate stimmten im Allgemeinen mit denen der Gewichtsanalyse,
- P. Vieth 7) machte Bemerkungen über die Bestimmung des Milchzuckers in der Milch durch das Polariskop 8).

Ein Verfahren zur Prüfung von Labpulver wurde von Blumenthal und v. Klenze<sup>9</sup>) mitgetheilt.

Nach F. Goldmann 10) können auch bei der Wollny'schen 11) Modification der Reichert-Meissl'schen 12) Methode der Butterprüfung bis zu 20 Proc. der flüchtigen durch die festen Fettsäuren zurückgehalten werden. Er empfahl daher ein abgeändertes, ziemlich umständliches Verfahren, bei dem allein

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 135. — 2) Chem. Centr. 1888, 1295 (Ausz.). — 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 464. — 4) Chem. Centr. 1888, 1312 (Ausz.). — 5) Landw. Vers.-Stat. 35, 335. — 6) JB. f. 1881, 1224; vgl. Vieth, JB. f. 1884, 1672. — 7) Chem. Centr. 1888, 690 (Ausz.). — 8) Vgl. Richardson, JB. f. 1886, 1972. — 9) Biederm. Centr. 17, 776. — 10) Chem. Centr. 1888, 648, 1296 (Ausz.). — 11) JB. f. 1887, 2477. — 12) JB. f. 1879, 1075, 1133.

sechs Stunden mit Wasserdampf destillirt werden muß. — Auch M. Mansfeld 1) glaubte die Wollny'sche 2) Methode verbessern zu müssen. Vor allem vermeidet Er die Anwendung von Alkohol und verseift mit wässeriger Lauge im geschlossenen Gefäß. Doch bietet das Verfahren nach Versuchen von G. Sartori 3) keinerlei Vorzüge vor dem Wollny'schen?). — Ebenso kam G. Besana4) bei einer vergleichenden Untersuchung sämmtlicher zur Unterscheidung von Natur- und Kunstbutter vorgeschlagenen Methoden zu dem Resultat, dass hierüber nur die Wollny'sche?) Methode zuverlässig Aufschluß giebt. Die Drouot'sche 5) "Schmelzprobe" hält Er zu einer Art Vorprüfung für geeignet. - Dagegen will S. Salvatori<sup>6</sup>) die letztere ganz verlassen wissen, indem sie zum Nachweis von Margarin oder natürlichen Fetten in der Butter gar nicht geeignet sei. - Auch J. Rava?) fand, dass mittelst des Drouot'schen 5) Apparates Margarin nur bei 20 Proc. und darüber mit Sicherheit nachgewiesen werden kann. Zwischen 10 und 20 Proc. sind die Resultate zweifelhaft.

Eine von W. F. Lowe's) vorgeschlagene Methode der Butteranalyse ist eine Abänderung der ursprünglichen Köttsdorfer-Reichert'schen's). Sie soll sehr genaue Resultate geben und durch Kohlensäure nicht beeinflusst werden.

Auch B. Röse <sup>10</sup>) berichtete in einer vorläufigen Mittheilung über ein neues Verfahren zur Butterprüfung, welches darauf beruht, dass in absolutem (nicht 96 procentigem) Alkohol gelöste Fette durch Kalihydrat schon bei gewöhnlicher Temperatur verseift werden und dass ferner von den Buttersettsäuren sich 4 bis 5,1 Proc. in Wasser, 5,7 bis 9,7 Proc. in verdünntem Alkohol lösen.

H. N. Morse und W. M. Burton<sup>11</sup>) wollen zur Untersuchung von *Butter* und *Oleomargarin* den Umstand benutzen, das das

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 870 (Ausz.). — 2) JB. f. 1887, 2477. — 5) Staz. sperim. agrar. 15, 513. — 4) Daselbst 14, 258, 526, 537; 15, 47. — 5) In den JB. nicht übergegangen. — 6) Staz. sperim. agrar. 14, 516. — 7) Daselbst, S. 393. — 8) Chem. Soc. Ind. J. 7, 185, 375. — 9) JB. f. 1879, 1075, 1133. — 10) Chem. Centr. 1888, 953 (Ausz.). — 11) Am. Chem. J. 10, 322.

Verhältnis derjenigen Mengen Alkali, welche zur Neutralisation der unlöslichen und der löslichen Fettsäuren erforderlich sind. bei ein und demselben Fett ein constantes, bei verschiedenen Fetten aber verschieden ist. Für reine Butter z. B. ist dieses Verhältnis 86,57:13,17; für Rindstalg 96,72:3,40 etc.

V. Planchon 1) constatirte, dass beim Erwärmen des Butterfettes die Menge der löslichen Fettsäuren stetig zunimmt. Um den in Folge dessen beim Trocknen der unlöslichen Fettsäuren entstehenden Fehler zu vermeiden, bestimmt Er bei der Butteruntersuchung nur die Verseifungszahl (bei reiner Butter 16,12 bis 16,40, bei Margarin 13,92 bis 14,16) und die in Wasser löslichen Fettäuren (bei normaler Butter 3,85 bis 4,06; bei Margarin 0,16 bis 0,26). Die beiden Zahlen sollen über die Zusammensetzung der Butter genügenden Aufschluß geben.

Zum raschen Nachweis von Verfälschungen in der Butter schlug P. Bockairy<sup>2</sup>) Gemische von Benzol oder Toluol mit Alkohol in bestimmten, durch eine vorhergehende Probe festzustellenden Verhältnissen vor. In den betreffenden Gemischen löst sich reine Butter glatt auf, während bei einer verfälschten Butter Fällungen entstehen.

C. J. van Lookeren3) will Natur- und Kunstbutter durch die Form unterscheiden können, welche ein auf siedendes Wasser fallender Tropfen des geschmolzenen Butterfettes annimmt.

R. Wollny4) veröffentlichte einen zweiten "Bericht der Butterprüfungscommission des Milchwirthschaftlichen Vereins", welcher "Vorschriften für die Ausführung der einzelnen Butteruntersuchungsmethoden zum Zweck ihrer gemeinschaftlichen Prüfung", sowie weiterhin "Vorschriften für die einzelnen Bestimmungen" enthält. Es wird darin unter anderem die Bestimmung der flüchtigen Fettsäuren nach Wollny's), Goldmann's) und Mansfeld?) besprochen.

Zum Nachweis von Baumwollsamenöl in Talg und Schweine-

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 1096. — 2) Bull. soc. chim. [2] 49, 247, 331.

<sup>- 3)</sup> Chem. Centr. 1888, 872 (Ausz.). - 4) Daselbst, S. 1140, 1251 (Ausz.).

<sup>— 5)</sup> JB. f. 1887, 2477. — 6) Dieser JB., S. 2595. — 7) Siehe vorige Seite.

schmalz änderte Conroy¹) die Milliau'sche³) Reaction [Verseifen mit alkoholischem Natron und Prüfung der abgeschiedenen Säuren mit Silbernitrat; vgl. 6)] etwas ab. A. H. Allen³), sowie auch R. Williams 4) empfahlen zur quantitativen Bestimmung die Ermittelung der Jodzahl. — O. Hehner 5) schlug zum quantitativen Nachweis eine Modification der ursprüglichen Becchi'schen 6) Methode vor. Zur quantitativen Bestimmung benutzt Er die Maumené'sche 7) Probe. — W. Bishop und L. Ingé 8) theilten als eine neue Reaction mit, dass Baumwollsamenöl beim Behandeln mit Bleiacetat und Ammoniak besondere Färbungen giebt.

Eine Vorschrift zur Prüfung des Walraths auf Stearin findet sich im Chemischen Centralblatt<sup>9</sup>).

F. M. Horn 10) veröffentlichte Studien über die Bestimmung von Paraffin, Ceresin und Mineralölen in den Fetten und Wachsarten. Er zieht die trockene Seife mit siedendem Chloroform aus, sonst enthält die Arbeit keine wesentlich neuen Gesichtspunkte.

Zum Nachweis von *Ceresin* im *Wachs* löst H. Hager <sup>11</sup>) 0,2 g der Probe in 5 g *Chloroform*. Eine Trübung beim Abkühlen zeigt die Gegenwart von Ceresin an.

R. Kayser<sup>12</sup>) modificirte die von Sieben<sup>13</sup>) angegebene Methode zum Nachweis von Stärkesyrup im Honig.— E. Dieterich<sup>14</sup>) erklärte die Prüfungsmethode von W. Lenz<sup>15</sup>) für die beste bis jetzt existirende. Außerdem giebt der Säuregehalt des Honigs einen nicht zu unterschätzenden Maßstab für die Beurtheilung.— Nach O. Hehner<sup>16</sup>) läßt sich hierzu auch mit Vortheil der Phosphorsäuregehalt der Asche verwerthen.

W. Camerer<sup>17</sup>) bestimmt im Harn den Gesammtstickstoff nach Will-Varrentrapp<sup>18</sup>), den als Harnstoff und Ammoniak

Pharm. J. Trans. [3] 19, 237. — 2) In den JB. nicht übergegangen. —
 Chem. Centr. 1888, 1395 (Ausz.). — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 186. — 5) Chem. Centr. 1888, 1395 (Ausz.). — 6) JB. f. 1884, 1667. — 7) JB. f. 1852, 745; vgl. L. Archbutt, JB. f. 1886, 1997. — 8) Chem. Centr. 1888, 1514 (Ausz.). — 9) Daselbst, S. 430 (Ausz.). — 10) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 458. — 11) Chem. Centr. 1888, 810 (Ausz.). — 12) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 231. — 13) JB. f. 1884, 1670. — 14) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 231. — 15) JB. f. 1884, 1671. — 16) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 231. — 17) Daselbst, S. 540. — 18) Vgl. Weiske, JB. f. 1886, 2004; Garnier, JB. f. 1887, 2482.

vorhandenen nach Hüfner<sup>1</sup>) mit Bromlauge. Er fand, dass durchschnittlich 86,2 Proc. des Stickstoffs als Harnstoff, der Rest in Form von Extractivstoffen ausgeschieden werden.

Zur Bestimmung des Ammoniaks im Harn destillirt C. Wurster<sup>2</sup>) denselben mit Barytwasser oder Magnesia<sup>3</sup>) im Vacuum bis auf <sup>2</sup>/<sub>3</sub> seines Volumens ab und fängt das Ammoniak in titrirter Schwefelsäure auf. Ein Liter Harn ergab 0,170 bis 1,100 g Ammoniak.

Nach F. Müller<sup>4</sup>) genügt es, zum Nachweis von Schwefelwasserstoff im Harn, einen Luftstrom durch denselben zu treiben und vor der Mündung eines vorgesetzten engen Glasrohres mit Bleipapier zu prüfen.

Eine praktische Methode zum Nachweis von Quecksilber im Harn<sup>5</sup>) gab Hielbig<sup>6</sup>) an. 100 ccm des letzteren werden mit 10 ccm verdünnter Salzsäure und 2 bis 3 g Kupferspänen eingedampft. Nach dem Waschen und Trocknen wird das Quecksilber von dem Kupfer wegsublimirt und durch Ueberleiten von Jod in Quecksilberjodid verwandelt. — Ziegeler<sup>7</sup>) weist das Quecksilber im Harn elektrolytisch nach, indem Er letzteren mit festem Kaliumpermanganat erwärmt, aus dem Filtrat die Kohlensäure durch Schwefelsäure vertreibt und im Uebrigen nach Wolff<sup>8</sup>) verfährt.

Zum Nachweis von Aceton im Harn wird letzterer nach Legal<sup>9</sup>) mit einigen Tropfen einer concentrirten Lösung von Nitroprussidnatrium und etwas Kalilauge versetzt. Nachdem die rothe Farbe verschwunden ist, wird Essigsäure zugefügt, worauf bei Gegenwart von Aceton eine lebhafte violette Färbung auftritt. — Benoit <sup>10</sup>) destillirt den Harn ab und prüft einen Theil des Destillates mit Eisenchlorid (rothe Färbung), einen anderen mittelst der Lieben'schen <sup>11</sup>) Jodoformreaction.

<sup>1)</sup> JB. f. 1871, 867; f. 1877, 1078. — 2) Chem. Centr. 1888, 231 (Ausz.). — 3) Vgl. Lunge, JB. f. 1884, 1722; Milne, JB. f. 1887, 2402. — 4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 257. — 5) Vgl. Nega, JB. f. 1884, 1681; Nega und Wolff, JB. f. 1886, 1947. — 6) Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 455. — 7) Chem. Centr. 1888, 1040 (Ausz.). — 8) JB. f. 1883, 1638; vgl. auch diesen JB., S. 2558. — 9) Chem. Centr. 1888. 1294 (Ausz.). — 10) Daselbst, S. 1401 (Ausz.). — 11) JB. f. 1870, 431, 1024.

Den Nachweis von *Phenacetin* im *Harn* lehrte E. Ritsert<sup>1</sup>).

L. Renault<sup>2</sup>) versetzt zur Auffindung von *Indican* im *Harn*<sup>3</sup>) letzteren mit dem gleichen Volumen Salzsäure und Chloroform, sowie danach tropfenweise mit Kalkwasser, wodurch die Farbe des Indigblau's deutlich hervortritt.

Um im Harn Zucker nachzuweisen, versetzt Nylander 4) ersteren im Verhältniss 1:10 mit einer Lösung von 2 g Wismuthsubnitrat und 4 g Rochellesalz in 100 g achtprocentiger Natronlauge. Falls der Harn frisch und frei von Eiweis ist, entsteht noch bei 0,025 Proc. Zucker ein Niederschlag. — A. Pollatschek 5) behandelt den Harn zum Nachweis kleiner Zuckermengen mit Thierkohle. Tritt die Fehling'sche Reaction trotzdem nicht deutlich auf, so führt die Wismuth- oder die Phenylhydrazinprobe zum Ziel. — Letztere wurde auch von C. Schwarz 6) empsohlen. Er gab eine genaue Vorschrift zu ihrer Ausführung und hält die von H. Schnurpheil 7) gegen sie geäuserten Bedenken für unbegründet. — Auch besondere Gährungsröhrchen 8) wurden zum Nachweis von Zucker im Harn empsohlen.

Zum Nachweis von Albumin im Harn empfahl L. Blum<sup>9</sup>) eine rothe Lösung, dargestellt durch Versetzen einer mit Salzsäure angesäuerten Mangansalzlösung mit überschüssigem metaphosphorsaurem Natrium und dann mit Bleisuperoxyd. – G. John <sup>10</sup>) construirte zum Nachweis von Albumin im Harn nach Fürbringer<sup>11</sup>) einen besonderen kleinen Apparat. — Zur quantitativen Eiweifsbestimmung läßt sich nach H. Zahor<sup>12</sup>) für eiweifsarme Harne die densimetrische <sup>13</sup>) Methode anwenden. — Ch. Lecerf<sup>14</sup>) fällt den Harn mit Natriumsulfat und Essigsäure und bestimmt im Niederschlage den Stickstoff nach Kjeldahl<sup>13</sup>).

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1186 (Ausz.); vgl. diesen JB., S. 2575. — 2) Chem. Centr. 1888, 500 (Ausz.). — 3) Vgl. Michailow, JB. f. 1887, 2483. — 4) Chem. Centr. 1888, 306 (Ausz.). — 5) Daselbst, S. 768 (Ausz.). — 6) Daselbst, S. 1187 (Ausz.). — 7) Daselbst, S. 1245 (Ausz.). — 8) Daselbst, S. 1404 (Ausz.); vgl. Einhorn, JB. f. 1886, 2006. — 9) Chem. Centr. 1888, 200 (Ausz.). — 10) Daselbst, S. 501 (Ausz.). — 11) JB. f. 1879, 1080. — 12) Zeitschr. physiol. Chem. 12, 484. — 18) Vgl. Huppert und Zahor. daselbst, S. 467. — 14) Chem. Centr. 1888, 503 (Ausz.). — 15) JB. f. 1883, 1585.

H. Schaumann 1) filtrirt das durch Erwärmen mit Essigsäure aus Harn ausgeschiedene Eiweiss mit Hülfe einer Pumpe durch eine gewöhnliche Allihn'sche 2) Filterröhre über Baumwolle, wäscht es mit heißem Wasser aus und trocknet es unter Durchleiten von Luft zuerst bei 100, dann bei 110°.

Zum Nachweis von Eiweis, Peptonen und Alkaloïden im Harn benutzt Brasse 3) das Kaliumquecksilberjodid, welches alle drei Körper fällt. Löst sich der Niederschlag in der Wärme wieder, so enthält er nur Peptone oder Alkaloïde, welche sich durch Aether unterscheiden lassen, in welchem die letzteren löslich sind.

D. Kamencki 4) bestimmt das Globulin im Harn nach einer Modification der Hammersten'schen 5) Methode. Der unverdünnte Harn wird mit Magnesiumsulfat gefällt, das Globulin auf dem Filter in warmem Wasser gelöst und aus der Lösung durch Kochen wieder abgeschieden.

Zum Nachweis von freier Salzsäure im Magensaft empfahl R. v. Höfslin<sup>6</sup>) das Congoroth, R. v. d. Velden<sup>6</sup>) das Tropäolin 00, J. Uffelmann<sup>6</sup>) den Heidelbeerfarbstoff. — Nach Günzburg 7) ist eine alkoholische Lösung von Phloroglucin und Vanillin das einzige Mittel, welches, unbeeinflusst durch organische Säuren, nur Mineralsäuren durch Rothfärbung anzeigt. -K. Alt und H. Kuhn 8) prüften alle diese Vorschläge, ebenso F. Haas 9), welcher folgenden Gang der Untersuchung anrieth: Der filtrirte Magensaft wird zunächst mit Congopapier auf freie Säure überhaupt geprüft. Bei positivem Resultat folgt die Probe mit Tropäolinpapier, welche noch 1 Proc., sodann mit Heidelbeerfarbstoff und Phloroglucinvanillin, welche noch 0,25 resp. 0,1 Proc. freie Salzsäure erkennen lassen. Ergeben die beiden letzteren ein negatives Resultat, so kann die Anwesenheit freier Salzsäure mit ziemlicher Sicherheit als ausgeschlossen gelten. - Von den

<sup>1)</sup> Zeitschr. anal. Chem. 1888, 635. — 2) Vgl. Fresenius, quant. Anal. 6. Aufl. II, S. 596. — 3) J. pr. Chem. [5] 18, 257. — 4) Chem. Centr. 1888, 931 (Ausz.). — 5) JB. f. 1884, 1652. — 6) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 542. — 7) Chem. Centr. 1888, 931 (Ausz.). — 8) Daselbst, S. 305 (Ausz.). — 9) Daselbst, S. 501 (Ausz.).

quantitativen Methoden ist nach einer in der Zeitschrift für angewandte Chemie 1) erschienenen zusammenfassenden Besprechung, wenn man von einer vollständigen Analyse absieht, nur die von Cahn und Mehring?) angegebene zulässig: 50 ccm des filtrirten Magensaftes werden über freiem Feuer zweimal auf 1/4 abdestillirt und im Destillat die flüchtigen Fettsäuren mit 1/10 - Normal-Der Rückstand wird mindestens sechsmal mit lauge titrirt. Aether ausgeschüttelt. Der Verdunstungsrückstand enthält die freie Milchsäure, welche ebenfalls titrirt wird. Endlich kann im Rückstande die freie Salzsäure, welche bekanntlich in sehr verdünnter Lösung beim Destilliren nicht übergeht, direct titrirt werden. Die Säurewerthe müssen zusammen der Gesammtacidität des Magensaftes entsprechen. — Eine neue Methode wurde von J. Sjögvist<sup>3</sup>) vorgeschlagen. Der Magensaft wird mit Baryumcarbonat eingedampft, der Rückstand verascht und mit Wasser ausgezogen. In dieser wässerigen Lösung wird das Chlorbaryum mit Kaliumdichromat in essigsaurer Lösung titrirt; als Indicator dient Silbernitrat oder besser das Wurster'sche Tetrapapier 1).

C. H. Wolff<sup>5</sup>) gab eine Vorschrift zum Nachweis minimaler Blutmengen im Harn 6) und anderen Flüssigkeiten.

Ferry de la Bellone<sup>7</sup>) laugt zum gerichtlichen Nachweis von Blutflecken 8) das zu untersuchende Zeug mit einer 0,1 procentigen Kochsalzlösung aus. Ist in der braunen Flüssigkeit spectroskopisch Hämoglobin nachgewiesen, so werden durch Chloral die Blutkörperchen als rosenrother Niederschlag gefällt und unter dem Mikroskop identificirt.

G. Linossier<sup>9</sup>) fand, das das reducirte Hämatin ein weit charakteristischeres Absorptionsspectrum giebt als das Oxyhämoglobin und gründete darauf eine Methode zum spectroskopischen Nachweise des Blutes.

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 542. — 2) Daselbst, S. 543. — 3) Zeitschr. physiol. Chem. 13, 1. - 4) JB. f. 1886, 1907; vgl. auch diesen JB., S. 2588. <sup>5</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 315; Chem. Centr. 1888, 299 (Ausz.). — <sup>6</sup>) Vgl. Rosenthal, JB, f. 1886, 2006. — 7) J. pr. Chem. [5] 17, 253. — 8) Vgl. Axenfeld, JB. f. 1884, 1486; Thierry, JB. f. 1885, 1992; Zanelli, JB. f. 1886, 2006. — 9) Bull. soc. chim. [2] 49, 691.

K. Katayama<sup>1</sup>) theilte eine neue Blutprobe für die Kohlenoxydvergiftung mit, welche darin besteht, das kohlenoxydhaltiges Blut nach Zusatz von orangefarbenem Schwefelammonium und 30 procentiger Essigsäure eine schön hellrothe Färbung giebt, während normales Blut hierbei grüngrau oder röthlichgrün wird.

St. Sz. Zaleski<sup>2</sup>) schlug zum gerichtlichen Nachweis des "Gelebthabens" von Neugeborenen die sogenannte "Eisenlungenprobe" vor, welche darauf beruht, dass die Lunge eines todtgeborenen Kindes, welches noch nicht geathmet hat, weniger Trockensubstanz und Eisen enthält als diejenige eines lebendgeborenen.

A. Vigna<sup>3</sup>) veröffentlichte Untersuchungen über die Weinasche. Durch zahlreiche Bestimmungen fand Er die Regel bestätigt, dass die Asche im Allgemeinen 1/10 des Extractes ausmacht. Ferner giebt einen nützlichen Fingerzeig für die Beurtheilung des Weines das Verhältniss der totalen Alkalinität der Asche zu der in Wasser löslichen Alkalinität (beide auf Gramme K2CO3 im Liter berechnet). In normalen, vollständig vergohrenen Weinen ist dieses Verhältniss 1:0,5 bis 0,85, in petiotisirten, gallisirten, mit Schwefelsäure behandelten etc. Weinen höher oder niedriger.

H. Egger 1) recapitulirte Seine 5) Untersuchungen über die Diphenylaminreaction bei der Weinuntersuchung. Der Congress öşterreichischer Oenochemiker bezeichnete dieselbe als "werthvoll, aber nicht ausschließlich beweisend". Zu demselben Resultat kam C. Borgmann<sup>6</sup>), welcher noch darauf aufmerksam machte, dass die Salpetersäure auch mit der Zeit wieder aus dem Wein verschwinden kann<sup>7</sup>), wahrscheinlich in Folge Reduction durch Bacterien.

Bei der Bestimmung des Gypszusatzes in Weinen ist nach B. Carles 8) die volumetrische Bestimmung mit titrirter Chlorbaryumlösung vorzuziehen, weil durch schweflige Säure, welche

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1683 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 428 (Ausz.). — 8) Staz. sperim. agrar. 15, 15. — 4) Chem. Centr. 1888, 1429 (Ausz.). — <sup>5</sup>) Vgl. JB. f. 1884, 1652. — <sup>6</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1889, 184. — <sup>7</sup>) Vgl. Herz, JB. f. 1886, 1999. — 8) J. pr. Chem. [5] 17, 11.

dem Wein zur Haltbarmachung zugesetzt und nachher oxydirt wurde, die Gewichtsanalyse häufig zu hohe Resultate giebt.

F. Gigli<sup>1</sup>) taucht zum Nachweise von Kupfer im Wein direct ein aus einem Zink- und einem Platinblech bestehendes galvanisches Element in den mit Salzsäure versetzten Wein. Das Kupfer und etwa vorhandenes Eisen schlagen sich auf dem Platin nieder. 4 mg Kupfer in einem Liter Wein lassen sich noch ohne Verdünnung nachweisen. — L. Sostegni<sup>2</sup>) bestimmt das Kupfer im Wein gewichtsanalytisch. In Betreff des Kupfergehaltes von Weinen aus Trauben, die zur Bekämpfung der Perenospera mit Kupfersalzen behandelt wurden, kam Er zu demselben Resultat wie Frühauf und Ursic<sup>3</sup>).

L. Weigert<sup>4</sup>) besprach die Beschlüsse der Bérliner Commission, soweit sie sich auf die Bestimmung des Glycerins im Wein beziehen und schlug zum Schluß ein von den üblichen etwas abweichendes Verfahren vor.

B. Haas 5) zeigte, wie sich im Wein der Weinstein und die freie Weinsäure nach Goldenberg 6) bestimmen lassen.

Eine indirecte colorimetrische Methode zur Bestimmung der Glucose in Mosten, Weinen etc. wurde von A. Bruttini<sup>7</sup>) vorgeschlagen. Dieselben werden durch Thierkohle oder Bleiacetat entfärbt, entsprechend verdünnt und mit Fehling'scher Lösung gefällt. In einem aliquoten Theil des Filtrates wird der Ueberschuss der Fehling'schen Lösung colorimetrisch bestimmt.

Zum Nachweise von Salicylsäure im Wein<sup>8</sup>) schüttelt L. Weigert<sup>9</sup>) denselben mit Chloroform, sowie bei hohem Gerbstoffgehalt mit Schwefelkohlenstoff aus und prüft den Auszug mit Eisenchlorid. Zur quantitativen Bestimmung, welche indessen nur annähernde Resultate giebt, wird der Wein mit Aether extrahirt.

M. Ripper 10) besprach in einem Vortrage die verschiedenen

Chem. Centr. 1888, 809 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Staz. sperim. agrar. 15, 25. —
 Dieser JB., S. 2557 f. — <sup>4</sup>) Chem. Centr. 1888, 1511 (Ausz.). — <sup>5</sup>) Daselbst,
 S. 1045 (Ausz.). — <sup>6</sup>) Fresenius, JB. f. 1883, 1606; vgl. diesen JB., S. 2572.

<sup>- 7)</sup> Chem. Centr. 1888, 307 (Ausz.). - 8) Vgl. B. Röse, JB. f. 1886, 1985.

<sup>- 9)</sup> Chem. Centr. 1888, 1511 (Ausz.). - 10) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 348.

Methoden zum Nachweise der Salicylsäure im Wein. Zur quantitativen Bestimmung wird am besten nach B. Röse<sup>1</sup>) mit einem Gemisch von Aether und Petroläther ausgeschüttelt, der Auszug zur Entfernung der Essigsäure mit Wasser gewaschen, nach dem Verdunsten des Extractionsmittels in Wasser gelöst und mit <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normallauge und Phenolphtalein titrirt.

Derselbe?) gab Anleitung zur Prüfung des Weines auf Borsäure. Ueber den Nachweis von Saccharin im Wein wurde schon früher berichtet?).

H. W. Vogel<sup>4</sup>) widerlegte in längerer Ausführung verschiedene gegen Seine<sup>5</sup>) früheren Publicationen über spectroskopische Weinprüfung erhobenen Einwände. Heidelbeer- und Weinfarbstoff sind zwar sehr ähnlich, lassen sich aber spectroskopisch mit Zuhülfenahme von Ammoniak und Alaun bestimmt unterscheiden. Durch Alter und Gährung werden beide verändert, so dass die spectroskopische Reaction schließlich nicht mehr austritt.

M. Zecchini<sup>6</sup>) prüfte die von Cazeneuve<sup>7</sup>) vorgeschlagene Methode zum Nachweis künstlicher Farbstoffe im Wein. Er fand bestätigt, dass durch Bleihydroxyd der Weinfarbstoff vollständig gefällt wird, während Fuchsin und Fuchsinsulfosäure in Lösung bleiben. Er hält aber außerdem einen Ausfärbeversuch auf Wolle aus saurer Lösung und Prüfung des eventuell fixirten Farbstoffs für unerläfslich.

E. de la Puerta <sup>8</sup>) benutzt zum *Nachweise von Fuchsin* und anderen *Anilinfarbstoffen* im *Wein* Kalkwasser. Dadurch wird der *Weinfarbstoff* sofort grünlich, Theerfarben jedoch nur sehr langsam verändert.

Auch A. Pozzetto<sup>9</sup>) gab eine Methode zum Nachweis von *Theerfarbstoffen* im *Wein* an. Die Weine werden mit Kalium-disulfitlösung geschüttelt, mit Wolle ausgefärbt und wird der fixirte Farbstoff weiter untersucht.

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 1985. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 623. — 3) Dieser JB. S. 2576 f. — 4) Ber. 1888, 1746. — 5) JB. f. 1876, 1037. — 6) Chem. Centr. 1888, 306 (Ausz.). — 7) JB. f. 1886, 1986. — 8) Chem. Centr. 1888, 424 (Ausz.). — 9) Staz. sperim. agrar. 15, 624.

E. Mach<sup>1</sup>) berichtete über die auf dem dritten österreichischen Weinbaucongress in Bozen acceptirten Methoden der *Weinanalyse*. Dieselben stimmen nahezu mit den für *Deutschland* vereinbarten überein.

A. Bornträger<sup>2</sup>) verglich in ausführlichen Untersuchungen die in Deutschland, Oesterreich und Italien vereinbarten Methoden für die *gerichtliche Weinanalyse*. Der Vergleich fiel zu Ungunsten des italienischen Systems aus, falls es sich mehr um Genauigkeit als um schnelle Ausführung handelt. Des weiteren theilte Derselbe eigene Erfahrungen über Weinanalyse mit.

Auch B. Haas 3) machte Vorschläge zu einheitlichen Methoden bei der Weinanalyse.

D. Sidersky<sup>4</sup>) bestimmt den Alkohol im Biere indirect aus dem specifischen Gewichte des von Kohlensäure befreiten und des nach dem Verjagen des Alkohols durch Wasserzusatz auf das ursprüngliche Volumen gebrachten Bieres.

Den sicheren Nachweis von *Stärke* in *Bierwürze* lehrte W. Windisch<sup>5</sup>).

Zum Nachweise von Salicylsäure im Bier prüft H. M. Elion 6) eine durch Ausschütteln des Aetherauszuges mit natronhaltigem Wasser erhaltene alkalische Lösung. Zur quantitativen Bestimmung wird die Salicylsäure durch überschüssige Bromlösung in Tribromphenol übergeführt und letzteres mit Wasserdämpfen überdestillirt. — G. H. Hoorn 7) schlug die Methode von Röse 3), A. J. C. Sniders 9) ein Verfahren vor, das von dem Weigert'schen 10) nur dadurch abweicht, dass das Bier, statt mit Chloroform, mit Aether ausgeschüttelt wird.

Zur Auffindung von Saccharin 11) im Bier dampft A. H. Allen 12) das letztere auf ein Drittel ein, setzt, wenn nöthig, etwas Phosphorsäureanhydrid hinzu und schüttelt mit Aether aus. Der

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 692 (Ausz.). — 2) Staz. sperim. agrar. 15, 620. — 3) Chem. Centr. 1888, 510 (Ausz.). — 4) Monit. scientif. [4] 2, 953. —

<sup>5)</sup> Chem. Centr. 1888, 308 (Ausz.). — 6) Rec. trav. chim. Pays-Bas 7, 211. —

Daselbst, S. 341. — <sup>8</sup>) JB. f. 1886, 1985. — <sup>9</sup>) Chem. Centr. 1888, 1186 (Ausz.). — <sup>10</sup>) Dieser JB., S. 2604. — <sup>11</sup>) Vgl. auch diesen JB., S. 2576 f. — <sup>12</sup>) Chem. Centr. 1888, 1046 (Ausz.).

Verdunstungsrückstand wird mit Soda und Salpeter geschmolzen und auf Schwefelsäure geprüft.

J. O. Arnold 1) fand, dass eine von A. H. Allen 2) angegebene Methode zum Nachweise von Hopfensurrogaten im Bier zu Irrthümern führen kann, was Allen 3) zugiebt. Auch nach Johnstone 4) wird das Hopfenbitter weder durch neutrales, noch durch basisches Bleiacetat vollständig gefällt.

E. Sell<sup>5</sup>) berichtete eingehend über die im Reichsgesundheitsamt, namentlich von E. Windisch ausgeführten Arbeiten betreffs der Prüfung von Trinkbranntwein auf Fuselöl. Die Traube'sche 6) Methode wurde bis in die Details ausgearbeitet und muss dieserhalb auf das Original verwiesen werden. - Dagegen empfahl Mayrhofer<sup>7</sup>) die von Röse<sup>8</sup>) vorgeschlagene Methode, weil die Traube'sche 6) durch Anwesenheit ätherischer Oele stark beeinflusst werde, was bekanntlich Traube 6) bestreitet.

H. J. Long<sup>9</sup>) zeigte, dass man bei der Prüfung von Whisky auf Caramel oder andere färbende Substanzen Irrthümern ausgesetzt ist, wenn der Whisky in Fässern von Eichenholz aufbewahrt wurde. Dem letzteren wird nämlich durch Alkohol ein färbendes Princip entzogen, das sich ganz analog verhält wie Caramel.

H. Schwarz 10) hat für Laien, Steuerbeamte etc. eine "optischaräometrische Methode" der Liköranalyse ausgearbeitet.

<sup>1)</sup> Chem. News 57, 33. — 2) In den JB. nicht übergegangen; das Bier wird mit Bleiacetat gefällt, das überschüssige Blei durch Schwefelwasserstoff entfernt, das Filtrat eingedampft, mit Chloroform und Aether extrahirt und der Rückstand gekostet. - 3) Chem. News 57, 53. - 4) Daselbet, S. 61 (Corresp.). — 5) Chem. Centr. 1888, 1631 (Ausz.). — 6) JB. f. 1886, 1960; f. 1887, 2492. — 7) Chem. Centr. 1888, 873 (Ausz.). — 8) JB. f. 1886, 1959. — 9) Journal of analytical Chemistry 2, part 2, April 1888. — <sup>10</sup>) Dingl. pol. J. 266, 230, 271; 267, 572; vgl. auch dessen optisch-aräometrische Bieranalyse, JB. f. 1887, 2486.

## Apparate.

F. Muck<sup>1</sup>) empfahl zum gelinden Erhitzen kleiner Flüssigkeitsmengen ein Drahtnetzluftbad, das im Wesentlichen aus 2,3 cm von einander entfernten, feinmaschigen Drahtnetzen besteht und direct durch einen Bunsenbrenner von unten erhitzt wird.

Zum raschen Eindampfen von Flüssigkeiten benutzt W. Hempel<sup>2</sup>) den Siemens'schen Regenerativbrenner, dessen Flamme Er von oben auf die Flüssigkeit einwirken läst. — Auch F. Sestini<sup>3</sup>) beschrieb eine einsache Vorrichtung zum schnellen Verdunsten von Wasser.

- Cl. Winkler 1) beschrieb die Anordnung von constanten Wasserbädern. Für letztere construirte A. Beutell 5) einen Niveau-Regulator, W. H. Symons 6) eine Füllflasche.
- H. Rabe 7) benutzt die Wasserleitung zum Betrieb einer kleinen *Laboratoriumsturbine*, die mit Klammern überall anzubringen ist und deren motorische Kraft Er hauptsächlich für eine *mechanische Rührvorrichtung* verwerthet.
- G. Lunge \*), sowie A. Stutzer 9) construirten Schüttel-apparate.
- B. Proskauer 10) berichtete über eine neue Form des Schraubenquetschhahns, N. v. Klobukow 11) über einen Sicherheitsquetschhahn gegen Feuersgefahr für Gasheizungen.
- J. Lewkowitsch 12) empfahl einen Dampfüberhitzer für Laboratorien, H. N. Warren 13) eine vortheilhafte Construction von Druckröhren.
- L. M. Babcock 14), wie auch J. Traube 15), ersannen neue Viscosimeter, speciell für Schmieröle.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1227 (Ausz.). — 2) Ber. 1888, 900. — 3) Staz. sperim. agrar. 14, 512. — 4) Ber. 1888, 3563. — 5) Ber. (Ausz.) 1888, 287. — 6) Pharm. J. Trans. [3] 19, 205. — 7) Ber. 1888, 1200. — 8) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 389. — 9) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 698. — 10) Chem. Centr. 1888, 565 (Ausz.). — 11) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 168. — 12) Chem. Centr. 1888, 990 (Ausz.). — 13) Monit. scientif. [4] 2, 1006. — 14) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 485. — 15) Daselbst.

- H. S. Elsworthy 1) beschrieb eine Modification des Traube'schen 2) Capillarimeters zur Bestimmung des Fuselöles im Spiritus, welche dreimal empfindlicher sein soll.
- L. L. de Koninck<sup>3</sup>) gab ein einfaches Mittel an, um geschmolzene Mussen aus dem Platintiegel herauszubringen.

Die Kalischmelze nimmt C. Liebermann 4) in einer Nickelschale vor und zwar in einem dem V. Meyer'schen 5) Trockenapparat nachgebildeten Apparat mittelst der Dämpfe von Naphtalin, Anthracen, Anthrachinon etc.

A. Classen 6) beschrieb einen von Ihm construirten Rheostaten, einen von Neumann erfundenen Voltameter und endlich ein für elektrolytische Bestimmungen besonders geeignetes Stativ.

Nach R. Weber 7) werden gute *Libellen* aus einem Kali-Natronglas von bestimmter Zusammensetzung hergestellt und mit frisch rectificirtem, absolut wasserfreiem Alkohol gefüllt.

- O. Lehmann <sup>8</sup>) machte Mittheilungen über ein Krystallisationsmikroskop für physikalische und chemische Untersuchungen.
  - M. Müller's) schlug Polarisationsröhren aus Porcellan vor.
- J. Heron <sup>10</sup>) beschrieb ein *Polarimeter* für *Brauzwecke*, C. Pulfrich <sup>11</sup>) ein besonders für Chemiker geeignetes *Refractometer*.
- C. H. Ridsdale 12) empfahl ein Chromometer, das sich besonders zur Bestimmung des Kohlenstoffs und Kupfers im Stahl, sowie des Ammoniaks im Kalihydrat eignet.

Auch das von Lovibond 13) angegebene *Tintometer* dient zur Messung der Intensität der Färbung, sowohl von durchsichtigen als von undurchsichtigen Substanzen.

S. Holmann <sup>14</sup>) gab eine Methode an zur Kalibrirung von *Thermometern*. — H. F. Wiebe <sup>15</sup>) theilte die Zusammensetzung

Chem. Soc. J. 53, 102; Chem. News 56, 236. — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 2492.
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 569. — <sup>4</sup>) Ber. 1888, 2528. — <sup>5</sup>) JB. f. 1885, 2001. — <sup>6</sup>) Ber. 1888, 359. — <sup>7</sup>) Daselbst, S. 3448. — <sup>8</sup>) Zeitschr. Kryst. 14, 411. — <sup>9</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 251. — <sup>10</sup>) Chem. Soc. Ind. J. 7, 713. — <sup>11</sup>) Ann. Phys. Beibl. 12, 333. — <sup>12</sup>) Chem. News 57, 77; Dingl. pol. J. 268, 575 (Ausz.). — <sup>13</sup>) Chem. Soc. Ind. J. 7, 424. — <sup>14</sup>) Ann. Phys. Beibl. 12, 649. — <sup>15</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 188.

eines Normalglases für Thermometer mit, bei welchem die Depression des Nullpunktes ein Minimum wird. — J. Sudmann¹) ließ sich ein neues Metallthermometer patentiren, ebenso C. Sack²) ein Thermometer für ärztliche Zwecke, dessen Füllung aus einem zehnprocentigen Silberamalgam besteht. Letzteres soll die Wärme besser leiten als reines Quecksilber. — Ein sehr empfindliches Thermometer, dessen Füllung aus Luft oder Wasserstoff besteht, construirten A. Le Royer und C. Soret³). — A. Steinhausen⁴) beschrieb ein Luftthermometer und Barometer.

A. Fock <sup>5</sup>) studirte die Fehlerquellen beim Gebrauch der Aräometer. Unbedeutend sind die durch den Auftrieb der Luft und den Einflus der Temperatur hervorgerusenen, größer und stets verschieden, und daher schwer zu corrigiren diejenigen Fehler, welche durch die Capillarspannung der einzelnen Flüssigkeiten bedingt werden. — Die Kaiserliche Normalaichungscommission <sup>6</sup>) beschrieb die neuen, amtlich eingeführten Gewichtsalkoholometer, H. Kappeller <sup>7</sup>) das Ebullioskop, an dem man die Alkoholvolumprocente direct ablesen kann, A. L. Rousse <sup>8</sup>) Construction und Anwendung Seiner Milchwaage (Galactidensimeter).

P. Raikow<sup>9</sup>) construirte ein Volumenometer.

Greiner und Friedrichs <sup>10</sup>) verbesserten die Quecksilberluftpumpe durch Anbringen Ihrer Patenthähne. — Auch E. Pflüger<sup>11</sup>)
theilte einige Verbesserungen an der Quecksilberluftpumpe mit. —
L. Chiozza<sup>12</sup>) ließ sich eine Luftpumpe ohne Ventil und Hähne
patentiren, während O. N. Witt<sup>13</sup>) eine Pulsirwasserluftpumpe
empfahl.

C. Liebermann 14) verdeutlichte durch eine Zeichnung eine rationelle Anordnung der Wasserluftpumpen.

N. v. Klobukow 15) reclamirte den von F. Molnar 16) be-

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 675. — 2) Daselbst, S. 330. — 8) Arch. ph. nat. [3] 20, 583. — 4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 193. — 5) Zeitschr. phys. Chem. 2, 296. — 6) Chem. Centr. 1888, 1146 (Ausz.). — 7) Daselbst, S. 652 (Ausz.). — 8) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 275. — 9) Chem. Centr. 1888, 655 (Ausz.). — 10) Daselbst, S. 393 (Ausz.). — 11) Daselbst, S. 1373 (Ausz.). — 12) Daselbst, S. 1299 (Ausz.); Ber. (Ausz.). 1888, 803. — 13) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 499. — 14) Ber. 1888, 2528. — 15) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 468. — 16) JB, f. 1886, 2010.

schriebenen, gleichmäßig wirkenden Saugapparat als identisch mit dem von Ihm 1) selbst früher angegebenen Luftpumpenregulator.

- O. Binder?) construirte einen Aspirator mit constantem Abflus, R. Münckes) einen combinirten Saug- und Druckapparat.
- P. Raikow<sup>4</sup>) erdachte einen neuen *Heber*, mittelst dessen der Ausflus continuirlich von den obersten Schichten stattfindet.

Ein selbstregistrirendes Quecksilberbarometer wurde in Dingler's polytechnischem Journal 5) beschrieben und gezeichnet.

- T. H. Blakesley 6) construirte ein neues, "Amphisbäna" genanntes Barometer, bei dem eine gewisse, durch Quecksilber abgeschlossene Luftmenge mittelst Aenderung ihres Volums ein Maß des Luftdruckes giebt.
- F. Sestini7) beschrieb und zeichnete ein Differentialmanometer.
- E. Pollak ') empfahl mehrere zweckmäßige Formen von Kühlern, J. F. Geisler') eine neue Art der Kühlerbefestigung.

Eine automatische Retorte, die besonders bei der Darstellung von destillirtem Wasser eine bedeutende Ersparnis an Brennmaterial bedingen soll, wurde von T. Maben 10) construirt.

J. Kjeldahl<sup>11</sup>) schlug für die Stickstoffbestimmung einen besonderen Destillationsapparat vor. Auf dem Destillationskölbehen sitzt ein kleiner, mit Wasser beschickter Waschapparat; das Wasser geräth ins Kochen und hält in Folge dessen kein Ammoniak, sondern nur die übergespritzte Lauge zurück.

R. Schütze<sup>12</sup>) beschrieb einen Destillirapparat für jodometrische Arbeiten.

Einen neuen Apparat zur fractionirten Destillation construirten T. H. Norton und A. H. Otten 13), einen Apparat zur Inne-

<sup>1)</sup> In den JB. nicht übergegangen. — 2) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 1465. — 3) Chem. Centr. 1888, 567 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 817 (Ausz.); Ber. (Ausz.) 1888, 513. — 5) Ann. Phys. Beibl. 12, 555. — 6) Dingl. pol. J. 269, 413. — 7) Phil. Mag. [5] 26, 458. — 8) Staz. sperim. agrar. 14, 512. — 9) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 386. — 10) Chem. News 58, 79. — 11) Pharm. J. Trans. [3] 18, 881. — 12) Carlsberg Meddelser 2 (1888), 197. — 18) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 388. — 14) Am. Chem. J. 10, 62.

haltung eines constanten Druckes bei der Destillation im Vacuum W. H. Perkin 1).

Zur Vermeidung des Stossens bei der *Destillation* unter vermindertem Druck empfahl W. Markownikow<sup>2</sup>), entweder die inneren Glaswände zu versilbern oder an einem Ende geschlossene, 3 bis 10 mm lange *Capillarröhrchen* in die Flüssigkeit zu werfen.

Apparate zur fractionirten Destillation im Vacuum construirten Sp. W. Newbury<sup>3</sup>), P. Raikow<sup>4</sup>), E. v. Boyen<sup>5</sup>) und J. W. Brühl<sup>6</sup>).

An Apparaten zur Reinigung resp. Destillation von Quecksilber brachten A. F. Weinhold, C. Bohn, und B. Karsten, Verbesserungen an.

Verbesserte *Filterständer* wurden von D. B. Dott <sup>10</sup>), sowie G. H. Bostock <sup>11</sup>) beschrieben.

O. Hehner und H. D. Richmond 12) veröffentlichten Studien über Filtration und schlugen eine eigenthümliche, aus dem Original ersichtliche Faltung des Filters vor. Dieselbe soll eine sehr rasche Filtration bedingen und vor dem Faltenfilter noch den Vorzug haben, dass sie sich auch bei quantitativen Arbeiten verwenden lässt.

W. Fresenius 13) schlug eine allgemeinere Anwendung von Asbest beim Filtriren vor.

C. E. Munroe<sup>14</sup>) empfahl für gewisse Zwecke metallische Filter, welche man dadurch erhält, daß man in dem Gooch'schen<sup>15</sup>) Siebtiegel eine bestimmte Menge Ammoniumplatinchlorid vorsichtig glüht, wobei das metallische Platin als eine Art Filz zurückbleibt, durch den sich oxalsaurer Kalk, schwefelsaurer Baryt u. s. w. gut abfiltriren lassen.

<sup>1)</sup> Chem. Soc. J. 53, 689; Chem. News 57, 247. — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 57. — 3) Am. chem. J. 10, 362. — 4) Chem. Centr.. 1888, 846 (Ausz.). — 5) Daselbst, S. 1019 (Ausz.). — 6) Ber. 1888, 3339. — 7) Chem. Centr. 1888, 164 (Ausz.); vgl. auch JB. f. 1879, 1087. — 8) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 79. — 9) Ann. Phys. Beibl. 12, 672. — 10) Chem. Soc. Ind. J. 7, 830. — 11) Chem. News 57, 213. — 12) Chem. Centr. 1888, 391 (Ausz.). — 15) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 32. — 14) Chem. News 58, 101. — 15) JB. f. 1878, 1039; f. 1885, 1880.

- T. M. Drown 1) schlug für die Filtration von Kohlenstoff besondere Filter vor.
- A. B. Clemence<sup>2</sup>) wendet bei schwer filtrirenden Flüssigkeiten den Kunstgriff an, dass Er die Spitze des Filters abschneidet und die Oeffnung durch einen Wattepfropf verschließt.
- P. Raikow<sup>3</sup>) gab einen Apparat an zum Abfiltriren und Auswaschen von Niederschlägen im Vacuum oder in einer specifischen Atmosphäre, ferner eine neue Vorrichtung zum schnellen Filtriren, speciell von nicht krystallinischen Niederschlägen. Auch C. Jones<sup>4</sup>) gab Rathschläge zum Schnellfiltriren.
- R. Hirsch<sup>5</sup>) verbesserte die von O. N. Witt<sup>6</sup>) vorgeschlagene Filtrirvorrichtung.
- F. C. J. Bird<sup>7</sup>) construirte einen Apparat zum Aufwärtsfiltriren, dessen nähere Beschreibung ohne Zeichnung nicht möglich ist.

Zum Filtriren bei höherer Temperatur schlug C. Liebreich s) vor, den Trichter mit einer dünnen Bleirohrspirale zu umwinden, durch welche heißes Wasser oder Dampf geleitet wird.

E. Bauer<sup>9</sup>) theilte eine einfache Methode mit zur Trennung schwer filtrirbarer, schleimiger oder colloidaler *Niederschläge* durch *Diffusion*. Der Trichter wird unten so weit abgefeilt, daß die Spitze des Filters darüber hinaussieht. Letztere läßt man in Wasser tauchen, das häufig gewechselt wird. — Des weiteren empfahl Derselbe <sup>10</sup>) einen verbesserten *Gährapparat* und einen zweckmäßigen *Dialysator*.

Auch A. Schneider 11) beschrieb einen Dialysator für Versuchszwecke.

G. Neumann <sup>12</sup>), sowie A. Wahl <sup>13</sup>) gaben Filtrirvorrichtungen zum selbstthätigen Auswaschen der Niederschläge an.

Verbesserungen an Spritzflaschen wurden von J. Sobieczky

<sup>1)</sup> Chem. News 57, 223. — 2) Daselbst 58, 178. — 3) Chem. Centr. 1888, 816 (Ausz.). — 4) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 503. — 5) Dingl. pol. J. 268, 96. — 6) JB. f. 1886, 2041. — 7) Pharm. J. Trans. [3] 18, 636. — 6) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 387. — 9) Dingl. pol. J. 269, 574. — 10) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 11. — 11) Chem. Centr. 1888, 505 (Ausz.). — 12) J. pr. Chem. [2] 38, 85. — 18) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 645 (Ausz.).

und V. Hölbling<sup>1</sup>), N. Luzi<sup>2</sup>), M. Wernecke<sup>3</sup>), G. W. Slatter<sup>4</sup>) mitgetheilt. Für die von Letzterem beschriebene Form beanspruchte A. E. Johnson<sup>5</sup>) die Priorität.

Auch E. Beutell<sup>6</sup>) beschrieb eine Vorrichtung an Spritzflaschen, welche das Mitreisen von Luftblasen verhindert.

C. Liebermann<sup>7</sup>) empfahl zu Exsiccatoren für lichtempfindliche Substanzen dickes, braungelbes Glas. — Auch R. Frühling<sup>8</sup>) beschrieb einen praktischen, leicht transportablen Exsiccator, desgleichen E. Pollak<sup>9</sup>).

R. Müncke<sup>10</sup>) construirte einen *Trockenkasten* für gleichmäßige Temperaturen bis 100°, R. Ulsch<sup>11</sup>) sowie auch R. Rempel<sup>12</sup>) besondere *Apparate* zur Bestimmung der *Trockensubstanz* in *Gerste*, *Mals* etc.; E. Paßburg<sup>18</sup>) sowie P. Schoop<sup>14</sup>) Vacuumtrockenapparate, W. Thörner<sup>15</sup>) einen säurefesten *Trockenschrank*.

Gasdruckregulatoren erfanden A. Batelli und M. Martinetti 16), ebenso auch S. Holmann 17); einen *Thermoregulator*, speciell für niedrige Temperaturen, beschrieb W. Dafert 18).

Bergkrystall- und Glasgewichte sollen zur Verhütung elektrischer Erscheinungen nach der Kaiserlichen Normal-Aichungs-Commission 19) frei unter einer Glasglocke aufbewahrt werden.

H. Unger 20) beschrieb ein *Pyknometer* für feste Körper, die leichter sind als Wasser, J. Joly 21) eine *hydrostatische Waage*.

L. L. de Koninck<sup>22</sup>) empfahl sehr zweckmäßige Apparate zu Wägen von Niederschlägen auf tarirten Filtern.

Einen Apparat zur Darstellung von englischer Schwefelsäure stellte F. Wilbrandt <sup>23</sup>), einen solchen zur Darstellung von absolutem Alkohol J. Habermann <sup>24</sup>) zusammen.

Zeitschr. anal. Chem. 1888, 365. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 1225 (Ausz.).
 3) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 389. — <sup>4</sup>) Chem. News 56, 171. — <sup>5</sup>) Daselbst, S. 182. — <sup>6</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 287. — <sup>7</sup>) Ber. 1888, 2529. — <sup>8</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 629. — <sup>9</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 386. — <sup>10</sup>) Chem. Centr. 1888, 567 (Ausz.). — <sup>11</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 497. — <sup>12</sup>) Daselbst. — <sup>13</sup>) Dingl. pol. J. 269, 223. — <sup>14</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 499. — <sup>15</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 511. — <sup>16</sup>) Ann. Phys. Beibl. 12, 83. — <sup>17</sup>) Daselbst, S. 649. — <sup>18</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 388. — <sup>19</sup>) Chem. Centr. 1888, 656 (Ausz.). — <sup>20</sup>) Daselbst, S. 1145 (Ausz.). — <sup>21</sup>) Phil. Mag. [5] 26, 266. — <sup>23</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 699. — <sup>23</sup>) Chem. Centr. 1888, 166 (Ausz.). — <sup>24</sup>) Daselbst, S. 817 (Ausz.).

N. v. Klobukow<sup>1</sup>) construirte eine Sicherheitsretorte zur Gasbereitung. — J. St. Johnson<sup>2</sup>) empfahl eine einfache Form eines Gasentwickelungsapparates. — Auch Pollak und Wilde<sup>3</sup>) lehrten einen Apparat zur constanten Gasentwickelung kennen, der sich besonders zur Darstellung von Wasserstoff, Sauerstoff und Kohlensäure eignet.

Einen Apparat zur Darstellung größerer Mengen von Sauerstoff construirte B. Tacke<sup>4</sup>), einen solchen zur Chlorentwickelung A. Vosmaer<sup>5</sup>).

- J. Martin<sup>6</sup>), sowie auch J. H. S. Dagger<sup>7</sup>) beschrieben als neu schon bekannte Formen von Schwefelwasserstoffapparaten. Auch P. Chautemille<sup>8</sup>) empfahl einen Apparat zur Entwickelung von Schwefelwasserstoff.
- E. Rattenbury Hodges<sup>9</sup>) beschrieb einen einfachen Apparat zur Gewinnung einer wässerigen Lösung von schwestiger Säure.
- Y. Schwartz 10) construirte einen Apparat zur Verdichtung von Schwefeldioxyd und zur Messung seiner Tension.
- Auch K. Olszewski<sup>11</sup>) empfahl einen Apparat zur Verflüssigung von Gasen.
- E. Lehmann 12) schlug eine zweckmässige, sehr einfache und billige Verbesserung des Marsh'schen Arsenapparates, C. de la Harpe und F. Reverdin 13) eine solche des Bunsen'schen Apparates zur Bestimmung des Mangansuperoxyds und der Chromate vor.
- O. Ostersetzer<sup>14</sup>) beschrieb einen neuen Apparat zur directen Bestimmung der Kohlensäure.
- F. Schydlowski<sup>15</sup>) construirte einen Apparat zur Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der Luft, sowie auch anderer Gasmischungen, welcher auf der Diffusion der Gase durch poröse Platten und Messung der dadurch hervorgerufenen Druckdifferenz beruht.

Zeitschr. anal. Chem. 1888, 467. — <sup>2</sup>) Chem. News 57, 213. —
 Chem. Centr. 1888, 845, 990 (Ausz.). — <sup>4</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 505. — <sup>5</sup>) Daselbst, S. 638. — <sup>6</sup>) Chem. News 58, 99. — <sup>7</sup>) Daselbst, S. 127. —
 Chem. Centr. 1888, 1228 (Ausz.). — <sup>9</sup>) Chem. News 58, 187. — <sup>10</sup>) Chem. Centr. 1888, 652 (Ausz.). — <sup>11</sup>) Krak. Akad. Anz. 1888, 28. — <sup>12</sup>) Russ. Zeitschr. Pharm. 27, 193. — <sup>13</sup>) Chem. Zeitg. 12 (1888), 104. — <sup>14</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 27. — <sup>15</sup>) Daselbst, S. 712.

huch H. Wolpert 1) liess sich Neuerungen an Taschenppunken zur Prüfung der Luft, mit unmittelbarer Ablesung des hohlonkäuregehaltes und des Reinheitsgrades patentiren.

Modificirte Absorptionsröhren wurden von J. T. White?), eine neue Form des Eudiometers von W. Marcet3) vorgeschlagen.

- 11. Drehschmidt<sup>4</sup>) erfand eine Gasbürette, welche eine von Temperatur- und Druckschwankungen unabhängige Messung der Gase gestattet. Dieselbe soll vor der Hempel'schen<sup>5</sup>) verwiedene Vorzüge haben und schließt sich vielfach an die von l'ettersson<sup>6</sup>) angegebene an.
- (1. Neumann<sup>7</sup>) construirte eine Gasbürette, welche als Hydrometer<sup>8</sup>), als Bunte'sche<sup>9</sup>) Bürette, als Zulkowsky'scher<sup>10</sup>) Nickstoff bestimmungsapparat, sowie endlich als Lunge'sches<sup>11</sup>) Nitrometer benutzt werden kann.
- G. Lunge <sup>12</sup>) verbesserte sein *Nitrometer* <sup>13</sup>) durch Anbringen des Patenthahnes von Friedrichs <sup>14</sup>). Derselbe <sup>15</sup>) construirte einen dem Nitrometer ähnlichen Apparat zur Reduction von *(lasvolumina auf Normaldruck und -temperatur.*

Zu demselben Zweck fertigte F. Hurter<sup>16</sup>) einen Maßstab an, auf welchem Druck und Temperatur aufgetragen werden, worauf ein Index das reducirte Volumen angiebt.

Verbesserte Apparate zur Gasanalyse wurden von J. F. Willard 17), F. Fischer 18) und W. Thörner 19) vorgeschlagen.

Zur Untersuchung von Ofengasen modificirte V. Eggertz<sup>20</sup>) die Bunte'sche<sup>21</sup>) Bürette, F. Schwackhöfer<sup>22</sup>), sowie auch P. Naef<sup>23</sup>) den Orsat'schen Apparat.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 862; vgl. JB. f. 1887, 2491. — 2) Chem. News 58, 166. — 5) Arch. phys. nat. [3] 20, 489. — 4) Ber. 1888, 3242. — 5) JB. f. 1885, 1892. — 6) JB. f. 1886, 1901. — 7) J. pr. Chem. [2] 38, 85. — 8) JB. f. 1887, 2426. — 9) JB. f. 1878, 1041, 1096. — 10) JB. f. 1876, 1047. — 11) JB. f. 1879, 1107; f. 1885, 2004. — 12) Ber. 1888, 376. — 13) Im JB. nicht näher beschrieben; vgl. Zeitschr. anal. Chem. 1887, 50; Chem. Centr. 1888, 361. — 14) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 472 (Ausz.); Ber. (Ausz.) 1888, 859; Chem. Centr. 1888, 991 (Ausz.). — 15) Chem. Soc. Ind. J. 7, 806. — 16) Am. Chem. J. 10, 53. — 17) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 367. — 18) Daselbst, S. 377; Zeitschr. angew. Chem. 1888, 487. — 10) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 369. — 20) JB. f. 1878, 1041, 1096. — 21) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 370. — 22) Daselbst. — 23) JB. f. 1876, 1048.

A. Siegert 1) beschrieb einen von Ihm und W. Dürr construirten Apparat, den Dasymeter, zur Ermittelung des Wärmeverlustes von Kamingasen.

A. Beutell<sup>2</sup>) ersann ein *Absperrventil* gegen *Luft*, sowie einen Absorptionsapparat für *Büretten*, hauptsächlich beim Titriren mit Barytwasser anzuwenden.

G. H. Bostock<sup>3</sup>) construirte einen luftdichten Verschluss für Reductionsflaschen.

Einen Glashahnverschluß für chemische Apparate, sowie eine Pipette mit heberartigem Auslaufrohr und Glaszunge ließ sich C. Gerhardt<sup>4</sup>) patentiren.

Auch B. Gerdes 5) nahm ein Patent auf eine neue Pipette.

R. Schütze<sup>6</sup>) empfahl besondere Formen einer Trockenflasche, sowie einer Mefsflasche mit Bürette.

E. Pollak 7) beschrieb eine Vorrichtung, welche gleichzeitig Tropftrichter und Mariotte'sche Flasche ist.

Greiner und Friedrichs <sup>8</sup>) construirten zwei Büretten, bei denen Ab- und Zufluss durch den gleichen, doppelt durchbohrten Patenthahn <sup>9</sup>) erfolgt.

W. O. Atwater und C. D. Woods 10) theilten Ihre Beobachtungen über Büretten und Pipetten mit. Ganz enge, wohl gereinigte Büretten mit enger Ausflussöffnung gestatten nach Ihren Versuchen Messungen, deren wahrscheinlicher Fehler nur 0,001 bis 0,002 ccm für 10 ccm beträgt.

Bei den von G. Kroupa<sup>11</sup>) vorgeschlagenen Ventilbüretten läst sich mittelst eines eingeschliffenen Glasstabes, der durch eine Schraube gehoben wird, der Abflus sehr genau reguliren.

F. A. Morgan 12) arbeitet mit Flaschenbüretten, bei denen die verbrauchte Titrirflüssigkeit gewogen wird.

L. L. de Koninck 13) beschrieb eine Bürette zum Titriren

Chem. Centr. 1888, 1300 (Ausz.).
 Ber. (Ausz.) 1888, 287.
 Chem. News 57, 213.
 Ber. (Ausz.) 1888, 265, 378.
 Chem. Centr. 1888, 1300 (Ausz.).
 Daselbst, S. 1144 (Ausz.).
 Zeitschr. anal. Chem. 1888, 387.
 Daselbst, S. 470.
 Chem. Centr. 1888, 361.
 Centr. 1888, 1300 (Ausz.).
 Zeitschr. anal. Chem. 1888, 494.
 Chem. Centr. 1888, 593 (Ausz.).
 Daselbst, S. 1145 (Ausz.).
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 187.

von heißen Flüssigkeiten, O. Binder 1) eine praktische Ausflussspitze für Büretten.

Ein neuer *Titrirapparat*, dessen Beschreibung ohne Zeichnung nicht möglich ist, zum schnellen und sicheren Einstellen des Nullpunktes, wurde H. Oppermann<sup>2</sup>) patentirt.

Verbesserte Extractionsapparate zur Fettbestimmung construirten J. Graftian<sup>3</sup>), O. Förster<sup>4</sup>), A. A. Lumsden<sup>5</sup>), C. M. Ring<sup>6</sup>), P. Bößsneck<sup>7</sup>), F. Schmidt und Hänisch<sup>3</sup>), W. H. Kent und O. Grothe<sup>9</sup>), G. Barthel<sup>10</sup>) (ohne Kühlung), J. J. Barlow<sup>11</sup>). Die meisten sind Modificationen des Soxhletschen Apparates. Gegen den von Barlow vorgeschlagenen erhob E. Knecht<sup>12</sup>) verschiedene Einwände.

Zeitschr. anal. Chem. 1888, 178. — <sup>2</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 550. —
 Chem. Centr. 1888, 1404. — <sup>4</sup>) Zeitschr. anal. Chem. 1888, 173. —

<sup>5)</sup> Chem. News 57, 235. — 6) Daselbst. — 7) Chem. Centr. 1888, 392. —

Ber. (Ausz.) 1888, 330. — 9 Chem. Centr. 1888, 594. — 10 Helfenb. Ann. 1888, 32. — 11 Chem. News 57, 56. — 12 Daselbst, S. 91.

## Technische Chemie.

## Allgemeines; Metalle; Legirungen.

W. Geipel<sup>1</sup>) und E. Grawes<sup>2</sup>) hielten Vorträge über die Stellung und die Aussichten der *Elektricität* in ihrer Anwendung auf das *Ingenieurwesen*.

Ein längerer Bericht in Dingler's Journal<sup>3</sup>) über Neuerungen an Elektromotoren (Dynamomaschinen) enthielt nur die Beschreibung neuer Apparate und Constructionen.

Renard 4) beschrieb die leichte elektrische Batterie für den Ballon La France. In derselben werden Zink- und mit Platin überzogene Silberelektroden nebst einer Lösung von Chromsäure in verdünnter Salzsäure (gewöhnlich 11° Bé.) angewendet. Das Ganze ist in einem System von Ebonit- oder Glasröhren untergebracht.

C. L. R. E. Menges<sup>5</sup>) hat ein Verfahren zur Reduction oder Dissociation von Verbindungen mittelst elektrischer Glühhitze angegeben, bei welchem hauptsächlich der Uebelstand der Verfahren von Siemens<sup>6</sup>) und Cowles<sup>7</sup>), dass die Reduction nur in nächster Umgebung des elektrischen Lichtbogens stattfindet, vermieden werden soll. Zu diesem Zwecke bereitete Er die Elektroden aus

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 268, 313. — 2) Daselbst, S. 318. — 3) Daselbst, S. 351; 270, 49, 114. — 4) Daselbst 270, 187. — 5) Daselbst 267, 318 (Patent). — 6) JB. f. 1883, 1663. — 7) JB. f. 1885, 2010, 2013.

dem Gemenge der zu reducirenden Substanzen, Kohle und einem Bindemittel in Form von Stäben oder Platten und ließ den Process unter Druck vor sich gehen.

L. Grabau<sup>1</sup>) gab ein Verfahren und einen zugehörigen Apparat zur Schmelzung oder auch Reduction von Metallen mittelst des elektrischen Lichtbogens, gewünschten Falles unter Gewinnung von Legirungen an, bei welchem die Schmelzung nicht direct durch den Lichtbogen selbst, sondern continuirlich innerhalb eines flüssigen Metallpoles unter der Oberfläche und durch die Hitze desselben stattfindet. Der hierzu nöthige Schmelztiegel aus feuerfestem Material, dessen durchlochter Deckel die negative Kohlenelektrode trägt, wird in einen Behälter eingesetzt, der mit schlechten Wärmeleitern versehen ist. Das gepulverte Material wird mittelst einer Pressvorrichtung durch den Boden des Tiegels unterhalb des flüssigen Poles eingeführt, und das Schmelzgut fliesst mit der Polmasse beständig durch ein seitliches Rohr ab. Durch ein zweites, tiefer liegendes Rohr wird die flüssige Polmasse in Form eines als Leitungsdraht dienenden, vorwärts rückenden Metallstabes continuirlich ergänzt. Soll die flüssige Polmasse nicht ergänzt werden, so kann an Stelle des Metallstabes ein Kohlenstab eingeführt werden.

Derselbe<sup>2</sup>) hat eine eigens construirte, aus siliciumfreiem, feuersestem, die Elektricität nicht leitendem Materiale versertigte *Polselle* zur *elektrolytischen Gewinnung von Leichtmetallen* angegeben.

Nach einem von C. Stolp<sup>3</sup>) angegebenen Verfahren der elektrolytischen Gewinnung von Metallen werden die gemahlenen Erze in einem aus geharztem Holz bestehenden Gefässe, unter Verwendung von Kohlenelektroden und einer Kochsalzlösung (Meerwasser) als Elektrolyten, der Einwirkung des elektrischen Stromes unterworfen. Hierbei soll die Erzmasse vom Elektrolyten nur durchtränkt sein und letzterer nicht ganz bis zur Oberfläche

Ber. (Ausz.) 1888, 903 (Patent). — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 167 (Ausz.);
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 20 (Patent). — <sup>3</sup>) Chem. Centr. 1888, 162 (Patent);
 Dingl. pol. J. 268, 121 (Patent).

der Erzmasse reichen. Andererseits muß der Strom so regulirt werden, daß das entstehende Chlor nur die Metalle chlorirt und nicht als solches entweicht. Nicht genügend leitende Erze werden mit Holzkohlenpulver vermischt. Aus den erhaltenen Chloridlösungen lassen sich dann die Metalle auf elektrolytischem Wege fällen.

A. Watt 1) beschrieb die elektrochemische Färbung von Metallen. Danach kann man gut vernickelte Kupferplatten mit allen Farben des Regenbogens versehen, wenn man dieselben als positiven Pol in eine gesättigte Lösung von essigsaurem Blei taucht, den negativen Pol sehr nahe an die vernickelte Platte heranrückt und einen Strom aus drei kleinen Zinkkupferelementen hindurchsendet (Metallochromie). In einigen Sekunden ist das Maximum der Färbung erreicht. Wird der negative Pol aus einem entsprechenden Drahtgerippe hergestellt, so kann man auf den Platten Zeichnungen erzeugen. Die Bleibäder müssen stets neutral erhalten werden, da der aus Metallsuperoxyd bestehende Beschlag von Säuren wieder gelöst wird. Auf Messingstücken können schwarze Verzierungen mittelst Platinchlorür erzeugt werden. Braune und schwarze Ueberzüge erhält man auch auf frisch verkupferten Messinggegenständen, wenn man dieselben in ein Bad aus 0,32 g schwefelsaurem Baryt und 31 g Wasser taucht, hierauf in warmem und heißem Wasser wäscht und reibt. Auch schwefelsaures Kali oder Ammoniak können angewendet werden.

In den Mineral Resources of the United States 2) wurde eine Statistik der Metallproduction und -einfuhr veröffentlicht.

K. Eichhorn<sup>3</sup>) veröffentlichte theoretische Betrachtungen über die *Methode der Reduction von Metallen und Metalloïden* aus ihren Verbindungen vermittelst Kohlenstoffs unter Zuhülfenahme von in der Masse der letzteren aufgespeicherter Wärme. Diese Methode soll sich auf den Wassergasprocess unter Zuhülfenahme hoher Temperaturen stützen und sollen dabei der Reduc-

Dingl. pol. J. 267, 20. — <sup>2</sup>) Mineral Resources of the United States 1887, 10 bis 144. — <sup>3</sup>) Chem. Centr. 1888, 1635 (Ausz.).

tionsprocess und die Wärmeerzeugung einander alternirend folgen. Er entwickelte dies an der Darstellung von Schwefel aus Schwefeldioxyd und von Zink aus Zinkoxyd.

- T. Fletcher<sup>1</sup>) beschrieb das Schweisen und Löthen der Metalle, insbesondere des Eisens, mittelst eines Leuchtgas-Sauerstoffgebläses, bei welchem letzteren comprimirter Sauerstoff verwendet wird.
- J. Braun<sup>2</sup>) besprach das Verhalten des Wassers gegen Metalle auf Grund der von M. Müller<sup>3</sup>) gefundenen Resultate.

H. Fleck 1) hat Versuche über die Löslichkeit einiger Metalle in verdünnter Essigsäure und in schwacher Natronlauge ausgeführt und gelangte hierbei zu folgenden Resultaten: 1. Durch Wasser werden Kupfer und Zinn, letzteres nur bei höheren Temperaturen, schwach angegriffen; es ist denkbar, dass, zumal in Betreff des Kupfers, diese Erscheinung auf Spuren von Ammoniak zurückzuführen ist, von welchem das Wasser selten ganz frei ist. 2. Blei und Zink, zumal ersteres, werden von Wasser in nicht geringem Masse oxydirt. Diese Oxydation ist bei Blei um so höher, je höher die Temperatur ist. Nur bei Zink findet in dem Falle, wo Luft und Wärme gleichzeitig auf das Metall wirken, eine Abnahme der Oxydation, jedenfalls in Folge mangelnden Wasserstoffsuperoxyds, statt 3). 3. Die mit der Oxydation der Metalle Hand in Hand gehende Trübung des Wassers und der Metalle selbst beruht auf der Bildung in Wasser unlöslicher Metallhydrate und, soviel die atmosphärische Kohlensäure hierbei von Einfluss, auf der Entstehung kohlensaurer Verbindungen. 4. Für die hygienische Praxis ergiebt sich hieraus die Unzulässigkeit von Röhren oder Gefäsen aus Blei oder Zink zur Leitung oder Aufbewahrung von Wasser und wässerigen Flüssigkeiten. Kochendes Wasser scheint Zink am wenigsten anzugreifen. 5. Verdünnte Essigsäure (einbis zweiprocentige) wirkt auf alle vier Metalle auflösend ein. Die Lösung wächst mit zunehmender Concentration der Säure,

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 510; Chem. News 57, 40 (Corresp.). — 2) Chem. Centr. 1888, 1189 (Ausz.). — 8) JB. f. 1887, 2524 ff. — 4) Chem. Centr. 1888, 1626 (Ausz.). — 5) Vgl. Traube. JB. f. 1885, 364 ff.

Temperatur und mit dem Zutritt der Luft. 6. Bei Luftabschluss und in der Kälte werden Kupfer und Zinn nur wenig angegriffen. 7. Gefässe von Kupfer, Zinn, Blei und Zink dürfen zur Aufbewahrung oder Verarbeitung essigsaurer Flüssigkeiten niemals Verwendung finden; Blei- und Zinkgefäse am allerwenigsten. Selbstverständlich können auch für solche Flüssigkeiten, welche leicht sauer werden (Milch, Bier, Wein), Gefässe von Kupfer, Zinn, Zink oder Blei nur bedingungsweise Verwerthung finden. 8. Bedingungen sind unter anderem der physiologische Nachweis der Unschädlichkeit essigsaurer Metalllösungen von denjenigen Concentrationen, welche bei den Versuchen beobachtet wurden. 9. Schwache Aetzlauge (einprocentige Natronlauge) wirkt, zumal bei Luftzutritt und dann hauptsächlich in der Wärme, auf Zinn, Blei und Zink auflösend, so dass ein längeres Verweilen derartiger Flüssigkeiten in Röhren oder Gefässen von Zinn, Zink oder Blei stets die Auflösung dieser Metalle bedingt. 10. Die Zeitdauer hat bei der Einwirkung der Flüssigkeiten auf die Metalle einen hervorragenden Einfluss, namentlich unter gleichzeitigem Luftzutritt. Besonders bemerkenswerth ist die Einwirkung der Natronlauge auf Zinn bei 200 und unter 24 stündiger Lufteinwirkung; dieser zunächst tritt die Einwirkung der Essigsäure auf Blei und Zink unter gleichen Verhältnissen in den Vordergrund. 11. Unter gleichzeitigem Einflus höherer Temperaturen werden die genannten Metalle viel intensiver angegriffen, die Metalllösungen also concentrirter.

A. Guyard 1) beschrieb in ausführlicher Weise die Metallurgic der Leadville-Erze.

Nach einem Patente von C. Netto<sup>2</sup>) geht die Reduction von Aetznatron mit Kohle bei der Gewinnung von Alkalimetallen aus Aetzalkalien im ununterbrochenen Betriebe anfangs schon bei Rothgluth vor sich, dann muß aber die Hitze bis zur hellen Weißgluth gesteigert werden. Die Reaction bei Rothgluth verläuft nach der Gleichung:  $4 \text{ Na OH} + C_2 = \text{Na_2 CO_3} + \text{Na_2}$ 

<sup>1)</sup> United States, Geolog. Survey 12 (1886), 613 bis 753. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 704 (Patent).

- $+2 H_2 + CO$ . Um nun diese hohen Temperaturen zu vermeiden, soll das entstandene Natriumcarbonat abgeführt werden, während ununterbrochen Aetznatron in den geeigneten Apparat einfließt, ohne daß atmosphärische Luft eintreten kann.
- J. B. Thompson und W. White 1) ließen sich folgendes Verfahren nebst dem Apparat zur Darstellung von Natrium und Kalium patentiren. 4 Thle. trockenes Natriumcarbonat werden mit 3 Thln. Theer (oder Glykose und Kohlenwasserstoffen) in gußeisernen Gefäßen bei dunkler Rothgluth zusammengeschmolzen und das Gemenge dann in liegenden Gasretorten aus Blechkästen bei heller Rothgluth destillirt. Das frei werdende Alkalimetall wird in einer Kammer aufgefangen, in welcher eine nicht oxydirende Atmosphäre durch Verdampfen von Paraffinöl hergestellt wurde. Das als Nebenproduct auftretende Kohlenoxydgas wird verbrannt und zeigt das Erlöschen dieser Flamme das Ende der Reaction an.
- A. Martens<sup>2</sup>) berichtete über die Herstellung und Verarbeitung von *Magnesium*, nach Angaben der Aluminium- und Magnesiumfabrik in Bremen. Das Metall wird daselbst nach dem Patent Grätzel<sup>3</sup>) auf elektrolytischem Wege aus Stafsfurter Carnallit gewonnen<sup>4</sup>).
- A. Walter b hat ein neues Verfahren zur Gewinnung von Aluminium auf dem Wege der kalt flüssigen Elektrolyse b angegeben. Danach werden möglichst alkali und erdalkalifreie Lösungen von Thonerde in Salzsäure, Salpetersäure oder Schwefelsäure in großen, hinter einander geschalteten Bädern nach Art der Feinkupfergewinnung der Einwirkung eines starken Maschinenstromes unter Anwendung platinirter Kupferbleche als Elektroden unterworfen. Das Aluminium scheidet sich als graues Pulver an der Kathode ab und wird nach dem gründlichen Abspülen unter einer Decke von Kochsalz oder Kryolith zusammengeschmol-

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 459 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 367 (Patent). — 2) Chem. Centr. 1888, 562 (Aus.). — 3) D. R.-P. Nr. 26 962; in den JB. nicht übergegangen. — 4) Vgl. Bunsen. JB. f. 1852, 362. — 5) Dingl. pol. J. 268, 125 (Patent). — 6) Vgl. JB. f. 1883, 1664; f. 1884, 1699.

zen. Theils zu Anfang, theils später werden dem Elektrolyten organische Säuren oder besser primäre Alkohole zugesetzt.

A. C. Henderson 1) hat vorgeschlagen, Aluminium durch Zersetzung von Thonerde mittelst des elektrischen Stromes zu gewinnen, wobei Kryolith als Flusmittel dienen soll. Hierzu gab Er einen geeigneten Apparat an. Sollen Aluminiumlegirungen gewonnen werden, so wird die negative Elektrode aus demjenigen Metalle verfertigt, welches mit Aluminium legirt werden soll.

In der Zeitschrift für angewandte Chemie?) wurde das Castner'sche Verfahren zur Herstellung von Natrium?) und Aluminium, wie es auf der Castner'schen Fabrik in Oldbury ausgeführt wird, beschrieben. Das Aluminium wird daselbst aus Aluminium-Natriumchlorid mittelst Natrium in eigens construirten Oefen dargestellt.

Zur Erzeugung eines elektrometallurgischen Niederschlages von Aluminium wird nach einer Angabe in den Beiblättern zu den Annalen der Physik und Chemie 4) der mit Aluminium zu überziehende Gegenstand einer Aluminiumanode gegenüber als Kathode für einen sehr wenig dichten Strom in ein Bad gesenkt, das aus 50 Thln. Alaun, 100 Thln. Wasser und 10 Thln. Aluminiumchlorid besteht, welche Lösung auf 100° erhitzt, abgekühlt und dann noch mit 39 Thln. Cyankalium versetzt wird.

C. Netto 5) hat das Verfahren zur Gewinnung von Aluminium aus Kryolith oder Chloraluminium und Natrium unter Vermeidung der bei demselben auftretenden Uebelstände dahin modificirt, daßs Er 100 Thle. Kryolith mit 30 bis 100 Thln. abgeknistertem Kochsalz bei Rothgluth in einem feuerfesten Thontiegel mit aufgesetztem Deckel zusammenschmolz und dann in die Schmelze mittelst eines besonderen Gefäses auf den Boden des Tiegels 35 Thle. Natrium einführte. Er beschrieb hierzu die nothwendigen Vorrichtungen und Apparate. Das nach diesem Verfahren gewonnene Aluminium soll nur 1,0 bis 1,5 Proc. Verunreinigungen enthalten.

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 442 (Patent). — 2) Daselbst, S. 588; Chem. News 58, 64. — 3) JB. f. 1887, 2497. — 4) Ann. Phys. Beibl. 12, 692. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 705 (Patent); Dingl. pol. J. 269, 398.

The Alliance Aluminium Comp. 1) gewann Aluminium nach dem Verfahren von Netto 2). Hierbei wurde das nöthige Natrium aus reinem Aetznatron und Coaks hergestellt. Andererseits wurde Kryolith mit Chlornatrium gemischt und geschmolzen und das Natrium in die Schmelze eingetragen. Zu dieser Reduction sind für 1 Thl. Aluminium 5,5 Thle. Natrium erforderlich.

- J. B. Thompson und W. White<sup>3</sup>) schlugen vor, bei der Darstellung von Aluminium mittelst metallischen Natriums das betreffende Aluminiumsalz (z. B. Kryolith) mit dem Natrium vor dem Einbringen in den Reductionsofen in einem Wasserbade bei 100° im Tiegel innig zu vermischen, wodurch unliebsame Explosionen vermieden werden. Sie beschrieben zu demselben Zwecke auch einen eigens gebauten Ofen.
- E. C. Kleiner-Fiertz<sup>4</sup>) gab ein Verfahren zur Herstellung von Aluminium oder anderen Leichtmetallen aus ihren Doppel-fluorverbindungen und einem Alkali mittelst des elektrischen Lichtbogens an und beschrieb hierzu einen geeigneten Apparat. Danach wird das Schmelzen und Zersetzen der Masse ohne äußere Erwärmung durch den elektrischen Lichtbogen zwischen den in der pulverisirten Masse eingebetteten Elektroden bewerkstelligt; das Leichtmetall scheidet sich an der negativen Elektrode aus und das Doppelfluoralkali des Rohmaterials wird aus der aus Bauxit oder Thon bestehenden Behälterauskleidung regenerirt.
- D. G. Reillon, S. T. Montagne und O. L. Bourgerel<sup>5</sup>) ließen sich ein Verfahren zur Gewinnung von *Aluminium* aus *Schwefelaluminium*<sup>6</sup>) patentiren. Danach wird Thonerde, mit Theer gemischt, unter Luftabschluß geglüht, die zerkleinerte Masse in eine Retorte gebracht und Schwefelkohlenstoff eingeleitet, wobei folgender Process vor sich gehen soll:  $2 \text{ Al}_2 \text{ O}_3 + 3 \text{ C} + 3 \text{ CS}_2 = 2 \text{ Al}_2 \text{ S}_3 + 3 \text{ CO}$ . Das gebildete Schwefel-

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 443. — 2) Siehe voranstehenden Auszug. — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 332 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 169 (Patent). — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 267 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 142 (Patent). — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 142 (Patent); Dingl. pol. J. 269, 392. — 6) Vgl. Niewerth, JB. f. 1884, 1703.

aluminium soll dann durch Einleiten von Kohlenwasserstoffgas (Leuchtgas) reducirt werden, wobei Schwefelwasserstoff entweicht und Aluminium zurückbleibt.

H. Pemberton jun. 1) hielt einen Vortrag über den relativen Werth des Aluminiums und seiner Legirungen.

E. Walsch<sup>2</sup>) schlug vor, bei der Zinkgewinnung im Cupolofen über die Beschickung eine Lage von Kohlen oder kohlenstoffhaltigen Massen aufzugeben. Die durch Reduction des Zinkoxydes entstehende Kohlensäure wird bei der im Ofen gehaltenen Temperatur von 760 bis 820° durch die aufgeschichtete Kohle zu Kohlenoxyd reducirt; letzteres Gas entweicht dann mit den Zinkdämpfen. Nach diesem Verfahren wird die Oxydation der Zinkdämpfe vermieden.

P. Heil<sup>3</sup>) hat einen neuen Zinkdestillationsofen mit stehenden Retorten beschrieben, durch welchen die von Kosmann<sup>4</sup>) angeführten Uebelstände des bisher geübten Zinkdestillationsverfahrens behoben werden sollen.

Nach einer Mittheilung im Chemischen Centralblatt<sup>5</sup>) erhält man einen spiegelnden Zinkübersug auf Kupfer oder Messing, wenn man das im Handel vorkommende Zinkgrau (im Wesentlichen fein vertheiltes Zink) mit einer concentrirten Aetznatronlösung einige Zeit hindurch kocht und dann in die Flüssigkeit die zu verzinkenden Gegenstände einträgt. Erhitzt man auf diesem Wege verzinkte Kupfergegenstände in Olivenöl auf etwa 120 bis 140°, so vereinigt sich die Zinkschicht mit dem Kupfer zu einer Schicht von Tombak oder Lyoner Gold.

Nach Föhr<sup>6</sup>) enthielt ein im Handel vorkommendes, zum Entsilbern von Werkblei bestimmtes Zink 2,75 Proc. Blei, 0,61 Proc. Eisen, 0,07 Proc. Kupfer and Zinn; dasselbe war wahrscheinlich aus alten Abfällen gewonnen und zeigte sich zum Entsilbern von Werkblei unbrauchbar. Gewisse Bestandtheile des Handelszinks lassen auf die Herkunft desselben schließen; z. B. ist ein Gehalt

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 227. — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 552 (Patent). — 3) Dingl. pol. J. 269, 399 (Patent). — 4) Daselbst. — 5) Chem. Centr. 1888, 503 (Ausz.). — 6) Daselbst, S. 156 (Ausz.).

an Schwefel ein Kennzeichen für Blendezink gegenüber dem Galmeizink, ehenso lassen die oben angeführten, durch die Analyse gefundenen Bestandtheile darauf schließen, daß dieses Zink kein Hüttenzink war.

M. Müller 1) berichtete über eine auffällige Zerstörung von aus Zinkblech gefertigten Fallröhren durch Meteorwasser und über den Ammoniakgehalt dieses Wassers in der kälteren Jahreszeit. Die betreffenden Fallröhren führen das Meteorwasser von der mit Kupferblech gedeckten Kuppel des Residenzschlosses in Braunschweig zur Erde; sie zeigten an der dem Gebäude zuliegenden Seite starke Corrosion. Die an den corrodirten Stellen befindliche Kruste war oben braun gefärbt und Kupferoxyd enthaltend, während die unteren Partien heller erschienen und wesentlich Zinkoxyd enthielten. Die Gesammtkruste enthielt in Salzsäure Unlösliches 1,55 Proc., Wasser und Organisches (Rest) 2,05 Proc. und

Als Ursache der Corrosion ergab sich somit die Berührung des Zinks mit Kupfer bei Gegenwart von Feuchtigkeit. Die Ueberführung des letzteren von der Kuppelbedeckung in die Zinkfallröhren fand ihre Erklärung in dem hohen Ammoniakgehalt des Meteorwassers und insbesondere des Schneewassers in der kalten Jahreszeit. Schnee ist nach den ausgeführten Versuchen nicht nur im Stande, beim Fallen Ammoniak aufzunehmen, sondern auch beim Liegen reichlich, besonders an den oberflächlichen Schichten, zu absorbiren. Das Ammoniak stammt von der unvollständigen Verbrennung von Kohlen, Torf und dergleichen her und tritt in dicht bewohnten Stadttheilen stärker auf, als in weniger bevölkerten. Dem entsprechend wurde auch der Schnee in ersteren Stadttheilen reicher an Ammoniak befunden; ebenso ist der in der Nacht gesammelte Schnee ärmer an Ammoniak, als der bei Tage gefallene. Auch am Harze wurden derartige Bestimmungen von Ammoniak im Schnee ausgeführt, welche eben-

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 240.

falls das Resultat ergaben, dass der Schnee an der Oberfläche reichlich Ammoniak zu absorbiren im Stande ist. Er gab auch einen Apparat zur schnellen colorimetrischen Bestimmung des Ammoniaks in Wasser an.

E. Donath und F. Müllner<sup>1</sup>) besprachen die vorgeschlagenen Methoden zur Entzinnung der Weisblechabfälle 3); Sie haben gefunden, dass zur Entzinnung auf kaltem Wege ein Gemisch !aus 10 Thln. roher Salzsäure, 1 Thl. concentrirter Salpetersäure und 10 Thln. Wasser am zweckmässigsten ist, und dass bei der Entzinnung durch ein kochendes Säuregemisch die Concentration desselben nicht unter folgende Mischungsverhältnisse herabgehen soll: 10 Thle. rohe Salzsäure, 1 Thl. concentrirte Salpetersäure und 30 bis 40 Thle. Wasser. Für die Ausfällung des Zinns mit Zink müssen die auf kaltem Wege erhaltenen Zinnlösungen mit dem drei- bis vierfachen Volumen Wasser verdünnt werden. Zum Einschmelzen sollen die gut gewaschenen, ausgepressten und getrockneten Zinnschwämme mit etwas Theer zu einer dickteigigen Masse angemacht und unter Zusatz von 10 bis 15 Proc. Zinngranalien in einem hessischen Tiegel im Windofen erhitzt werden.

Nach C. B. Schultze<sup>3</sup>) werden zur Rückgewinnung von Zinn, namentlich aus versinnten Eisenabfällen, die Materialien mit käuflicher, verdünnter Schwefelsäure digerirt; die Flüssigkeit neutralisirt man dann mit Zinkasche, filtrirt über metallisches Zink und gewinnt derart Eisen und Kobalt als basische Salze, sowie das Zink als Sulfat. Die Metallreste werden dann bei 1000 mit concentrirter Schwefelsäure und hierauf mit sauren Lösungen von Eisenoxydsalzen behandelt. Die hierbei entstehenden Lösungen filtrirt man über metallisches Eisen, wodurch Wismuth und Kupfer gefällt werden, und digerirt die Filtrate mit Zinn und Eisenhydroxyd; endlich werden die Flüssigkeiten abermals über Eisen filtrirt, wobei sich zuerst Zinn und dann Nickel ausscheiden.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Dingl. pol. J. **267**, 179. — <sup>2</sup>) Vgl. JB. f. 1885, 2018. — <sup>8</sup>) Chem. Centr. 1888, 1112 (Patent).

W. Stercken 1) hat die Beschreibung der Herstellung von Weisblech fortgesetzt 2).

E. Mathey<sup>3</sup>) hat in Verfolgung Seiner Studien über die Abscheidung des *Wismuths*<sup>4</sup>) gefunden, dass sich dieses leicht von geringen, hartnäckig anhängenden Kupfermengen befreien läst, wenn man dasselbe mit etwas Schwefelwismuth zusammenschmilzt, wobei sich Schwefelkupfer bildet und noch eine entsprechende Menge Wismuth abgeschieden wird.

Nach V. und E. Rouff<sup>5</sup>) soll man zur Darstellung von Chrom und Chromlegirungen ein inniges Gemenge der neutralen oder sauren Chromate der Alkalien oder alkalischen Erden mit Kohle und Kieselsäure (oder sauren Silicaten, Boraten oder Borsäure) zur Rothgluth erhitzen. Die hierbei in Freiheit gesetzte Chromsäure wird durch die Kohle zu metallischem Chrom reducirt. Fügt man dem Gemenge noch geeignete Erze (Eisen-, Mangan-, Kupferoxyd) hinzu, so werden direct Chromlegirungen erhalten. Auf diese Weise sind Chromeisen, Chromsilicium und Chromwolfram dargestellt worden.

Nach R. Austin 6) erhält man schöne elektrolytische Eisenniederschläge, wenn man ein Bad aus gleichen Theilen Ferrosulfat und Magnesiumsulfat von der Dichte 1,555, das mit Magnesiumcarbonat gesättigt wurde, und als Anode eine Eisenplatte von gleicher Größe wie das zu überziehende Object verwendet.

Nach Leo-Wiborg<sup>7</sup>) sind eigenthümlicher Weise die höher oxydirten *Eisenerze*, wie Rotheisenstein, leichter *reducirbar* als die niedrigeren Oxydstusen des Eisens (z. B. Magnetit). Der Hauptgrund dieser Erscheinung dürste in der Fähigkeit des Eisenoxydes liegen, das Kohlenoxdgas nach der Gleichung 2 CO = C + CO<sub>2</sub> schon bei 400° zu dissociiren. Es wurde ein *Versuchsapparat* construirt, der die im Hochosen sich vollziehenden Processe möglichst nachzuahmen gestattet. Zur Untersuchung

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 267, 9, 481. — 2) JB. f. 1887, 2521. — 3) Monit. scientif. [4] 2, 319. — 4) JB. f. 1887, 2522. — 5) Chem. Centr. 1888, 881 (Patent); Ber. (Ausz.) 1888, 333 (Patent). — 6) Chem. Centr. 1888, 157 (Ausz.). — 7) Daselbst, S. 232 (Ausz.).

wird die reducirte Probe im verschlossenen Gefäse mit Salzsäure gelöst, der entweichende Wasserstoff volumetrisch bestimmt und das Oxydul titrirt. Aus dem gefundenen Wasserstoff ist das metallische Eisen und aus der Differenz das Oxydul zu berechnen.

Aus einem längeren Berichte in Dingler's Journal 1) über Neuerungen im Eisenhüttenwesen, der hauptsächlichst die Beschreibung neuer Oefen und Apparate, sowie die Besprechung commercieller Verhältnisse enthält, konnte nur Nachstehendes entnommen werden. - Danach eignet sich der steierische Magnesit (90 bis 96 Proc. Magnesiumcarbonat enthaltend) ganz besonders zur Verwendung im basischen Herdschmelzofen. - Nach F. W. Harbord giebt der Wailes'sche Ofen bei der Entphosphorung phosphorreicher Erze ganz vorzügliche Resultate. - v. Langer machte einige Mittheilungen über die Heizung von Martin-Oefen mit Wassergas. - Die aus Tilden, W. Chandler, Roberts-Austen und T. Turner bestehende Commission der British Association for the Advancement of Science hat einen Bericht über die Versuche zur Untersuchung des Einflusses von Silicium auf Stahl veröffentlicht. Das Ergebniss der Untersuchungen war folgendes: Setzt man Silicium in der Form von siliciumreichem Roheisen dem reinsten Bessemereisen zu, so fließt das Metall ruhig in die Formen, selbst wenn der Zusatz nur einige hundertstel Procente Silicium beträgt. Dafür ist aber das Eisen rothbrüchig, besonders bei schwacher Rothgluth, trotzdem es sich in der Schweisshitze gut bearbeiten lässt. brüchigkeit steigt mit dem Siliciumgehalt. Bei gewöhnlicher Temperatur war das Eisen zähe und zeigte der Siliciumgehalt wenig oder gar keinen Einfluss. Silicium steigert die Elasticitätsgrenze und Zugfestigkeit, vermindert aber die Dehnung und die Querschnittsverminderung; schon einige hundertstel Procente haben in dieser Hinsicht Einfluss. Beim Zerreißen zeigt die Bruchfläche eine seidenartige bis krystallinische Beschaffenheit, während bei dem durch einen Schlag hervorgerufenen Bruch die Bruchfläche mehr derjenigen von Werkzeugstahl gleicht, besonders

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 268, 63; 269, 289.

wenn der Siliciumgehalt ein höherer ist. Die Härte steigt mit dem Siliciumgehalt und zwar entsprechend der Zugfestigkeit. Bei einem Gehalte von 0,4 Proc. Silicium und 0,2 Proc. Kohlenstoff konnte der Stahl bei hohen Temperaturen nur schwer bearbeitet werden, kalt dagegen war er zähe; auch konnte er gehärtet und als Drehstahl gut verwendet werden. In einigen Fällen enthielt das Eisen oxydirtes Silicium, welches dasselbe verschieden beeinfluste; meistens machte es das Eisen dem ursprünglichen Bessemereisen ähnlich. Mangan ändert das Verhalten des siliciumreichen Eisens sehr; es erzeugt weniger Rothbrüchigkeit und kann man deshalb damit das Eisen leichter walzen und schmieden, selbst bei Anwesenheit mehrerer zehntel Procente Silicium. Die geringe Dehnungsfähigkeit bleibt aber bestehen und aus diesem Grunde ist für die meisten Fälle Silicium in weichem Stahl besser nicht enthalten. - A. Laude Long und R. Howson haben zur Herstellung von "Fasereisen" vorgeschlagen, Tiegel-, Martin- oder Bessemerstahl durch Eingießen in Wasser zu granuliren, die Granalien in einem Flammofen unter einer Decke von Schlacke zu entkohlen und zusammenzuschweißen, wie bei dem Puddeln. Die gebildeten Luppen werden hierauf unter dem Hammer bearbeitet.

H. Bergius und Comp. 1) haben ein Verfahren angegeben zur Befreiung eisenhaltiger Körper von ihrem Eisengehalt, unter eventueller Gewinnung von Aluminiumchlorid (-bromid oder -jodid). Zu diesem Zwecke werden die eisenhaltigen Materialien zuerst zur Entfernung des Wassers geglüht; hierauf leitet man über die glühende Masse ein Gemenge von Kohlenoxydgas und Chlorgas. Durch das Kohlenoxyd wird das vorhandene Eisenoxyd zu Eisen reducirt und dieses vom Chlor in Eisenchlorid übergeführt, welches verflüchtigt und in Vorlagen aufgefangen wird. Das Verfahren kann dadurch modificirt werden, dass man dem Materiale Kohle beimischt und darüber ein Gemenge von Luft und Chlor oder von Kohlensäure und Chlor leitet; auch kann das Chlor durch Salzsäure ersetzt werden. Oder man

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 267, 317 (Patent).

mischt die Materialien mit Kohle und einem Salze, welches leicht Chlor oder Salzsäure abgiebt. An Stelle des Kohlenoxydes kann Wasserstoff und an Stelle des Chlors in allen Fällen Jod oder Brom, ferner die entsprechende Halogenwasserstoffsäure treten. War das Material thonerdehaltig, so entsteht nach der Bildung des Eisenchlorids Aluminiumchlorid, oder für den Fall, daß noch Kochsalz beigemischt wurde, das entsprechende Doppelsalz.

Nach P. C. Gilchrist<sup>1</sup>) soll bei der Erzeugung von Flusseisen ein basisch ausgefütterter Siemens-Martin-Ofen mit Roheisen, Kalk oder Kalkstein in der üblichen Weise beschickt und nach dem theilweisen oder vollständigen Einschmelzen der Beschickung in den Ofen eine andere, in einer basischen Bessemerbirne gleichzeitig geschmolzene Beschickung einschließlich der Schlacke abgelassen werden. Auf diese Weise wird das bekannte kalte Einsetzen von Abfalleisen vermieden.

Nach einer Abhandlung von C. Ledebur?) war der Erfinder des *Mitisgusses* P. Nordenfelt, der diese *Eisen*erzeugung, welche unter Benutzung eines Zusatzes von 0,05 bis 0,1 Proc. Aluminium vor sich geht, zuerst in Schweden einführte. Durch diesen Zusatz soll die Schmelztemperatur des Schmiedeeisens um 160 bis 280° erniedrigt werden. C. Ledebur kritisirte diese Ansicht und ist der Meinung, dass der Zusatz von Aluminium zum Eisen das in letzterem enthaltene Eisenoxydul zerstöre und hierdurch das Eisen dünnflüssiger mache.

W. J. Keep, C. F. Mabery und L. D. Vorce 3) haben eingehende Versuche über den Einflus des Aluminiums auf Gusseisen (Mitisgus) angestellt und sind zu folgenden Resultaten gelangt: Schon geringe Zusätze von Aluminium (selbst 0,10 Proc.) zum weißen Eisen bewirken dichten Gus; die Dichte und graue Farbe des letzteren steigert sich mit dem Anwachsen des Aluminiumgehaltes; Aluminium bewirkt die Umwandlung des gebundenen Kohlenstoffes in Graphit im Augenblicke des Erstarrens ohne Rücksicht auf die Dauer der Abkühlung; plötzliche Wärme-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 552 (Patent); Dingl. pol. J. 269, 267. — <sup>2</sup>) Dingl. pol. J. 267, 397 (Ausz.). — <sup>3</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 605 (Ausz.).

entziehung verhindert daher die Graphitbildung nicht; in Folge der Graphitausscheidung findet auch kein Einbrennen von Formsand in die Gusstücke statt; Aluminium im Eisen erhöht dessen Zugkraft und Widerstand gegen Stoss und Schlag und vermindert den Elasticitätsverlust.

T. Turner<sup>1</sup>) hat gefunden, dass ein *Gusseisen* mit im Mittel 0,46 Proc. gebundenem Kohlenstoff, 1,31 Proc. Silicium, 0,53 Proc. Phosphor, 0,06 Proc. Schwefel und 0,99 Proc. Mangan den allgemeinen Anforderungen am besten entspricht.

W. Spring<sup>2</sup>) hat sich mit der Frage beschäftigt, warum Eisenbahnschienen beim Gebrauch weniger leicht rosten, als beim Lagern, und ist zu dem Schlusse gekommen, dass diese Erscheinung durch die Bildung von magnetischem Eisenoxyduloxyd begründet ist. Anfänglich rosten die im Gebrauche befindlichen Schienen ebenfalls rasch; der auf solche Schienen ausgeübte starke Druck bringt jedoch dann eine Umsetzung hervor, indem sich aus dem Eisen und dem Eisenoxyd das widerstandsfähige Eisenoxyduloxyd bildet. Versuche ergaben in der That, dass Gemenge von seinen Eisenplättchen mit seuchtem Eisenoxydhydrat, einem Drucke von 1000 bis 1200 Atmosphären ausgesetzt, in Eisenoxyduloxyd übergehen und dass die oberslächliche Schieht von im Gebrauche besindlichen Schienen zum großen Theil aus diesem Oxyd besteht.

E. Prost<sup>3</sup>) hat das Verhalten von weißem Gußeisen (mit einem Gehalt von 3,13 Proc. Gesammtkohlenstoff, 2,67 Proc. gebundenem Kohlenstoff, 0,46 Proc. Graphit, 2,65 Proc. Phosphor und 0,91 Proc. Silicium) gegen Salzsäure verschiedener Concentration (29,227 bis 469,400 g Chlorwasserstoff im Liter) untersucht und hat gefunden, daß mit Zunahme der Concentration der Säure die Menge des Rückstandes abnimmt und dessen Gehalt an Kohlenstoff, Wasserstoff und Phosphor wächst. Der Eisengehalt des Rückstandes nimmt jedoch mit der Zunahme der Concentration der Säure ab. Der vorhandene Wasserstoff ist nach

Chem. Soc. Ind. J. 7, 200. — <sup>9</sup>) Belg. Acad. Bull. [3] 16, 47; Bull. soc. chim. [2] 50, 215. — <sup>8</sup>) Belg. Acad. Bull. [3] 16, 151, 216.

Prost's Ansicht nicht allein an den Kohlenstoff gebunden. Bei der Einwirkung der Salzsäure auf Gusseisen bilden sich wahrscheinlich auch organische, schwefelhaltige Verbindungen.

Nach A. Ledebur 1) ist die bisher gebräuchliche Unterscheidung des im Eisen enthaltenen Kohlenstoffes in gebundene (amorphe) Kohle und Graphit dem heutigen Stande der Wissenschaft nicht mehr entsprechend. Gestützt auf Seine Untersuchungen 2) und jene von Müller 3), Osmond und Werth 4) sowie Abel 5) unterscheidet Er nunmehr: 1. Härtungskohle, die sich in den meisten Eisensorten vorfindet, beim Lösen des Eisens in verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur als stark riechender Kohlenwasserstoff entweicht und beim Auflösen des Eisens in Salpetersäure (Dichte 1,2) anfänglich als schwarzer Rückstand hinterbleibt, der sich nach einigen Minuten ohne sichtbare Gasentwickelung auflöst; diese Kohle ertheilt dem Eisen seine Härte. 2. Gewöhnliche Carbidkohle, Fe<sub>3</sub>C, welche sich in allen Eisensorten vorfindet und beim Lösen des Eisens in stark verdünnter Schwefel- oder Salzsäure als eine bei relativ niedriger Temperatur entzündliche graue oder graubraune Masse zurückbleibt; sie löst sich in der genannten Salpetersäure beim Erwärmen nur langsam unter Braunfärbung der Flüssigkeit ohne Gasentwickelung auf. Sie bedingt die Weichheit und Geschmeidigkeit des Eisens. 3. Graphitische Temperkohle, eine bisher noch wenig beobachtete Form, von graphitähnlicher Beschaffenheit, die sich beim langen Glühen des Eisens aus den beiden anderen Formen bildet. Sie ist tief schwarz, amorph, glanzlos und wird weder von kochenden Säuren gelöst noch verflüchtigt; beim anhaltenden, oxydirenden Glühen brennt diese Kohle fort. 4. Die bekannte Form von Graphit.

F. Osmond<sup>6</sup>) hat Seine in Gemeinschaft mit Werth<sup>7</sup>) ausgeführten Untersuchungen über die *Umwandlungen* des *Eisens* 

Chem. Centr. 1888, 1635 (Ausz.).
 JB. f. 1885, 2019, 2022.
 Daselbst, S. 2026.
 Daselbst, S. 2028 f.
 Daselbst, S. 2022.

<sup>6)</sup> Ann. Phys. Beibl. 12, 325; Ann. min. [8] 14, 5. — 7) JB. f. 1885, 2028 f.; f. 1886, 2031.

und Kohlenstoffes in den Eisen- und Stahlsorten, sowie dem weißen Gußseisen ausführlich publicirt.

Th. Turner<sup>1</sup>) hat Seine Versuche<sup>2</sup>) über den Einflus von Silicium auf die Eigenschaften von Eisen und Stahl fortgesetzt und nunmehr Mischungen von weichem Stahl (mit 0,55 Proc. Mangan, 0,06 Proc. Phosphor, 0,05 Proc. Schwefel und 0,16 Proc. Kohlenstoff) mit einem solchen von einem Gehalte an 10 Proc. Silicium hergestellt und untersucht. Besonders berücksichtigt wurden hierbei die Elasticitätsgrenze, das Zerreissgewicht, die Längenausdehnung, die Querschnittsverringerung, die Schweißbarkeit und Brüchigkeit der erzielten Producte. Bei einem Gehalte von mehr als 0,15 Proc. Silicium nehmen die Elasticitätsgrenze und das Zerreissgewicht zu, während die Dehnbarkeit abnimmt und der Bruch krystallinisch oder körnig wird. Unterhalb 0,15 Proc. ist der Gehalt an Silicium auf die genannten Eigenschaften des Stahles nahezu ohne Einfluß. Alle siliciumhaltigen Proben lassen sich gut schweißen, wenn der Gehalt an Silicium nicht weniger als 0.5 Proc. beträgt.

Odelstjerna<sup>3</sup>) berichtete über Chromroheisen und Martinchromstahl. Nach Seinen Versuchen gelingt es, mit Hülfe des aus norwegischen Erzen bereiteten Chromroheisens einen vorzüglichen Martinstahl zu gewinnen, der den englischen Tiegelstahl weit übertrifft. Da dieser Stahl sich schwieriger härten läßt, darf dessen Kohlenstoffgehalt 0,9 Proc. nicht übersteigen. Es sollen enthalten: Extraweicher Chromstahl 0,25 Proc. Kohlenstoff und 0,25 bis 1,50 Proc. Chrom; weicher Chromstahl 0,50 Proc. Kohlenstoff und 0,25 bis 1,50 Proc. Chrom; harter Chromstahl 0,75 Proc. Kohlenstoff und 0,25 bis 1,50 Proc. Chrom; extraharter Chromstahl 0,90 Proc. Kohlenstoff und 0,25 bis 2,00 Proc. Chrom.

Nach einem Bericht von Leo<sup>4</sup>) hat Carlsson folgende Modification des *Bessemerprocesses* in Schweden vorgeschlagen. Das zu verwendende Roheisen enthält 1.5 bis 2,0 Proc. Silicium,

<sup>1)</sup> Chem. Soc. J. 53, 844. — 2) Vgl. JB. f. 1884, 1585; f. 1885, 1921, 2021, 2022. — 3) Chem. Centr. 1888, 1315 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 233 (Ausz.).

0,1 bis 0,15 Proc. Mangan und 4,0 Proc. Kohle (wovon 0,1 Proc. gebundene Kohle und 3,9 Proc. Graphit). Zur Ausführung des Processes wird das Roheisen im Converter fünf bis sechs Minuten geblasen und beim Erscheinen der Flamme ein bestimmter Theil unter sorgfältiger Abschlackung als "Reductionsmetall" in eine besondere Pfanne ausgegossen. Hierauf wird das Blasen fortgesetzt, bis das Product in weiches Eisen verwandelt ist, sodann etwas weiches Manganeisen und endlich das Reductionsmetall wieder hinzugesetzt. Das Reductionsmetall enthält gewöhnlich 4,15 Proc. Kohle, 0,05 Proc. Silicium und 0,07 Proc. Mangan, während das Product vor Zusatz des Manganeisens und des Reductionsmetalles einen Gehalt von 0,05 Proc. Kohle, 0,03 Proc. Mangan, 0,02 Proc. Schwefel und Spuren von Silicium besitzt. Im Schlussproduct findet sich gewöhnlich 0,2 Proc. Kohle und 0,02 Proc. Silicium. Die entstehende Schlacke kann eher als ein Trisilicat als ein Disilicat aufgefasst werden.

Kosmann<sup>1</sup>) hielt einen Vortrag über die Natur des Stahles mit Bemerkungen über die heutigen Anschauungen bezüglich dieses Gegenstandes. In demselben definirte Er gehärteten Stahl als die Verbindung höherer Wärmetönung und geringerer Volumendichte und ungehärteten Stahl als jene mit niederer Verbindungswärme und größerer Volumendichte. Es sprechen ferner alle Gründe dafür, daß man auch in dem gehärteten Stahle den Kohlenstoff in chemischer Bindung vorhanden anzusehen hat und daß jene anderen Deutungen von einer Legirung des Eisens mit Kohlenstoff aufzugeben sind.

Zur Herstellung von Schweisstahl sollen nach E. D. Wassel<sup>2</sup>) die zu behandelnden Eisenstücke (alte Schienen, Stäbe u. s. w.) in einem oscillirenden Ofen, dessen aus Kesselblech hergestellter Boden mit einem aus Eisenerz und pulverisirten, feuerfesten Ziegeln hergestellten Futter ausgekleidet ist, zur Kirschrothgluth erhitzt, dann mit geschmolzener Schlacke überdeckt und weiter erhitzt werden, bis der gewünschte Gehalt des Materiales an Kohlenstoff erreicht ist.

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 270, 190 (Ausz.). — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 415 (Patent).

- B. Pensky<sup>1</sup>) berichtete über Volumveränderungen beim Härten von Stahlstäben.
- C. F. Rydberg<sup>2</sup>) hat Untersuchungen über die Veränderungen im physikalischen Zustande des Stahles (mit nicht mehr als 1 Proc. Kohlenstoff) beim Anlassen ausgeführt und folgende Resultate erhalten: 1. Gehärteter Stahl geht durch directes Erwärmen bis auf 500° und darauf folgende langsame Abkühlung in den weichen Zustand über; 2. partielles Weichwerden findet schon bei Temperaturen unter 100° statt, und man kann wenigstens die Erwärmung nicht höher als bis 60° treiben, ohne dass dieses deutlich erscheint; 3. wenn die Temperatur des Anlassens constant bleibt, so schreitet das Weichwerden mit der Zeit fort, wobei der galvanische Leitungswiderstand continuirlich abnimmt und sich einer bestimmten Grenze nähert; 4. unter denselben Umständen findet eine continuirliche Verkürzung der Länge des Stahles statt, wobei sich dieselbe einer bestimmten Grenze nähert; 5. diese beiden Erscheinungen scheinen in Uebereinstimmung mit den Gesetzen, welche für molekulare Nachwirkung gültig sind, stattzufinden 3); 6. die Temperatur der Härtungsflüssigkeit ist nicht maßgebend für die Temperatur, bei welcher das Weichwerden anfängt.
- E. Mercadier<sup>4</sup>) hat Untersuchungen über die Bestimmung der Constanten und des dynamischen Elasticitätscoëfficienten des Stahles ausgeführt, auf welche hier nur verwiesen werden kann.
- J. Rey<sup>5</sup>) besprach die Vortheile der Coaksgewinnung am Platze der Stahlhütten.
- E. Priwoznik 6) theilte nachstehende Analysen aus dem Laboratorium des k. k. General-Probiramtes in Wien 7) mit:

<sup>1)</sup> Ann. Phys. Beibl. 12, 635. — 2) Daselbst, S. 309. — 3) Vgl. JB. f. 1887, 2517 f. — 4) Compt. rend. 107, 27, 82. — 5) Ann. min. 12, 121. — 6) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 301. — 7) Vgl. JB. f. 1887, 2504 bis 2509.

## Weisses Roheisen aus Eisenerz:

	I.	II.	III.	IV.	v.	VI.
Kohlenstoff, gebunden	3,431	3,338	3,594	3,556	3,650	3,725
Graphit	-	_	_	_	0,220	_
Silicium	-	0,060	0,136	0,113	0,140	0,116
Mangan	1,312	1,095	1,382	0,948	1,650	0,698
Kupfer	Spur	0,043	0,048	0,001	-	_
Schwefel	0,027	0,024	0,024	0,028	0,017	0,022
Phosphor	0,049	0,049	0,051	0,061	0,059	0,078
Die dazu gehörigen Schlack	en (F. ]	ı Lipp ı	i and <b>y</b> H.	Pete	rson):	
Kieselsäure	37,35	39,90	41,40	41,90	38,75	42,85
Titansaure	_	_	0,08	_	_	_
Thonerde	7,05	6,90	5,81	5,65	8,50	12,37
Manganoxydul	11,67	11,01	12,85	13,06	12,01	11,99
Ta*31	1,35	1,80	2,06	2,70	1,52	4,89
Elsenoxydul					1 1	
	Spur	Spur	Spur	Spur	-	
Kupfer		Spur 25,95	Spur 22,76	•	 {22,43	 16,98
Kupfer	Spur	•		•	 {22,43 14,55	
Kupfer	Spur 27,03	25,95	22,76	22,63		 16,98 9,02 1,57
Eisenoxydul	Spur 27,03 14,09	25,95 12,31	22,76 13,77	22,63 12,07	14,55	9,02

Martinflusseisen vom basischen Processe in Donavitz bei Leoben enthielt:

	C	Si	$\mathbf{M}\mathbf{n}$	Cu	Co	8	P
I.	0,050	0,018	0,025	0,010	0,006	0,022	0,036
II.	0,065	0,014	0,310	0,004	Spur	0,044	0,055.

Ein in den Handel gebrachtes, angeblich reducirendes Schmelzmittel, "Leukon" genannt, bestand aus 2 Thln. Quarzpulver und 1 Thl. Soda. — Zur Untersuchung von Chromers schlug Er das Glühen von 0,5 g des fein gepulverten Minerales mit 3 g Natronkalk im Porcellantiegel in der Muffel des Goldprobirofens vor. Die Schmelze wird dann mit Wasser und verdünnter Schwefelsäure ausgekocht, die Lösung mit einer gewogenen Menge Eisen-

doppelsalz reducirt und der Ueberschuss des letzteren mit Chamäleon titrirt.

Elbers 1) schrieb einen Aufsatz über die Bildung kieselsaurer Schlacken, in welchem Er folgende Eintheilung der Schlacken traf: a) Beständige Silicataluminatschlacken, mit der beispielsweisen Zusammensetzung 29 Proc. Si O<sub>2</sub>, 16,50 Proc. Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 50,55 Proc. Ca O und dem aus Sulfiden bestehenden Rest; b) Aluminatschlacken, welche bei gutem Ofengange sich in Thonerdesilicatschlacken umsetzen und der Zusammensetzung von 37,50 Proc. Si O<sub>2</sub>, 8,58 Proc. Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 28,00 Proc. Ca O, 20,00 Proc. Mg O entsprechen; c) thonerdehaltige Schlacken mit dem Sauerstoffverhältnisse 1,5:1 (Thonerde als Basis), die ihrer Constitution und praktischen Bedeutung nach noch wenig untersucht sind.

J. H. L. Vogt<sup>2</sup>) hat einige Bemerkungen über die Zusammensetzung der krystallisirten Schlacken als Erwiderung auf die diesbezügliche Publication von Rammelsberg 3) veröffentlicht, in welcher Er sich hauptsächlichst über die Verbindungsweise der Thonerde in den Augitschlacken äußerte. Weiter besprach Er die in den Schlacken auftretenden tetragonalen Mineralien (Melilith und Gehlenit); Er fand in denselben ein neues, tetragonales, nicht Thonerde führendes Mineral, mit Kalk als Hauptbase, das sich in mineralogischer Beziehung sehr eng an Melilith anschliesst und wahrscheinlich die Zusammensetzung (RO)<sub>3</sub>.(SiO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> oder (RO)<sub>4</sub>.(SiO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> besitzt. Endlich berichtete Er über künstlichen Magnesiaglimmer, der sich fast immer in den Rohschlacken des Kafveltorp-Kupferwerkes in Schweden ausscheidet, und welcher sich von dem natürlichen nur wenig unterscheidet. Das stete Vorhandensein von Fluorid in der Schmelzmasse scheint eine nothwendige Bedingung für die Bildung des Glimmers zu sein.

Th. Ide Bowler 1) beschrieb die Verarbeitung der Kobalterze in China.

Chem. Centr. 1888, 1314 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Daselbst, 806, 985 (Ausz.). —
 JB. f. 1887, 2551 f. — <sup>4</sup>) Chem. News 58, 100.

Die deutsche Gold- und Silberscheideanstalt, vorm. Roefsler 1) in Frankfurt a. M. erhielt ein Patent auf ein Verfahren zur Gewinnung von Kobalt und Nickel aus Abfalllaugen. Danach werden diese Laugen mit Zink und einer größeren Menge Cementkupfer behandelt, wobei sich Nickel und Kobalt auf dem Cementkupfer niederschlagen. Wird dann letzteres mit sauren Kupfervitriollaugen behandelt, so lösen sich Kobalt und Nickel auf, während entsprechende Mengen Kupfer ausfallen. Zu diesem Verfahren lassen sich nur Chloridlaugen benutzen, und müssen demnach etwaige Sulfate erst durch Chloralkalien umgesetzt werden.

Nach einer Notiz in Dingler's Journal<sup>2</sup>) wird in Mons in Belgien mit großem Vortheil zum Vernickeln mittelst Elektricität ein Bad verwendet, das aus 1 kg Nickelsulfat, 0,725 kg neutralem weinsteinsaurem Ammoniak, 0,005 kg Gerbsäure und 20 Litern Wasser hergestellt wird. Die Salze müssen im vollkommen neutralen Zustande und die Lösungen der Materialien im filtrirten Zustande verwendet werden. Mit diesem Bade und einem ganz schwachen Strome kann man auf irgend welchem Metall eine dicke Schicht Nickel niederschlagen.

Havemann<sup>3</sup>) hat Sein Verfahren zur directen Bleigewinnung 1) dahin abgeändert, dass Er nunmehr die Bleierze in ein Bad von geschmolzenem Eisen eintaucht.

A. Schertel 5) theilte Analysen von Producten der Bleiarbeit der fiscalischen Hüttenwerke bei Freiberg mit. Die Untersuchung von Werkblei I. von reicher Erzarbeit der Muldener Hütten, II. von gewöhnlicher Erzarbeit und III, von Schlackenarbeit derselben Hütten, sowie IV. von Erzarbeit der Halsbrückner Hütte und V. der Schlackenarbeit der letzteren Hütte ergab:

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 904 (Patent). — 2) Dingl. pol. J. 267, 478 (Ausz.); Chem. Centr. 1888, 436 (Ausz.). — 3) Dingl. pol. J. 269, 369 (Patent). — 4) JB. f. 1886, 2041. — 5) Chem. Centr. 1888, 155 (Ausz.).

	1.	II.	III.	1V.	v.
Silber	1,790	0,470	0,430	0,830	0,516
Kupfer	0,632	0,225	0,121	0,328	0,699
Wismuth	0,034	0,019	0,022	0,047	0,032
Cadmium	_	_	0,002	_	0,003
Zinn	1,490	1,354	0,078	0,650	0,871
Arsen	1,159	1,826	0,134	0,540	0,388
Antimon	6,215	0,958	0,480	0,976	0,358
Nickel und Kobalt	_	_	_	0,010	0,011
Eisen	0,005	0,007	<b>–</b>	_	
Zink	0,003	0,002	0,008		_
Schwefel	_	0,051	0,015	_	

Die Werke werden durch einen Saigerprocess von etwa 90 Proc. des Kupfergehaltes, sowie von Nickel, Kobalt, Eisen, Schwesel und einem Theil des Arsens befreit. Zur Entsernung des Zinns, Arsens und Antimons werden die gesaigerten Bleie auf einem Raffinirherde eingeschmolzen und an die Obersläche der Metalle zunächst Luft, dann Wasserdamps geblasen. Es bilden sich hierdurch Verbindungen der Zinnsäure, Arsensäure und Antimonsäure mit Bleioxyd. So gereinigte Bleie, und zwar I. raffinirtes Erzblei der Muldener Hütte, II. raffinirtes Schlackenblei derselben Hütte, III. raffinirtes Erzblei der Halsbrückner Hütte und IV. raffinirtes Schlackenblei derselben Hütte, enthielten:

	I.	II.	III.	IV.
Silber	1,76	0,84	1,063	0,775
	0,157	0,102	0,209	0,104
	0,122	0,064	0,098	0,114
	Spur	Spur	0,002	0,001
	0,019	0,011	0,026	0,017

In einem eisernen Cylinder befindliches Werkblei wurde ferner 24 Stunden lang in einen Raum gestellt, dessen Temperatur höher lag als der Schmelzpunkt des Bleies. Nach dem Erkalten wurden von oben und unten Scheiben zur Untersuchung entnommen. Die Analysen ergaben:

	Spec. Gew.	Ag	Cu	Bi	$\mathbf{Sn}$	As	Sb
Oben .	10,321	0,421	1,324	0,132	0,941	2,164	0,700 Proc.
Unten .	10,824	0,403	0,034	0,042	3	1,980	0,749 "
	Fe	Ni	$Z_{\mathbf{n}}$	S			
Oben .	0,103	0,029	0,016	0,500	Proc.		
Unten .	0,009		0.003				

E. Prost¹) untersuchte die bleihaltigen Rückstände aus den Zinkdestillationsöfen der Umgebung von Lüttich. Diese Rückstände können mechanisch in zwei Theile getheilt werden, nämlich in sogenannte feine Asche und in Körner; dieselben enthielten:

	Fein	e Asche	Körner
Blei	. 18,25	bis 17,22	9,75 bis 7,25
Kieselsäure	. 15,52	, 16,00	24,00 , 20,65
Eisen	. 36,50	<b>, 38,10</b>	29,05 , 30,00
Zink	. 6,14	<b>"</b> 5,00	3,61 , 3,21
Kalk			5,60 , 6,62
Kohlenstoff (ungefähr)	. 3	" 3	<b>–</b> " –
Silber pro Tonne	. 340	" 340 g	310 , 225 g

Er führte verschiedene Versuche mit wechselndem Erfolg aus, um aus diesen Rückständen unter Zufügen von Kieselsäure, Kalk und Thonerde das *Blei* und das *Silber* zu gewinnen.

Carnelley und W. Frew?) haben Versuche ausgeführt über den Einfluss von gelöschtem Kalk, Kalkstein, Sand, Calciumsilicat und anderen Stoffen auf Blei, um Ausschluss über die Ursachen der Corrosion von Wasserleitungsröhren aus Blei?) zu gewinnen. Zu diesem Zwecke wurden die Materialien mit Wasser zu einem Brei angerührt, ein gewogenes Stück Blei eingetaucht und nach zwei bis vier Wochen der Gewichtsverlust bestimmt. Die Versuche wurden zum Theil bei Luftzutritt, zum Theil bei Luftabschlus ausgeführt. Die gewonnenen Resultate waren solgende: 1. In fast allen Fällen wird das Blei bei Luftzutritt

<sup>1)</sup> Bull. soc. chim. 49, 682. — 2) Chem. Soc. Ind. J. 7, 15, 78; Dingl. pol. J. 268, 186. — 3) Vgl. JB. f. 1885, 365; f. 1887, 2523 ff.

mehr angegriffen, als bei Luftabschlus. Dieser Unterschied tritt besonders bei denjenigen Stoffen hervor, welche die größte Wirkung auf Blei zeigen. Thonerdehydrat und blauer Thon wirken ausnahmsweise etwas mehr bei Luftabschluß. Bei Calciumcarbonat, altem Mörtel, Calciumsilicat, oder einer Mischung von Calciumcarbonat und Kalk verursacht Zutritt oder Abschluss von Luft fast keinen Unterschied. Kaliumnitrat dagegen zeigt ein merkwürdiges Verhalten: bei Luftzutritt wirkt es beinahe so stark auf Blei wie Wasser allein, bei Luftabschluss vermindert es aber die Corrosion so stark wie Calciumsilicat. 2. Die Wirkung von Wasser auf Blei wird bei Luftzutritt durch die Gegenwart von Ammoniumnitrat oder gelöschtem Kalk, bei Luftabschluss durch Calciumsulfat, sowie auch durch eine Mischung von gelöschtem Kalk und Sand bedeutend erhöht. Alle anderen untersuchten Stoffe, sogar auch Kaliumnitrat, vermindern bei Zutritt und auch bei Abschluss von Luft die Wirkung von Wasser auf Blei. 3. Gelöschter Kalk wirkt in allen Fällen viel mehr corrodirend als Wasser allein, und wenngleich durch die Gegenwart von Sand diese Wirkung vermindert wird, zerstört doch frischer Mörtel Bleiröhren, die mit ihm in Berührung sind, sehr bald. Alter Mörtel dagegen wirkt, wie Calciumsilicat und -carbonat und im geringen Masse Torf, schützend. 4. Von großer Wichtigkeit ist die Beobachtung, dass Sand, Calciumcarbonat, alter Mörtel, Calciumsilicat und eine Mischung von Sand und Calciumcarbonat einen bedeutend schützenden Einfluss auf das Blei ausüben. Eine Mischung von Kalkstein und Sandstein ist diesbezüglich bedeutend wirksamer, als die beiden Stoffe getrennt für sich. 5. Calciumsilicat verhindert die corrodirende Wirkung von Kaliumund Ammoniumnitrat völlig, so daß das Blei nicht mehr angegriffen wird, als von Wasser, welches Calciumsilicat allein enthält. Sand und eine Mischung von Sand und Calciumcarbonat wirken ähnlich, doch nicht so stark schützend, bei Gegenwart der Nitrate. 6. Die schützende Wirkung von Calciumcarbonat scheint nicht von der Gegenwart von Kohlensäure und der Bildung von Dicarbonat abzuhängen. 7. Magnesia verhindert die Corrosion ebenso stark wie Calciumsilicat.

- G. Flögel<sup>1</sup>) hat Beiträge zur Löslichkeit von Blei in Wasser veröffentlicht. Als Grund zur Ausführung dieser Untersuchung diente der Umstand, dass das durch Bleirohre geleitete Wasser der Jägerndorfer Realschule sich als bleihaltig erwies. dortige Leitungswasser ist sehr weich und enthält nur 6.52 Thle. fester Bestandtheile in 100 000 Thln. Wasser. Die erhaltenen Resultate waren folgende: In sehr verdünnten Bleilösungen, wie im bleihaltigen Wasser vermindert sich mit der Zunahme der behufs Ansäuerung zugesetzten Salpetersäure die Fällbarkeit des Bleies durch Schwefelwasserstoff und kann bei bedeutendem Säureüberschuss ganz aufhören. Durch Kochen wird in Wasser gelöstes Blei vollständig niedergeschlagen und zwar um so rascher, je härter das Wasser ist; und umgekehrt, ein Wasser löst um so weniger Blei, je härter, und um so mehr, je weicher dasselbe ist<sup>2</sup>). Zum Zwecke des Auffindens und der quantitativen Bestimmung von Blei in durch Bleiröhren geleitetem Wasser ist Ansäuern mit Salpetersäure vor dem nothwendigen Concentriren durch Abdampfen nicht zu empfehlen. Ungeschwefelte Bleirohre geben mehr Blei an das Wasser ab, als geschwefelte. Jägerndorfer Leitungswasser kommt bezüglich seines Lösungsvermögens für Blei dem destillirten Wasser sehr nahe. Um unschädliches Wasser zu erhalten, ist dasselbe erst nach reichlichem, in raschem Strome erfolgtem Auslaufen der Leitung zu entnehmen. So lange Kohlensäure und Luft in Wasser nicht gelöst sind, bleiben sie ohne Einfluss auf die Löslichkeit des Bleies, dagegen wird letztere durch gelöste Kohlensäure bedeutend vermindert, durch gelöste Luft bedeutend vergrößert.
- C. Heyers) veröffentlichte unter dem Titel "Ursache und Beseitigung des Bleiangriffes durch Leitungswasser" chemische Untersuchungen, welche aus Anlass der Dessauer Bleivergiftungen im Jahre 1886 ausgeführt wurden. Es ergab sich, das, während Zink und Eisen die Bleiaufnahme durch Wasser stark vermindern oder ganz aufheben, Zinn dagegen dieselbe beträchtlich

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Separatabdruck. — <sup>2</sup>) Vgl. JB. f. 1887, 2523 ff. — <sup>3</sup>) Chem. Centr. 1888, 1215 (Ausz.).

steigert. Aus diesem Grunde ist vor der Verwendung verzinnter Bleiröhren oder verbleieter Zinnröhren zu warnen. Andere Versuche zeigten, dass der Gehalt des Wassers an Kalksalzen dessen Verhalten gegen Blei nicht wesentlich beeinflust, dass aber sowohl weiches als hartes Wasser, wenn dasselbe freie Kohlensäure enthält, stark auf das Blei einwirkt. Es empfiehlt sich demnach, das Wasser zunächst durch Kalksteinpulver von der freien Kohlensäure zu befreien. Auch die Beseitigung der Lust aus dem Wasser verminderte dessen Aufnahmefähigkeit für Blei sehr bedeutend. Durch die Reinigung mit Kalkspathpulver wird das Wasser nur unwesentlich härter. Filtration allein ist bei Anwendung geeigneter Filtermaterialien schon im Stande, ein bleihaltiges Leitungswasser zu entbleien.

G. A. Barbaglia und P. Gucci 1) haben eine Untersuchung ausgeführt, um die Frage "Wovon hängt die Unschädlichkeit des Blei's in Beziehung auf das Trinkwasser ab?" zu beantworten, Sie fanden die Ansicht früherer Forscher bestätigt, dass destillirtes Wasser das Blei, namentlich bei feiner Vertheilung und langem Contact, stark angreift, dass eine Lösung von Calciumcarbonat in überschüssiger Kohlensäure die lösende Wirkung des Wassers auf Blei sehr abschwächt und dass im Gegentheile die Sulfate die corrodirende Wirkung befördern. Sie fanden jedoch auch, dass Blei in Gegenwart von Chlormetallen von reinem Wasser nicht namhaft, dagegen sehr stark angegriffen wird, wenn auch noch Calciumsulfat zugegen ist, und dass kohlensäurehaltiges Wasser Blei sofort angreift. Sie kamen zu dem Schlusse, dass die Unschädlichkeit des Blei's bei Wasserleitungen ausschließlich dem im Wasser enthaltenen Calciumdicarbonat zu verdanken sei<sup>2</sup>) und dass zur Erreichung des Zweckes schon die geringe Menge Calciumcarbonat genügt, welche beim Kochen von Calciumdicarbonat enthaltendem Wasser gelöst bleibt.

W. Fox<sup>3</sup>) hat beobachtet, dass beim Aufbewahren von Petroleum in mit Blei ausgekleideten Gefäsen letzteres rasch

Chem. Centr. 1888, 934 (Ausz.); Staz. sperim. agrar. 15, 88 (Ausz.).
 Ygl. JB. f. 1887, 2523 ff. — 3) Chem. News 58, 39.

angegriffen wurde, wobei ein brauner, aus dem Oxydhydrat, Carbonat und Valerat des Blei's bestehender Niederschlag entstand. Er fand ferner, dass *Valeriansäure* mit Mennige Bleioxydhydrat, Bleicarbonat und Dibutyl bildet:  $2C_4H_9CO_2H + Pb_3O_4 = PbH_2O_2 + PbCO_3 + C_8H_{18}$ . Wird Blei mit säurefreiem Petroleum im geschlossenen Rohre am Wasserbade erhitzt, so bildet sich nur Bleioxyd, während Valeriansäure mit Blei und Sauerstoff, oder ein Gemisch von Valeriansäure und Petroleum mit Blei unter Ausschluß von Sauerstoff, aber sonst gleichen Bedingungen Bleihydroxyd und Bleicarbonat liefern.

M. Malvern W. Iles!) hat eine größere Untersuchung der Schlacken von silberhaltigem Blei ausgeführt und hierbei deren physikalische Eigenschaften (Dichte, Krystallform, Farbe, Glanz, Flüchtigkeit, Schmelzbarkeit, Magnetismus, Zerreibbarkeit), sowie ihre chemische Zusammensetzung studirt. Diese Schlacken bestehen dem Wesen nach aus Silicaten des Eisens und Calciums und führen stets geringe Mengen von Blei und Silber; außerdem kommen in denselben auch mitunter Mangan-, Zink-, Aluminium-, Baryum- und Magnesiumverbindungen vor.

Siemens und Halske<sup>2</sup>) haben sich folgende Neuerung bei der elektrischen Gewinnung von Kupfer und Zink patentiren lassen. Das Auslaugen der gepulverten, gerösteten oder geschmolzenen Schwefelerze geschieht mittelst Ferrisulfat, welches in den Bädern selbst erzeugt wird. Zu diesem Zwecke wird der Lauf des Kupfer- oder Zinksulfat und Ferrosulfat enthaltenden Elektrolyten so geführt, dass von demselben zunächst die Kathodenzellen (um Kupfer oder Zink auszufällen), dann die durch nichtmetallische Diaphragmen von jenen geschiedenen, mit elektrolytisch unlöslichen Anoden (Kohle) versehenen Anodenräume durchströmt werden, in welchen letzteren das Ferrosulfat zu Ferrisulfat oxydirt wird. Hierauf strömt der Elektrolyt in die mit Schwefelerzen gefüllten Auslaugebassins, um dann von Neuem den Kathodenzellen zugeführt zu werden.

<sup>1)</sup> Monit scientif. [4] 2, 549; Chem. News 57, 4, 18, 37, 43, 57. — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 331 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 142 (Patent).

- A. Föhring 1) beschrieb die Einrichtung für die elektrolytische Raffination von Metallen (Elektrolyse von silberhaltigem Kupfer) für den Kleinbetrieb.
- C. Stolp<sup>2</sup>) hat bei dem *elektrolytischen* Verfahren der Kupfergewinnung aus Kupferstein<sup>3</sup>) zur Erzielung haltbarer Elektroden vorgeschlagen, in die Formen vor dem Guss der Platten ein grobmaschiges Drahtnetz zu legen, so dass, wenn der Stein in die Form entleert ist, das Drahtnetz der Steinplatte einverleibt ist.
- J. Perino<sup>4</sup>) hat ein neues Kupferextractionsverfahren für Kupferkiese angegeben. Danach werden die kupferhaltigen Schwefelkiese mit salpetersaurem Eisenoxyd innig gemischt und in kleineren Retorten auf 40 bis  $100^{\circ}$  erhitzt, wobei folgender Process verläuft:  $Fe_2(NO_3)_6 + 2 CuS = 2 CuSO_4 + Fe_2O_3 + 5 NO + NO_2$ . Das entstandene Kupfersulfat wird dem Reactionsproducte mit Wasser entzogen und aus der Lösung das Metall als Cementkupfer gewonnen. Die entweichenden nitrosen Dämpfe sollen zur Gewinnung von Calcium- oder Strontiumnitrat verwerthet und die erhaltenen Nitrate mit Eisenvitriol umgesetzt werden. Das entstandene Ferronitrat kann endlich durch die nitrosen Dämpfe in das Oxydsalz übergeführt werden.

Die Société industrielle et commerciale des métaux in Paris nahm ein Patent<sup>5</sup>) auf das *Uebersiehen* von *Kupfer* oder dessen *Legirungen* mit einer schmelzenden Schicht von *Cuprosulfocyanat*. Zu diesem Zwecke werden 10 kg Rhodanammonium in 100 Litern Wasser gelöst, der Lösung dann 10 kg Ammoniakflüssigkeit vom spec. Gewichte 0,910 und eine Auflösung von 3 kg Kupfervitriol in 9 Litern Wasser hinzugefügt. Die zu überziehenden Gegenstände werden in dieses Gemisch während einer Stunde eingetaucht, dann herausgenommen, gespült und getrocknet. An Stelle des Rhodanammoniums kann zur Herstellung des Cuprosulfocyanats auch ein anderes, in Wasser lösliches Rhondansalz verwendet

Dingl. pol. J. 268, 124. —
 Daselbst, S. 123 (Patent). —
 Vgl. JB. f. 1885, 2038 f. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 470 (Patent). —
 Chem. Centr. 1888, 504 (Patent); Ber. (Ausz.) 1888, 199 (Patent).

werden. Es kann ferner der Ueberzug auch derart hergestellt werden, daß man auf die zu schützenden Gegenstände die Mischungen von fertigem Cuprosulfocyanat mit Kautschuklösung, einem Lack, Firnis oder ähnlichem Material aufträgt.

Preece<sup>1</sup>) beschrieb die Verwendung des Kupfers zu Telegraphendrähten in England, speciell auf der Linie London-Dublin.

E. D. Peters<sup>2</sup>) beschrieb und kritisirte die in Amerika üblichen Proben zur Werthbestimmung von Kupfererzen, wozu W. Westmoreland<sup>2</sup>) und W. M.<sup>4</sup>) Bemerkungen machten.

K. W. Jurisch 5) hat folgendes Verfahren zur Aufarbeitung der Mutterlaugen bei der Gewinnung von Kupfer aus kupferhaltigen Pyriten angegeben: Die hauptsächlichst Eisenchlorür und Natriumsulfat enthaltenden Laugen werden, wenn sie freie Säure aufweisen, annähernd mit Kreide oder mit Eisenoxydhydrat einer vorhergegangenen Operation neutralisirt und dann in einen dem Weldon'schen ähnlichen Oxydationsthurm gesendet, durch welchen gleichzeitig ein Dampfstrom und ein Strom erhitzter Luft streichen. Es scheiden sich basische Eisensalze ab, während Säure in Freiheit tritt, die durch Kalkmilch stets nahezu abgestumpft wird. In großen Gefäßen läßt man dann den Schlamm absitzen und wäscht denselben durch Decantation aus. Die klare Mutterlauge wird nun mit einem leichten Ueberschufs von Kalkmilch versetzt, wodurch das Zink als basisches Carbonat gefällt wird; dieser Niederschlag kann dann nach dem Waschen mit heißem Wasser, Auspressen und Erhitzen in einem Muffel- oder Flammenofen auf Zink verarbeitet werden, während die Chlornatrium und Chlorcalcium enthaltende Mutterlauge zur Gewinnung von Kochsalz dient.

H. Rössler<sup>6</sup>) führte Untersuchungen über den Grad der Genauigkeit bei Silberproben aus und besprach die Ursache der hierbei eintretenden Verluste.

F. W. Taylor<sup>7</sup>) berichtete über eine schwach gelblich ge-

Dingl. pol. J. 267, 257. — <sup>2</sup>) Chem. News 57, 22. — <sup>3</sup>) Daselbst 58, 76, 131 (Corresp.). — <sup>4</sup>) Daselbst, S. 108 (Corresp.). — <sup>5</sup>) Monit. scientif.
 [4] 2, 567. — <sup>6</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 567. — <sup>7</sup>) Dingl. pol. J. 269, 529.

färbte Legirung von Gold und Silber, welche im Kingston-Districte gefunden wurden und die aus 61,69 bis 58,10 Proc. Gold, sowie 34,41 bis 41,90 Proc. Silber bestand. — Straka¹) hielt einen Vortrag über Goldvorkommen und Goldgewinnung in Ostasien; ferner berichtete C. Barth²) über die bei Batopilas in Mexiko vorkommenden Silbererze. — R. Wimmer³) beschrieb die Silberlagerstätten von Leadville in Colorado.

In einem Berichte in Dingler's Journal') über die Gewinnung des Goldes, resp. des Silbers sind die verschiedenen Bearbeitungsmethoden der Edelmetalle nebst den üblichen und neu vorgeschlagenen Apparaten beschrieben worden.

Nach einem Berichte in Dingler's Journal's) über Goldund Silberscheidung geschieht im Probirlaboratorium zu New-York die Trennung von Gold und Silber vermittelst concentrirter Schwefelsäure (Methode von Egleston); aus der Silbersulfatlösung wird das Silber durch Kupfer niedergeschlagen. Aus den Gold und Silber enthaltenden Abfällen (Flugstaub, Kehricht, Asche) werden dortselbst die Edelmetalle nach vorangegangenem Schlämmprocess durch Amalgamation gewonnen. In der Münze zu Philadelphia wird die Scheidung nach einem Verfahren von Mason vermittelst Salpetersäure vorgenommen; die Silbernitratlösung wird dann mit Kochsalz gefällt und das Chlorsilber mit Zink reducirt. Der Goldrückstand unterliegt noch einer zweimaligen Auskochung mit Schwefelsäure. In San Francisco geschieht die Scheidung ebenfalls mit Schwefelsäure, die Ausfällung des Silbers jedoch mit Eisenvitriol. — Daselbst sind auch statistische Mittheilungen über die Goldproduction des siebenbürgischen Goldbezirkes, von Ostsibirien und des russischen Reiches in den Jahren 1876 bis 1886, sowie über die Production des preußischen Staates an Silber- und Golderzen in den Jahren 1881 bis 1886 Die Production der Vereinigten Staaten betrug im Jahre 1885 an Gold 30 800 000, und an Silber 48 800 000 Dollars.

A. L. Keeport 6) hat beobachtet, dass Zirkonium eine große

Dingl. pol. J. 269, 530. —
 Daselbst. —
 Daselbst, S. 531. —
 Daselbst, S. 532 f. —
 Daselbst, S. 582. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 458 (Patent).

Verwandtschaft zu den Edelmetallen, namentlich dem Golde, besitze und gründete Er hierauf ein Verfahren zur Gewinnung von Edelmetallen aus und mittelst Zusetzens von zirkoniumhaltigen Erzen. Beim Aufschließen der die Edelmetalle (Gold, Platin u. s. w.) führenden Erze werden denselben zirkonhaltige Erze, falls solche nicht schon in jenen edlen Erzen vorhanden sind, hinzugefügt. Dann werden die so behandelten Erze mit einem das gesuchte Metall nicht angreifenden Lösungsmittel ausgezogen und wird aus dem Rückstande das Zirkoniumoxyd durch Schlämmen von dem Edelmetall und anderen Nebenbestandtheilen getrennt. Die Reinigung des Edelmetalles geschieht dann nach bekannten Methoden.

Bei der elektrolytischen Goldgewinnung nach Cassel<sup>1</sup>) zeigt sich für den Fall, dass die Erze Eisen und andere Metalle enthalten, in Folge der Bildung von Eisenoxydulsalzen der Uebelstand, dass sich das Gold vorzeitig ausscheidet. Hannay<sup>2</sup>) behob diesen Uebelstand dadurch, dass Er in den Kathodenraum des galvanischen Niederschlaggefäses ein geeignetes Cyanid oder Sulfocyanid brachte. Derselbe verwendete auch bei dem Goldchorirungsprocesse anstatt gasförmigen Chlores verflüssigtes Chlor.

Nach untenstehender Quelle<sup>3</sup>) bezwecken die elektrischen Amalgamirverfahren zur Goldgewinnung von Molloy und Rae den Nachtheil zu beheben, das bei der Amalgamation "strenger" Golderze das Quecksilber trocken wird, d. h. das sich dasselbe mit einer Oxydschicht überzieht. Dieser Nachtheil wird durch folgende Anordnung umgangen. In die Mitte der das Quecksilber enthaltenden Pfanne wird eine poröse Zelle, in welcher sich ein Bleicylinder und eine Lösung von Glaubersalz befindet, eingeführt. Der Bleicylinder wird mit dem positiven, das Quecksilber mit dem negativen Pole einer Dynamomaschine verbunden, wodurch sich Wasserstoffamalgam bildet, das in Berührung mit Erzen die Oxydation des Quecksilbers verhindert.

C. Schnabel 4) untersuchte amerikanische, Gold enthaltende

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2512. — 2) Dingl. pol. J. 269, 363 (Patent). — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 281. — 4) Dingl. pol. J. 269, 577 (Ausz.).

Kiese, wie man sie durch Verwaschen der Amalgamationsrückstände gewinnt. Dieselben besaßen folgende Zusammensetzung:

I.	II.	III.
Eureka und Idaho	Washington Mine	Black Bear Mine
Mines, Grass Valley	Maripoza County	Klamath County
Cu 0,85	0,00	0,00
Pb 0,78	1,50	0,00
Au 0,02743	0,00914	0,0137
Ag 0,0068	0,0035	0,0030
Zn 0,00	1,34	0,00
Fe 40,65	30,85	42,05
As Spur	0,00	21,25
S 32,80	31 <b>,33</b>	25,10
Si 12,64	33,30	10,35
Al 0,10	0,00	0,85
Mg 3,50	0,00	0,00
O (und Verlust) . 8,65	1,67	0,38

Zur Vermeidung verschiedener Uebelstände beim Plattner'schen Verfahren der Goldextraction mittelst Chlor¹) sind von Mears, de Lacy, Henderson und Munktell²) verschiedene Verbesserungen vorgeschlagen worden. Während Mears die Extraction unter Druck vornahm, liefs H. Munktell zum gleichen Zwecke durch die vortheilhaft früher gerösteten und gewaschenen Erze eine aus Chlorkalklösung und Salzsäure oder einer anderen Säure bestehende Flüssigkeit laufen.

W. H. Burfeinds) schlug vor, beim Castner'schen Goldextractionsverfahrens) anstatt Chlor Brom zu verwenden.

A. Görz<sup>5</sup>) hat die Reduction des Goldchlorids durch Holzkohle studirt, welche von M. Davis<sup>6</sup>) für die Goldgewinnung nach dem Plattner'schen Chlorirungsprocefs<sup>7</sup>) vorgeschlagen wurde. Die Versuche haben zunächst ergeben, dass bei Einwirkung von Holzkohle auf Goldchlorid in wässeriger Lösung bei gewöhnlicher Temperatur etwa 50 Proc. des Metallgehaltes ziemlich rasch gewonnen werden, die Reduction der Restmengen jedoch nur langsam erfolgt, und dass selbst bei achttägiger Ein-

In den JB. nicht übergegangen. — <sup>2</sup>) Dingl. pol. J. 269, 578 f. —
 Chem. News 58, 92. — <sup>4</sup>) In den JB. nicht übergegangen. — <sup>5</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 63. — <sup>6</sup>) In den JB. nicht übergegangen. — <sup>7</sup>) In den JB. nicht übergegangen.

wirkung die Lösung nicht vollständig zu entgolden war. Dagegen verläuft die Reaction in der Siedehitze rasch und die Zersetzung ist eine vollständige, selbst in Gegenwart von Salzen, wie sie die Chlorlaugen im Großbetriebe aufweisen. Die Versuche zur Aufklärung des Vorganges bei dieser Reduction ließen die Schlüsse zu, daß die Reduction des Goldchlorides nur durch chemische Wirkung erfolgt und sich hierbei neben Gold als Endproducte Kohlensäure, Wasserstoff, Sauerstoff und Salzsäure bilden dürften.

Nach Newbery-Vautin¹) wird bei dem Goldchlorirungsverfahren die Chlorirung mit Vortheil unter Druck vorgenommen.
Nachdem man die Erze durch Rösten von Schwefel, Arsenik und
Antimon befreit hat, werden dieselben in ein drehbares eisernes
Faſs, das mit Blei oder Holz gefüttert ist, gegeben und die nöthigen
Mengen von Wasser, Schwefelsäure und Chlorkalk zugefügt. Hierauf wird der Apparat dicht geschlossen, Luft in denselben gepreſst und das Faſs in Rotation erhalten. Die Goldlauge ist
hiernach auf gewöhnlichem Wege weiter zu verarbeiten.

Cl. Th. J. Vautin<sup>2</sup>) hat bei dem Verfahren der Goldgewinnung mittelst Chlor zum Zwecke der Ersparniss an letzterem vorgeschlagen, dieses Gas gemengt mit gepresster Luft in den Behälter einzuführen. Aus der so erzeugten Goldlösung wird das Gold durch Filtration über Holzkohle auf letzterer abgeschieden und durch Verbrennen der goldhaltigen Kohle das Metall gewonnen.

W. Chandler Roberts-Austen<sup>3</sup>) hielt einen Vortrag über einige merkwürdige *Eigenschaften* der *Metalle* und *Legirungen*.

Aus einem Berichte in Dingler's Journal') über Legirungen konnte das Nachstehende entnommen werden: Nach Künzel wird ein *Phosphorkupfer* mit einem Gehalte von 15 Proc. Phosphor leicht erhalten, wenn man 4 Thle. sauren phosphorsauren Kalk, 2 Thle. granulirtes Kupfer und 1 Thl. Kohle bei mäßiger

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1838, 279. — 2) Daselbst, S. 490 (Patent). — 3) Chem. News 58, 235. — 4) Dingl. pol. J. 270, 166, 211.

Temperatur im Tiegel erhitzt. Phosphorzinn wird dargestellt, indem man auf den Boden eines kalten Schmelztiegels eine gewisse Menge Phosphor legt, den Tiegel dann mit noch feuchtem Zinnschwamm vollfüllt und langsam bis zum Schmelzen erhitzt. — Ball hat durch Versuche gefunden, dass die Kupferantimon-Legirungen Cu<sub>2</sub> Sb und Cu<sub>4</sub> Sb wirkliche Verbindungen sind. Werden diese Legirungen mit Schwefelsilber behandelt, so kann man in ihnen das Kupfer zum größten Theil durch Silber ersetzen. Auch die Legirungen Cu, Sn und Cu, Sn wurden in den Bereich der Untersuchungen gezogen. - J. Webster hat eine besonders zähe, feste, dauerhafte und elastische Metalllegirung von großer Politurfähigkeit und Nichtoxydirbarkeit hergestellt, indem Er zunächst aus 200 Thln. Kupfer, 80 Thln. Zinn, 10 Thln. Aluminium und 10 Thln. Wismuth eine Grundlegirung bildete, von welcher dann 45 Thle. mit 1640 Thln. Kupfer, 700 Thln. Nickel und 615 Thln. Zink verschmolzen wurden. — J. Clark 1) erhielt eine Aluminiumlegirung, indem Er zuerst thonerdehaltige Stoffe (braunen Thon) mit Hülfe von Königswasser oder Salzsäure allein in ein Chloraluminiumhydrat, AlCl(OH)2, umwandelte und letzteres mit einem reducirenden Stoffe (Zink, Eisen, Ammoniak) zusammenbrachte, welcher sich mit dem Chlor des Hydrates zu einem flüchtigen Chloride verbindet. Zur Gewinnung von Eisenaluminiumlegirungen setzt man dem angeführten Chloraluminiumpulver Eisenerz beim Röstprocess hinzu, oder bringt es 'mit geschmolzenem Eisen oder Stahl zusammen. - Die chemische Fabrik auf Actien, vormals E. Schering, brachte Aluminiumbronzen von besonders vorzüglichen Eigenschaften in den Handel. - Nach der Berg- und Hüttenmännischen Zeitung besteht das Aluminiumsilber aus Kupfer, Nickel und Aluminium und das Aluminiummessing aus Messing, dem etwa 8 Proc. Aluminium zugefügt wurden. — M. de Montgelas erhielt durch Elektrolyse einer concentrirten Lösung von 1 Thl. Chlorzink und 2 Thln. Chlormagnesium eine Magnesium - Zinklegirung.

<sup>1)</sup> Auch Zeitschr. angew. Chem. 1888, 169 (Patent).

T. H. Norton und E. Twittchel 1) haben nach einer von Caron im Jahre 1860<sup>2</sup>) angegebenen Methode Legirungen von Calcium und Zink hergestellt, indem Sie in einem verschließbaren Schmelztiegel 3 Thle. Chlorcalcium, 4 Thle. Zink und 1 Thl. Natrium zusammenschmolzen. Je nachdem, wie erhitzt wurde, konnten Legirungen mit 2 bis 6 Proc. Calcium erhalten werden, deren Schmelzpunkt zwischen 310 bis 640° lag. Diejenigen Legirungen, welche mehr als 2,28 Proc. Calcium enthielten, waren spröde, von glänzendweißer Farbe und oxydirten sich nicht bei gewöhnlicher Temperatur. Versuche, calciumreichere Legirungen dadurch zu gewinnen, dass die an Calcium ärmeren Legirungen im Wasserstoffstrome erhitzt wurden, ergaben das Resultat, dass der Rückstand eine schwammige Beschaffenheit annahm und sich bei der Berührung mit atmosphärischer Luft sofort oxydirte.

Im Chemischen Centralblatt 3) wurden folgende Wismuthlegirungen angegeben: 1. Metallkitt, bei 560 R. schmelzend, besteht aus 15 Thln. Wismuth, 4 Thln. Zinn und 3 Thln. Cadmium. 2. Legirung, in Farbe dem Platin, in der Härte dem Wismuth ähnlich, biegsam und etwas schwindbar, schmilzt bei 65,60 R. und besteht aus 7 Thln. Wismuth und 6 Thln. Blei. 3. Legirung zum Abklatschen (Cliché), bei 73,3° R. schmelzend, besteht aus 5 Thln. Wismuth, 2 Thln. Zinn und 3 Thln. Blei. 4. Legirung zum Abklatschen, bei 75,2° R. schmelzend, besteht aus 2 Thln. Wismuth, 1 Thl. Zinn und 1 Thl. Blei. 5. Schnellloth für Klempner, enthält 1 Thl. Wismuth, 2 Thle. Zinn und 1 Thl. Blei. 6. Legirung für Formen zum Kattundruck, besteht aus 1 Thl. Wismuth, 1 Thl. Zinn und 1 Thl. Blei. 7. Legirung zum Abziehen von Münzen, bestehend aus 6 Thln. Wismuth, 3 Thln. Zinn und 13 Thln. Blei.

P. Mellmann 1) lies sich nachfolgendes Verfahren zur Darstellung von Phosphorkupfer 3) und Phosphorzinn 6) patentiren.

<sup>1)</sup> Am. Chem. J. 10, 70. — 2) JB. f. 1860, 119. — 3) Chem. Centr. 1888, 503 (Ausz.). — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 905 (Patent). — 5) JB. f. 1885, 2036, 2047. — 6) JB. f. 1885, 2047.

Apatit, Phosphorit, Knochen, Thomasschlacken und ähnliche Phosphate enthaltende Materialien werden mit der zur Bildung von Mono- bis Disilicaten nöthigen Menge Sand, dem entsprechenden Metall oder Metalloxyd und Kohle gemischt auf hohe Temperatur erbitzt. Bei schließlich eintretendem Dünnfluß der gebildeten Silicate vereinigen sich die Metalltheilchen und liefern einen phosphorhaltigen Regulus.

W. Hampe 1) hat einige Legirungen analysirt. Die Zusammensetzung derselben war folgende: 1. Lazare-Weiler's Patent Silicium - Bronze - Telegraphendraht 2) enthielt 99,4 Cu, 0,03 Sn, 0,02 Si und eine Spur Eisen. 2. Telephondraht A enthielt 97,12 Cu, 1,4 Sn, 0,05 Si, 1,62 Zn und eine Spur Eisen.
3. Silicium - Messing von Isabellenhütte bei Dillenburg bestand aus 71,30 Cu, 26,65 Zn, 0,74 Pb, 0,57 Sn, 0,38 Fe und 0,14 Si.
4. Mirametall von Klein, Schanzlin und Becker in Frankenthal enthielt 74,55 Cu, 0,615 Zn, 16,35 Pb, 0,910 Sn, 0,340 Fe, 0,240 Ni und Co, sowie 6,785 Sb. 5. Deltametall 3) enthielt:

	gegossen	geschmiedet	gewalzt	heiss ausgestanzt
Kupfer	. 55,94	55,80	<b>55,82</b>	54,22
Blei	. 0,72	1,82	0,76	1,10
Eisen	. 0,87	1,28	0,86	0,99
Mangan	. 0,81	0,96	1,38	1,09
Zink	. 41,61	40,07	41,41	<b>42,2</b> 5
Nickel	. Spur	Spur	0,06	0,16
Phosphor	. 0,013	0,011	Spur	0,02

Cuthbert Welch 1) analysirte in Birmingham fabricirte, an der Westküste von Afrika von Eingeborenen benutzte Münsen (Manillugeld) und fand, dass dieselben aus verschieden zusammengesetzten Legirungen (hauptsächlichst Kupfer und Blei enthaltend) bestehen. Desgleichen analysirte Er eine falsche (versilberte) englische Münze.

In Dingler's Journal<sup>5</sup>) wurde der Bau von elektrischen Leitungen aus Siliciumbronzedraht<sup>6</sup>) beschrieben.

Chem. Centr. 1888, 1079 (Ausz.); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 419 (Ausz.).
 JB. f. 1885, 2047.
 JB. f. 1885, 2045 f.
 Chem. News 58, 164.
 Dingl. pol. J. 268, 404.
 JB. f. 1885, 2047.

Nach W. Hampe<sup>1</sup>) kann die Reduction der *Thonerde* durch Kohle nach bekannten thermischen Grundsätzen nicht erfolgen, weil die Gleichung Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 3C = 2Al + 3CO, einer Wärmetönung von eirea - 300 cal. entspricht. Nach Versuchen findet ferner diese Reduction auch bei Gegenwart von Calcium nicht statt. Ebenso kann die Abscheidung des Aluminiums durch Elektrolyse aus wässerigen Lösungen des Metalles nie gelingen. Ein Versuch, durch Elektrolyse eines geschmolzenen Gemenges von Kryolith, Chlornatrium und Kupfer Aluminiumbronze<sup>2</sup>) zu gewinnen, misslang ebenfalls, da am positiven Kohlepol nur unter Chlorentwickelung Natrium ausgeschieden wurde. Die Darstellung von Aluminiumbronze und Siliciumbronze<sup>3</sup>) nach dem Cowles-Process<sup>4</sup>) beruht daher jedenfalls nur aus einer Elektrolyse der durch den elektrischen Flammenbogen geschmolzenen Oxyde.

O. Schmidt 5) hat, entgegen den Angaben Hampe's 6), bei der Elektrolyse eines geschmolzenen Gemenges von Kryolith und Chlornatrium, bei Gegenwart von Kupfer, Aluminiumbronze 7) erhalten. In einem eisernen Tiegel wurde das Gemenge von Kryolith und Chlornatrium bei heller Rothgluth dünn und wasserklar geschmolzen und eine Elektrode aus Gaskohle und eine aus Kupferblech, von 1 bis 5 mm Dicke, eingetaucht. Beim Durchgange des Stromes scheidet sich das Aluminium an dem Kupfer ab, zum Theil sich mit diesem legirend. Man erhält dann ein Kupfer, das bis 10 Proc. Aluminium enthält und das leicht im Kohlentiegel umgeschmolzen werden kann. Die Abscheidung von Natrium statt Aluminium kann nach Seinen thermochemischen Berechnungen nicht stattfinden.

H. Lehmann<sup>8</sup>) beschrieb Wismuth-Aluminiumbronze-Legirungen, welche zur Herstellung von Bronzepulvern und Brocatfarben dienen sollen und sich durch eine gewisse Sprödigkeit und Glanz auszeichnen, wodurch das bei der üblichen Bronze-

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Chem. Centr. 1888, 538 (Ausz.). — <sup>2</sup>) JB. f. 1885, 2050. — <sup>3</sup>) JB. f. 1885, 2047. — <sup>4</sup>) JB. f. 1885, 2016. — <sup>5</sup>) Chem. Centr. 1888, 657 (Ausz.). — <sup>6</sup>) Vgl. voranstehenden Auszug. — <sup>7</sup>) JB. f. 1885, 2050. — <sup>8</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 809 (Patent).

pulverfabrikation nothwendige Ausschlagen zu Metallfolien und nachfolgende Verreiben mit Fett entfallen kann. Die Legirungen enthalten 5 bis 10 Proc. Aluminium und 0,05 bis 0,1 Proc. Wismuth; sie nehmen durch Erhitzen unter Luftzutritt Anlauffarben an. Die mechanische Bearbeitung geschieht durch Fräsen, Glühen, Pochen, nochmaliges Glühen, Mahlen, Waschen, Trocknen, Sieben und Poliren.

Nach V. Schmidt<sup>1</sup>) gewinnt man eine Neusilberlegirung aus Neusilber durch einen Zusatz von 1 bis 10 Proc. Zinn, 1 bis 5 Proc. Mangan und 1 bis 5 Proc. 15 procentigem Phosphorzinn<sup>2</sup>) oder Phosphorkupfer<sup>3</sup>), welche Legirung sich besonders für den Guss dünnwandiger Gegenstände eignen soll.

W. Sonne<sup>4</sup>) theilte das Mittel einiger von Ihm ausgeführter älterer Analysen des *Deltametalles*<sup>5</sup>) mit. Das Metall enthielt in Procenten:

Eine vor einigen Jahren in den Handel gebrachte *Metall-legirung*, welche als ein Mittel zur Herstellung von porenfreiem und besonders zähem Guss empfohlen wurde, sich hierfür jedoch nicht bewährte, enthielt in Procenten:

Nach einer Notiz im Chemischen Centralblatt b ist das Deltametall (Legirung von Kupfer, Zink und Eisen) zähe wie Schmiedeisen, stark wie Stahl und von schöner, goldähnlicher Farbe; es läßt sich heiß und kalt walzen und zu Draht ziehen; in Dunkelrothgluth läßt es sich schmieden, ausstanzen und pressen, wodurch es um 50 Proc. stärker als Schmiedeeisen wird. Geschmolzen, ist das Metall dünnflüssig, die Gußstücke sind dicht, der Bruch zeigt feines Korn. Es ist sehr widerstandsfähig gegen Säuren wie Seewasser und setzt weder Rost noch Grünspan ab.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 865 (Patent). — 2) JB. f. 1885, 2047. — 3) JB. f. 1885, 2036, 2047. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 508. — 5) JB. f. 1885, 2045 f. — 6) Chem. Centr. 1888 390 (Ausz.). — 7) JB. f. 1885, 2045 f.

- H. Ostermann und A. Prip<sup>1</sup>) stellten eine *Platinlegirung* dar, welche aus Platin, Kupfer, Nickel und Cadmium, sowie verschiedenen Mengen von Wolfram und Kobalt besteht und die hauptsächlich zur Herstellung von Uhrentheilen dienen soll.
- C. A. Paillard 3) hat folgende vier nichtmagnetische Palladiumlegirungen für Uhren angegeben:

	I II	III	IV
Palladium	60 bis 75, 50 bis 75,	65 bis 75, 45	bis 50 Thle.
Kupfer	15 , 25, 20 , 30,	15 , 25, 15	<b>,</b> 25 ,
Eisen	1 , 5, 5 , 20,	_	-
Stahl	<u> </u>	1 bis 5, 2	"
Silber		3 , 10, 20	" 25 · "
Gold		1 , 2,5, 2	" 5 "
Platin		0,5 , 2, 2	
Nickel	<del>-</del>	1 , 5, 2	" 5 "

Nach den von E. J. Houston angestellten Versuchen verhalten sich diese Legirungen durchaus befriedigend.

Auch E. J. Houston<sup>3</sup>) hat für *Uhren*, deren Bestandtheile magnetischen Einflüssen Widerstand leisten sollen, folgende vier, den obigen gleiche *Palladiumlegirungen* vorgeschlagen:

	Pd	Cu	Fe	Ni	Au	Pt	Ag	Stahl
Nr. 1	60 bis 75	15 bis 25	1 bis 5	_		-	_	_
Nr. 2	50 , 75	20 , 30	5,20	_				·
Nr. 3	65 , 75	15 , 25	_	1 bis 5	1 bis 2,5	0,5 bis 2	3 bis 10	1 bis 5
Nr. 4	45 , 50	15 , 25	_	2,5	2,5	2,5	20 , 25	2 , 5.

## Metalloïde; Oxyde; Säuren; Salze.

W. Majert und G. Richter<sup>4</sup>) fanden nunmehr, das bei Ihrem Verfahren zur Erzeugung von Wasserstoffgas<sup>5</sup>) auf trockenem Wege für militärische Zwecke durch Erhitzen von Zinkstaub mit Kalkhydrat, Magnesiahydrat, zweisach gewässertem Chlorcalcium oder dessen Doppelverbindungen mit Chloralkalien resp.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 865 (Patent). — 2) Dingl. pol. J. 270, 143 (Ausz.). — 3) Chem. News 58, 100. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 331 (Patent); Dingl. pol. J. 268, 559 (Patent). — 5) JB. f. 1887, 2530.

Chlormagnesium, die letztgenannten Materialien auch durch abgebundenen (hydratisirten) Cement, durch Bauxit, Thonerdehydrat, Alkalithonerdehydrat, Natronhydrat, Kalihydrat oder durch ein Gemisch von wasserhaltigem Kalkhydrat mit Aetzkalk ersetzt werden können. Auch an dem diesbezüglichen Apparate brachten Sie nunmehr einige vortheilhafte Aenderungen an.

Nach einem von J. Belou<sup>1</sup>) angegebenen Verfahren soll die Darstellung von reinem *Wasserstoffgas* mittelst Zersetzung von Wasserdampf durch glühendes Eisen, mit darauf folgender Reduction des gebildeten Eisenoxydes durch Kohlenstaub, vorgenommen werden, wozu Er eigene Apparate angab.

F. Konther<sup>2</sup>) liefs sich ein Verfahren zur Darstellung von Wasserstoff unter gleichzeitiger Wiederbildung der benutzten Chlorwasserstoffsäure patentiren. Das Verfahren beruht einerseits in der Einwirkung von Salzsäure auf Eisendrehspäne und andererseits in der Zersetzung des gebildeten Eisenchlorürs durch plötzliche starke Erhitzung im Sinne folgender Gleichung:  $3 \, \text{Fe Cl}_2 + 4 \, \text{H}_2 \, \text{O} = \text{Fe}_3 \, \text{O}_4 + 6 \, \text{H Cl} + \text{H}_2$ . Die Eisendrehspäne werden in einem geschlossenen, mit Abzugsrohr versehenem Gefäße mit Salzsäure übergossen und die Eisenchlorürlösung durch ein am Boden angebrachtes Ueberlaufrohr in einen von außen erhitzten Behälter abgelassen. Durch eine entsprechende Condensationsvorrichtung wird das sich bildende Chlorwasserstoffgas von dem zugleich entstehenden Wasserstoff getrennt.

A. Heyroth<sup>3</sup>) untersuchte den Reinlichkeitszustand des natürlichen und künstlichen Eises Berlins. 1 ccm Wasser aus natürlichem Eis enthielt 2 bis 14 400 entwickelungsfähige Keime, während 1 ccm Kunsteis 0 bis 1610 derartige Keime besafs. Die chemische Untersuchung ergab folgende Resultate:

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 764 (Patent). — 2) Daselbst, S. 330 (Patent); Dingl. pol. J. 268, 560 (Patent). — 3) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 602.

		Natürlie	. Kunsteis			
Gehalt an (Milligramm im Liter)	1884/85		1885/86		7.	<u>.</u>
(minigramm im Liter)	Eis	Wasser	Eis	Wasser	Eis	Wasser
Rückstand	15,3	185,1	20,5	198,7	285,0	365,0
Glühverlust	6,0	80,0	11,5	74,6	142,5	92,5
Chlor	1,6	19,8	0,0	22,9	68,0	38,0
Kalk	0,0	50,1	0,0	57,5	55,1	133,7
Ammoniak	0,65	0,16	0,21	0,1	0,7	0,0
Oxydirbarkeit	2,7	20,4	4,37	16,8	25,9	2,4
Salpetersäure	_	-		-	0,0	vorhande
Salpetrige Säure	_		_	_	0,0	0,0

J. Stoklasa 1) veröffentlichte unter dem Titel: geochemische Studien eine Arbeit, die einen Beitrag zur Kenntniss des Einflusses geologischer Verhältnisse auf das Wasser bringen soll. Zu diesem Zwecke hat Er den grobkörnigen Sandstein von Litterbach (Leitomischler Bezirk in Böhmen), sowie die Quell- und Brunnenwässer, aus Iserschichten stammend, analysirt. Das aus dem genannten Sandstein entspringende Wasser zeigt je nach der Jahreszeit eine etwas verschiedene Concentration. Sommermonaten überwiegt in demselben der Gehalt der Salpetersäure jenem des Ammoniaks, während in den Wintermonaten das Umgekehrte eintritt. Nach Seinen Erfahrungen wird das im Schneewasser enthaltene Ammoniak durch das Sonnenlicht in Salpetersäure verwandelt, welche durch abermaliges Erstarren im Dunkeln wieder in Ammoniak übergeht. Die Wirkung nitrificirender Fermente war bei diesen Versuchen durch Anwendung von Chloroformdämpfen ausgeschlossen. Er fand ferner, dass bei diesem Nitrificationsprocess die rothen Strahlen des Sonnenlichtes die größte Wirkung ausüben. - F. Seyfert?) machte zu der voranstehenden Arbeit die Bemerkung, dass über die ursprünglich reine Zusammensetzung des Quellwassers einer

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 686 (Ausz.). — 2) Daselbst,

Oertlichkeit eine sehr werthvolle Arbeit von R. Warington 1) erschienen sei.

L. Darapsky<sup>2</sup>) untersuchte das *Mineralwasser* von *Los Banctos*, nahe dem Ursprung des Cachapoalflußes in der Cordillera. Die Dichte des Wassers bei 15° betrug 1,00760. Ein Liter enthielt:

Si O. SO<sub>R</sub> CO. Cl  $Al_9O_8 + Fe_9O_8$ Ca O Na<sub>2</sub>O K<sub>2</sub>O Li, O 0,135 0,273 0,150 0,086 4,515 0.088 0,768 2,726 0,384

Portes<sup>5</sup>) untersuchte das *Mineralwasser von Montégut-Seyla* (Haute-Garonne), dessen Temperatur 11 bis 12° beträgt. Ein Liter des Wassers enthielt (in Grammen?):

Freie Kohlensäure 0,0798	Alkalijodide Spuren
Calciumdicarbonat 0,4513	Natriumnitrat 0,02908
Natriumdicarbonat 0,0256	
Magnesiumsulfat 0,0173	
Calciumsulfat 0,0123	
Natriumsulfat 0,0100	
Kaliumsulfat 0,0044	Organische Substanz 0,00192
Magnesiumchlorid 0,0227	

de Castelnau<sup>4</sup>) untersuchte mehrere *Mineralwässer von* Vals und erhielt folgende Resultate:

Name der Quelle	Freie Kohlensäure	Gebundene Kohlensäure	Schwefel- säure	Chlor	Kieselsäure	Eisenoxyd u. Thonerde	Kalk	Magnesia	Kali	Natron
Suprême	1,944	0,126 0.695		0,021	0,010	0,020	0,021	0,016	Spur	0,047
Augustins Saint-Victorin	1,015 0,940	5,660	Spur Spur	0,028 0,116	0,026 Spur	0,015	0,047	0,015	0,025 0,136	0,323 3,490
Pétillante	2,023	2,042	0,068	0,061	0.035	0.010	0,102	0.045	0,111	1,126
Saint-Henri	1,659	0,898	-,000	0,013	0,060	0,030	0,175	0.024	0.033	0.333
Pucelle-de-Vals	0,361	1,109	Spur	0,022	0,055	0,060	0,071	0,018	0,034	0,512
Noë-Immortelle	1,123	1.181	0,013	0,074	0,038	0,062	0,138	0,026	0,026	0,637
Philomène	0,683	0,827	0,033	0,088	0,030	0,055	0,098	0,039	0,005	0,623
Saint-Martin	1,083	1,410	0,016	0,044	0,045	0,031	0,121	0,063	0,033	0,762
Saint-Michel	1,451	0,600	0,005	0,057	0,035	0,021	0,105	0,014	0,017	0,284
Rothschild	2,097	0,226	0,003	0,046	0,025	0,043	0,053	Spur	0,004	0,097
Fortifiante	0,603	1,020	0,066	0,103	0,023	0,011	0,145	0,039	0.025	0,493
Rose	1,007	1,589	0,014	0,035	0,099	0,041	0,149	0,051	0,045	0,876
Diamant	0,931	1,303	0,009	0,027	0,115	0,059	0,117	0,040	0,037	0,727

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2617 f. — 2) Chem. Centr. 1888, 264 (Ausz.); Dingl. pol. J. 267, 144 (Ausz.). — 3) Chem. Centr. 1888, 686 (Ausz.). — 4) Ann. min. [8] 13, 530,

Le Verrier 1) analysirte ebenfalls mehrere Mineralwässer von Vals (1 bis 8), ferner jene von Condillac (9 und 10), Saint-Galmier (11 bis 14), Job (Puy-de-Dôme) (15) und Sail-sous-Cousan (Loire) (16). Dieselben enthielten in 1 Liter:

1.	2.	8,	4.	5.	6.	7.	8.
Source Char- meuse	Source Lyon- naise	Source Saint- Louis	Source Désirée	onrce des Conva- lescents	Source Domi- nique	Source Rigolette	Source Dubois
g	g	g	g	∞ g	g	g	g
3,6800 1,4960 0,0750 0,0750 0,0760 0,0500 0,0360 1,7850 Spur  0,0760 1,1540	0,8500 0,2900 0,0175 0,0153 0,0118 0,0112 0,0790 0,0500 0,2700 0,0270 0,0070 0,0700	1,4100 0,1950 0,0175 0,4420 	5,8620 2,2600 0,1145 0,0316 0,0680 0,0030 0,1100 0,0410 3,1400 — — 0,1070	2,4500 0,8450 0,0480 0,1250 0,0120 0,0160 0,0685 0,0327 1,2550 — — 0,0555	0,3400 0,0085 0,1485 0,0280 0,0214 0,0620  0,0400  0,0005 0,0360	5,9600 2,3000 0,1150 0,0490 0,0060 0,0060 0,1080 0,0800 3,2250 — — 0,0960	2,2150 0,0600 0,0050 0,0115 0,0030 0,0160 0,6300 0,0213 0,0430 — — 0,0250
9.	10.	11.	12.	13.	14.	15.	16.
Nr. 1	Nr. 2	Source Badoit	Source Rémy	Source Noël	Source Romaine	Job	Sail-sous- Couzan
,		Source Radoit	Source Rémy	Source Noël	Source Romaine	dol m	Sail-sous-
	8 3,6800 1,4960 0,0750 0,0750 0,0070 0,0360 0,0360 1,7850 Spur — 0,0760 1,1540	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8	\$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c	\$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c	\$\begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c

<sup>1)</sup> Ann. min. [8] 13, 537.

B. Lepsius 1) untersuchte das Wasser des Tönnisteiner Heilbrunnens 2), dessen Temperatur 10,8° betrug. Die Analyse ergab folgende Werthe:

Im Liter (Gramme)	Die Carbonate als primäre Salze berechnet	Die Carbonate als secundäre Salze berechnet
Kaliumsulfat	0,072134	0,072134
Natriumsulfat	0,153244	0,153244
Natriumjodid	0,000035	0,000035
Natriumchlorid	1,402358	1,402358
Natriumbromid	0,000640	0,000640
Natriumnitrat	0,000708	0,000708
Natriumphosphat	0,000032	0,000032
Aluminiumphosphat	0,000173	0,000173
Lithiumcarbonat	0,004824	0,003025
Natriumcarbonat	2,470252	1,745641
Ammoniumcarbonat	0,006589	0,004518
Baryumcarbonat	0,000012	0,000010
Strontiumcarbonat	0,000063	0,000048
Calciumcarbonat	0,404233	0,280721
Magnesium carbonat	1,213280	0,796215
Ferrocarbonat	0,040112	0,029084
Manganocarbonat	0,000203	0,000148
Siliciumdioxyd	0,024612	0,024612
Kohlendioxyd, halbgebunden		1,301188
Kohlendioxyd, frei	2,799294	2,799294
Gesammtgehalt	8,613828	8,613828

M. Gläser und W. Kalmann<sup>3</sup>) haben das *Heilwasser* aus dem Berge Tesobo bei *Roncegno* in Süd-Tyrol untersucht<sup>4</sup>) und folgende Werthe gefunden:

Dichte bei 18° . . . . . . . . . 1,00748 (Mittel) Temperatur . . . . . . . . . . . 18° C.

Ber. 1888, 552. — <sup>2</sup>) JB. f. 1869, 1281. — <sup>3</sup>) Ber. 1888, 1637. —
 Manetti in Raspe, Heilquellen-Analysen, pag. 393.

Ein Liter Roncegnowasser enthält im Mittel in Grammen:

$SiO_2$	SO <sub>3</sub>	$\mathbf{As_2O_5}$	$P_2O_5$	Cl	Cu O
0,1283	4,4675	0,1621	0,0123	0,0027	0,0037
FeO	$Fe_2O_8$	MnO	CoO	NiO	$Al_2O_3$
0,0302	1,2495	0,1087	0,0114	0,0381	0,4343
CaO	MgO	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	Organ. S	Substanz
0,7821	0,1210	0,0163	0,1270	0,2	246

Eine zweite Untersuchung 1) desselben Wassers, zur Zeit der regsten Saison entnommen, ergab im Allgemeinen dieselben Resultate, bis auf den Werth für Arsensäure, der bis auf 0,1240 g im Liter Roncegnowasser gesunken war; außerdem fanden Sie nunmehr in diesem Wasser auch per Liter 0,0061 g Zinkoxyd.

In den Annali di Chimica e di Farmacologia?) wurde das *Mineralwasser* von *Masino* besprochen und eine von P. G. Bertazzi im Jahre 1878 ausgeführte Analyse dieses Wassers mitgetheilt. Dasselbe enthielt in 1000 g:

Natriumsulfat	0,2966 g	Magnesium carbonat 0,0228 g
Kaliumsulfat	0,0090 "	Eisenoxydulcarbonat 0,0031 "
Magnesiumsulfat	0,0215 ,	Chlorealcium 0,0001 ,
Calciumsulfat	0,0486 "	Calciumphosphat 0,0001 "
Chlornstrium	0,0224 "	Thonerde 0,0019 ,
Chlorkalium	0,0029 "	Kieselsäure 0,0126 "
Jodnatrium	Spur	Organisches 0,0210 "
Calciumcarbonat	0,0424	

- P. Albertoni, F. Lussana und M. Rota<sup>3</sup>) beschrieben das Vorkommen und die Eigenschaften des *Mineralwassers* von *Trescore* und theilten die von G. Ruspini, G. Marensi, P. Polli und P. Luchetti in den Jahren 1845 bis 1849 ausgeführten Analysen dieses Wassers mit.
- F. P. Treadwell<sup>4</sup>) hat das Wasser eines neuen St. Moritzer Säuerlings (dessen Temperatur 7° beträgt und welches ein spec. Gewicht von 1,00220 bei 17° besitzt) untersucht und in 10000 g desselben gefunden:

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 2879. — 2) Ann. chim. farm. [4] 8, 139 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 69 (Ausz.), — 4) Arch. Pharm. [3] 26, 314.

Kaliumanlfat	∩ ∩9455 I	Calciumcarbonat 6,9869	7
		•	
Natriumsulfat	2,48539	Strontium carbonat 0,0006	0
Ammoniumchlorid	0,01810	Ferrocarbonat0,3665	4
Magnesiumsulfat	0,80357	Mangancarbonat 0,0267	3
Magnesiumbromid	0,00120	Aluminiumoxyd 0,0063	5
Lithiumchlorid	0,00630	Siliciumdioxyd 0,6212	7
Magnesiumchlorid	0,13744	Organische Substanz 0,0149	8
Magnesiumborat	0,02023	Freies u. halbgebun-	) = =
Calciumfluorid	0,00180	Freies u. halbgebun- denes Kohlendioxyd 14481,4 cer Freies Kohlendioxyd . 12655,9 "	n}š£
Calciumphosphat	0,00151	Freies Kohlendioxyd. 12655,9 "	188
Magnesiumcarbonat	0,71696		

Die der Quelle entströmenden Gase enthielten 95,43 Proc. Kohlendioxyd, 4,34 Proc. Stickstoff und 0,23 Proc. Sauerstoff.

C. v. Than 1) theilte nachfolgende Analyse des Felsö-Alaper Mineralwassers mit. In 10000 Thln. Wasser sind enthalten:

Calciumdicarbonat 3,	222   Natriumnitrat 1,164
Magnesium dicarbonat 1,	072 Natriumchlorid
Ferrodicarbonat 0,	021 Lithiumchlorid 0,003
Calciumphosphat 0,	019 Magnesiumchlorid 33,946
Calciumfluorid 0,	037 Aluminiumhydroxyd 0,022
Strontiumsulfat 0,	005 Hydrogensilicat $(H_2 \text{ Si } O_8)$ . 0,919
Calciumsulfat 8,	835 Freie Kohlensäure 2,187
Kaliumsulfat 0,	321 Jodverbindungen Spuren
Natriumsulfat 107,	975

Spec. Gew. bei 20,6° = 1,01574; Temperatur des Wassers = +8,9°.

Derselbe²) untersuchte die Szliacser Quellen und erhielt folgende Resultate:

<sup>1)</sup> Math. Naturw. Ber. aus Ungarn, IV. Bd., 233. — 3) Daselbst, III. Bd., 132.

Bestandtheile	Spiegel- Bad Nr. 1	Josefs- Quelle	Lenkey- Quelle	Adams- Quelle	Dorotheen- Quelle
	In 10 000 GewThln.	In 10 Litern	In 10 Litern	In 10 Litern	In 10 Litern
Calciumdicarbonat	14,568	2,5907	3,6663	8,1347	3,8298
Magnesiumdicarbonat .	0,525	0,6495	8,1134	10,8624	9,1017
Ferrodicarbonat	0,241	1,4424	1,1953	0,1551	0,5742
Mangandicarbonat	0,021	0,0269		0,0289	Spur
Natriumdicarbonat	_	0,1323		_	
Lithiumdicarbonat		0,0816	0,8414	0,2871	Spur
Calciumsulfat	9,482	_	17,1811	18,2960	16,4847
Magnesiumsulfat	8,644		_		-
Natriumsulfat	1,742	0,1250	1,2689	0,7290	1,5821
Kaliumsulfat	0,823	0,1021	0,5253	0,8099	0,5566
Strontiumsulfat	0,229	0,0190	0,0248	<u> </u>	_
Magnesiumchlorid	0,056	_	-	_	-
Natriumchlorid		0,0224	0,0464	0,0610	0,0486
Lithiumchlorid	0,003	-	<del>-</del>	_	<u> </u>
Calciumfluorid	0,015	_		_	_
Aluminiumhydroxyd .	0,101	Spur		_	Spur
Hydrogensilicat (H <sub>2</sub> SiO <sub>3</sub> )	0,307	1,0782	0,1761	0,2436	0,1885
Freie Kohlensäure	12,625	21,6117	17,6975	12,7699	15,9594
Niedere organ. Säuren .	0,022	-	-	_	
Höhere organ. Säuren .	0,007	_	_	_	1 —
Bromverbindungen	Spur		_	_	_
Ausströmendes Kohlen-					
sāuregas	99,28 VolProc.	97,91 VolProc.	99,62 Vol-Proc.	97,90 VolProc.	99,67 VolProc.
Ausströmendes Stick-					
stoffgas	0.79 ,,	2,09 ,,	0,88 ,,	2,10 ,,	0,88 "
Specifisches Gewicht .	1,00393	1,000236	1,003144	1,0032	1,0031
Temperatur d. Wassers	33,00	12,10	23,00	25,60	21,50

Derselbe<sup>1</sup>) hat auch die *Hauptquelle* von *Tata-Tóváros* (*Totis*) untersucht und in 1000 g dieses Wassers gefunden:

<sup>1)</sup> Math, Naturw. Ber. aus Ungarn, V. Bd. 89.

Calciumcarbonat	0,2126 g	Lithiumsalze Spuren
Magnesium carbonat	0,1426 "	Magnesiumsulfat 0,0215 g
Ferrocarbonat	0,0002 ,	Magnesiumchlorid 0,0103 "
Natriumcarbonat	0,0028 "	Aluminiumoxyd Spuren
Calciumphosphat		Kieselsäure 0,0103 g
Calciumfluorid	0,0005 "	Halb geb. Kohlensäure . 0,1695 "
Calciumsulfat		Freie Kohlensäure 0,1060 "
Natriumsulfat		Stickstoffgas 0,0048,
Kaliumsulfat		Sauerstoffgas 0,0003 "

Das spec. Gewicht des Wassers beträgt bei 18° = 1,000534; die Temperatur desselben ist 20,7°. Die der Quelle entweichenden Gase enthalten 2,73 Vol.-Proc. Kohlensäure, 96,27 Vol.-Proc. Stickstoff und 1,00 Vol.-Proc. Sauerstoff.

R. Fresenius<sup>1</sup>) analysirte das Wasser der kleinen Schützenhofquelle in Wiesbaden. Die Zusammensetzung desselben war folgende:

In 1000 GewThln.	In 1000 GewThln.
Chlornatrium 5,138331	Schwefelsaurer Baryt 0,000431
Chlorkalium 0,155925	
Chlorlithium 0,026319	Doppeltkohlens. Magnesia 0,142967
Chlorammonium 0,014521	
Chlorcalcium 0,591311	" Manganoxydul 0,001164
Bromnatrium 0,004010	
Jodnatrium 0,000018	Phosphorsaurer Kalk 0,000035
Schwefelsaurer Kalk 0,137989	Kieselsäure 0,051467
Schwefelsaures Strontian . 0,017938	Kohlensäure, freie 0,291557

In unwägbarer Menge waren noch vorhanden: Rubidium, Cäsium, Salpetersäure, Borsäure, Kupfer, Schwefelwasserstoff, Stickstoff, organische Substanzen.

H. Peile<sup>2</sup>) untersuchte das *Quellwasser von Shotley Bridge*. Die Temperatur der Quelle beträgt 10°, das spec. Gewicht bei 15° 1,00197. In Spuren waren vorhanden: Magnesiumdicarbonat, Mangandicarbonat, Kieselsäure, Phosphorsäure und organischer Stickstoff. In 1 Liter waren ferner enthalten:

<sup>1)</sup> J. pr. Chem. [2] 37, 465. — 2) Chem. Soc. Ind. J. 7, 14,

Chlorbaryum	0,0569	Eisendicarbonat 0,0155
Chlorammonium	0,0042	Brommagnesium 0,0075
Chlorcalcium	0,2632	Jodnagnesium 0,000056
Chlorlithium	0,0065	Gesammt-Chlor 1,330
Chlormagnesium	0,0437	Gesammt-Jod 0,00005
Chlorkalium	0,0513	Gesammt-Brom 0,00659
Chlornatrium	1,7333	Gesammt-Kohlensäure 0,3340
Calciumdicarbonat	0,3964	Freie Kohlensäure 0,0833

C. Schmidt 1) untersuchte die Wasser der Thermen von Neu-Michailowsk und fand in 1 cbm:

	Thermal	Bachwasser	
	Α.	В.	DECHWESSEL
Rubidiumsulfat	0,069	0,051	) ,,,,,,,
Kaliumsulfat	3,168	3,176	10,55
Natriumsulfat	46,780	46,237	5,71
Chlornatrium	8,445	8,575	) 051
Bromnatrium	0,024	0,024	3,51
Natriumdicarbonat	80,440	78,562	?
Lithiumdicarbonat	0,069	0,069	0,23
Calciumphosphat	0,042	0,023	?
Calciumdicarbonat	1,889	1,548	15,01
Magnesiumdicarbonat	0,989	0,747	10,58
Eisendicarbonat	0.113	0,070	_
Natriumsilicat und   Natron	16,072	22,489	-
Kieselsäure Kieselsäure .	77,495	76,593	16,21
Volumgewicht	1,000298	1,000297	1,000075
Temperatur	47,50	370	8,50

A. C. Peale?) veröffentlichte eine Statistik der Einfuhr und der Production von Mineralwässern in den Vereinigten Staaten von Nordamerika.

F. Stolba<sup>3</sup>) untersuchte das Wasser vom Claraschachte in Dobran in Bömen, welches Dampfkessel corrodirte. Dasselbe enthielt im Liter in Milligrammen: 13,60 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, 111,90 FeSO<sub>4</sub>,

<sup>1)</sup> N. Petersb. Akad. Bull. 32, 77. — 2) Mineral Resources of the United States 1887, 680. — 8) Chem. Centr. 1888, 807 (Ausz.).

31,50  $\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_8$ , 12,80  $\text{Mn} \, \text{SO}_4$ , 11,70  $\text{Al}_2(\text{SO}_4)_3$ , 232,40  $\text{Ca} \, \text{SO}_4$ , 174,70  $\text{Mg} \, \text{SO}_4$ , 19,00  $\text{K}_2 \, \text{SO}_4$ , 5,10 NaCl, 21,50  $\text{Si} \, \text{O}_2$  nebst Spuren von Schwefelammonium und organischer Substanz.

J. F. Cleeves und J. C. Platts 1) analysirten das Wasser aus der Kohlengrube von Roundwood. Die Resultate waren folgende:

## Im Liter sind enthalten:

Spec. Gewicht	1,0622 g	Brommagnesium 0,413 g
Kieselsäure		Chlormagnesium 5,087 ,
Thonerde und Eisenoxyd	0,019 "	Chlorcalcium 22,850 ,
Chlorbaryum	0,292 ,	Chlornatrium 67,351

A. Bělohoubek?) analysirte das Wasser des Libussabades bei Běchyne in Böhmen. In 10000 Thln. Wasser waren enthalten Theile: 0,002 Calciumarseniat, 0,5432 Ferrodicarbonat, 0,2532 Lithiumcarbonat, 0,0192 Kaliumdicarbonat, 0,1343 Natriumdicarbonat, 0,4654 Calciumdicarbonat, 0,5370 Magnesiumdicarbonat, 0,0282 Mangandicarbonat, 0,1698 Ammoniumdicarbonat, 0,0179 Kaliumsulfat, 0,3255 Chlorkalium, 0,0258 Calciumphosphat, 0,0550 Natriumpropionat, 0,0059 Thonerde, 0,2090 Kieselsäureanhydrid, 0,7917 freies Kohlendioxyd.

Nach F. Stolba<sup>3</sup>) enthielt das *Berounkawasser* im Februar (F) und August (A) 1887 in einem Liter:

	F.	A.
CaO	. 82,46 mg	41,06 mg
MgO	. 14,45 "	16,25 "
Gebundene CO2		36,39 "
Gesammthärte		6,370
Transitorische Härte	. 4,130	4,640

G. Novy<sup>4</sup>) untersuchte manganhaltige Quellwässer aus der Nähe von Kennedale in Texas, welche klar waren, sowie einen stark salzigen Geschmack und saure Reaction besaßen. In 1 Liter waren enthalten Milligramme:

			•		
Chlornatrium	•	7080	2054	Mangansulfat 68	<b>263</b>
Chlorealcium			455	Aluminiumsulfat 29	765
Natriumsulfat		2112		Eisensulfat 15	200
Calciumsulfat		<b>2222</b>	1901	Kieselsäure 74	105
Magnesiumsulfat		3485	1748		

Chem. Soc. Ind. J. 7, 729. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 1087 (Ausz.). —
 Daselbst. — <sup>4</sup>) Daselbst, 193 (Ausz.).

F. Stolba¹) untersuchte das Eisenwasser von Krusitschan bei Beneschau in Böhmen. Dasselbe enthielt: 55,23 Fe CO<sub>3</sub>, 1,21 Mn CO<sub>3</sub>, 102,50 Ca CO<sub>3</sub>, 37,70 Mg CO<sub>3</sub>, 5,63 K<sub>2</sub> CO<sub>3</sub>, 8,96 Na<sub>2</sub> CO<sub>3</sub>, 9,05 Na<sub>3</sub> PO<sub>4</sub>, 7,26 Na Cl, 26,00 Si O<sub>2</sub>, 32,00 organische Substanz und 101,69 halbgebundene Kohlensäure in Milligrammen im Liter. Ammoniak war nur in Spuren vorhanden.

F. Mangini<sup>2</sup>) analysirte das Wasser der *Eisenquelle* von *Raffanelo* in der Provinz Rom. Die Dichte des Wassers betrug 0,9745 bei 15° und die Gesammtkohlensäure in 1 Liter 436 ccm. Eingedampft und bei 110° getrocknet hinterließ 1 Liter Wasser 1,0915 g Rückstand, in welchem enthalten waren:

E. Hjelt<sup>3</sup>) untersuchte das *Meerwaser* in den südwestlichen Scheerenbuchten *Finnlands* und im *bottnischen Meerbusen*. Die Proben wurden in wechselnder Tiefe und Entfernung vom Festlande genommen und in denselben der Gesammtgehalt an festen Stoffen, der Gehalt an Chlornatrium, Schwefelsäure, Magnesium und Calcium bestimmt. Folgende Tabelle enthält die Resultate für einige dieser Orte.

Orte	Chlor- natrium	Chlormag- nesium	Magne- siumsulfat	Calcium- sulfat	Summe
1/2 Min. westlich von Torsö	6,438	0,919	0,463	0,403	8,223
1 km nordwestlich von Örös	5,092	0,700	0,347	0,328	6,467
1½ km südlich von Gifslan	4,573	0,586	0,290	0,298	5,742
2 bis 3 Min. westnordwestlich von Valsöarne	8,807	0,518	0,246	0,255	4,826
1 Min. südöstlich von Ykskivi-Bake	2,083	0,278	0,135	0,131	2,627

Die Zahlen beziehen sich auf Gramme Salz im Liter Wasser.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 807 (Ausz.). — 2) Gazz. chim. ital. 17, 517. — 3) Helsingfors 1888; Chem. Centr. 1888, 686 (Ausz.).

Hieraus berechnet sich auf 100 Thle. Salz 78,29 bis 79,63 NaCl, 10,21 bis 11,17 MgCl<sub>2</sub>, 5,05 bis 5,63 MgSO<sub>4</sub> und 4,91 bis 5,28 CaSO<sub>4</sub>; im Allgemeinen kamen auf 88 bis 89,6 Chloride 12 bis 10,4 Sulfate.

Nach Mann<sup>1</sup>) kann das käufliche, etwa dreiprocentige Wasserstoffsuperoxyd, welches noch viele Verunreinigungen enthält, in ein reines, zur Wundbehandlung geeignetes Product verwandelt werden, wenn man dasselbe zunächst mit einem Viertelprocent reiner, concentrirter Phosphorsäure versetzt, hierauf die Flüssigkeit mit Baryumhydroxydlösung genau neutralisirt, die vom entstandenen Niederschlag abgegossene filtrirte Lösung in eine kalt gesättigte Baryumhydroxydlösung einträgt und das nunmehr ausgeschiedene hydratisirte Baryumhyperoxyd sorgfältig mit der nöthigen Menge reiner, verdünnter Schwefelsäure (100 Thle. destillirtes Wasser und 10 bis 12 Thle. Schwefelsäure) zersetzt.

C. T. Kingzett<sup>2</sup>) hat gefunden, dass beim Ueberleiten eines Gemenges von Chlorwasserstoffgas und Luft bei hoher Temperatur, über ein Gemisch von Magnesiumoxyd und Chlormagnesium Chlor gebildet wird. Die Reactionen des Versahrens von Weldon-Pechiney<sup>3</sup>) sind daher durch folgende Gleichungen auszudrücken:  $H_2O + MgCl_2 = MgO + 2HCl$ ;  $2HCl + O = H_2O + Cl_2$ ;  $MgCl_2 + O = MgO + Cl_2$ . Er schlug serner vor, bei diesem Versahren Ziegel, Bimsstein und dergleichen mit den Magnesiumverbindungen zu imprägniren und dann darüber Chlorwasserstoff und Luft, sowie auch ersorderlichensalls Wasserdampf zu leiten. — Mond und Devar machten zu diesen Ansichten Kingzett's kritische Bemerkungen.

E. Solvay ') verwendete nunmehr bei Seinem Verfahren der Darstellung von *Chlor* und *Salzsäure* aus Chlormagnesium ') an Stelle der letzteren Substanz Carnallit oder Kaïnit.

Nach L. Mond und G. Eschellmann 6) gelang es nach dem

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 1455. — 2) Chem. Soc. Ind. J. 7, 286; Monit. scientif. [4] 2, 797. — 3) JB. f. 1885, 2055, 2074. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 863 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1564 (Patent). — 5) JB. f. 1878, 1118; f. 1881, 1256 f. — 6) Ber. (Ausz.) 1888, 761 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 448 (Patent).

bisherigen Verfahren der Darstellung von Chlor aus Chlorwasserstoff oder Chlorammonium und Magnesia 1) nie, ein annähernd von Chlorwasserstoff freies Product zu erzielen, da das sich bildende Magnesiumchlorid oder Magnesiumoxychlorid hartnäckig etwas Wasser zurückhielt, welches dann bei der Zersetzung der Chloride mit Luft zur Bildung von Chlorwasserstoff Veranlassung gab. Dieser Uebelstand soll nun nach Denselben dadurch vermieden werden, dass man der Magnesia 5 bis 6 Proc. ihres Gewichtes Kalium- oder Natriumchlorid, oder solcher Alkaliverbindungen beimengt, welche im Verlaufe des Processes in Chloride übergeführt werden (z. B. Hydroxyde, Carbonate, Silicate, Aluminate, Bromide, Jodide oder Fluoride). Die Chloride werden mit der Magnesia und etwas Pfeifenthon nebst Wasser zu Ziegeln, Kugeln oder Brocken geformt. Die Alkalichloride sollen die Aufnahme von Wasser durch das im ersten Theil des Processes gebildete Magnesiumchlorid oder Magnesiumoxychlorid verhindern, so dass bei nachfolgender Erhöhung der Temperatur und gleichzeitigem Durchleiten von Luft sich reines, chlorwasserstofffreies Chlorgas entwickelt. Die Darstellung des Chlors auf diesem Wege kann continuirlich gestaltet werden, wenn man in Apparaten, wie jene beim Deacon'schen Chlorprocesse?) verwendeten, über das Gemenge von Magnesia und Alkalichlorid bei 450 bis 550° ein entsprechendes Gemisch von Salzsäuregas und Luft leitet.

Nach W. Donald<sup>3</sup>) soll Chlor aus Chlorwasserstoffgas durch Oxydation mittelst Salpetersäure gewonnen werden. Zu diesem Zwecke wird das getrocknete Chlorwasserstoffgas mit einer Temperatur von höchstens 38° in ein auf 0° abgekühltes Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure geleitet. Die sich entwickelnden, aus Chlor und Stickoxyden bestehenden Gase, leitet man zunächst durch verdünnte Salpetersäure und danach durch Schwefelsäure. Die mit Stickoxyden gesättigte Salpetersäure kann dann, zur vollständigen Oxydation der ersteren, unter Ein-

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1878, 1118; f. 1881, 1256 f.; f. 1886, 2045. — 2) JB. f. 1876, 1081, 1084. — 5) Ber. (Ausz.) 1888, 908 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 712 (Patent).

leiten von Luft und Anwendung von entsprechenden Rückflusskühlern erhitzt werden; nicht oxydirtes Stickoxyd wird aus dem Kühler erst in ein gekühltes Gefäß mit Salpetersäure und dann in ein mit Schwefelsäure versehenes Gefäß geleitet. Die mit Stickoxyd beladene Schwefelsäure muß endlich zu geeigneter Zeit durch Einblasen von Luft oxydirt und das entstandene Gemisch von Salpeter- und Schwefelsäure von Neuem in den Process eingeführt werden.

Nach einem von Th. Schlösing 1) angegebenen Verfahren zur Darstellung von Chlor aus Chlormagnesium wird das durch Eindampfen und fleisiges Rühren während des Erstarrens erhaltene, körnige Chlormagnesium zur vollständigen Entwässerung in einem Strome von Chlorwasserstoffgas weiter erhitzt, und auf diese Weise ein Product gewonnen, welches geeignet ist, beim Erhitzen auf dunkle Rothgluth im Luftstrome 2) ein Gasgemenge zu liefern, das 30 Volumprocente Chlor enthält.

In den Mineral Resources of the United States 3) wurde eine Statistik der Bromproduction veröffentlicht.

W. C. Day 1) veröffentlichte eine Statistik der Production von Schwefel.

E. W. Parnell und J. Simpson<sup>5</sup>) schlugen bei Ihrem Verfahren der Gewinnung von Schwefelwasserstoff<sup>6</sup>) vor, für den Fall, als die Beschaffung von Leblanc-Sodarückständen unthunlich ist, statt derselben Calcium- oder Baryumsulfid zu verwenden, welche Materialien zu diesem Zwecke aus Gyps oder Schwerspath durch Glühen mit Kohle zu gewinnen seien.

Dieselben<sup>7</sup>) haben gefunden, dass man zur Gewinnung von Schwefelwasserstoff aus Lösungen von Schwefelammonium mit Vortheil zunächst verdünntes Kohlensäuregas verwendet, bis die Entwickelung von Schwefelwasserstoff beginnt. Es wird hierdurch eine größere Menge Kohlensäuregas zunächst absorbirt. Hierauf leitet man weiter verdünntes, oder, zur Darstellung von reinem

Ber. (Ausz.) 1888, 907 (Patent). — <sup>2</sup>) Vgl. JB. f. 1886, 2045. —
 Mineral Resources of the United States 1887, 626. — <sup>4</sup>) Daselbst, S. 604.
 <sup>5</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 762 (Patent). — <sup>6</sup>) JB. f. 1885, 2073. — <sup>7</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 804 (Patent).

Schwefelwasserstoff, reines Kohlensäuregas bis zur Bildung einer Ammoniumsupercarbonatlösung ein.

York Schwartz1) hat die Inhalationsgase des Bades Als Endergebnis dieser Untersuchung Neundorf untersucht. ergab sich Folgendes: Die wirksame Schwefelverbindung des Neundorfer Quellwassers ist der Schwefelwasserstoff. Wird das Wasser im fein vertheilten Zustande mit der atmosphärischen Luft in Berührung gebracht, so wird der Schwefelwasserstoff ausgetrieben und zu unterschwefliger Säure oxydirt. wandlung des Schwefelwasserstoffs macht es möglich, dass dem Körper durch die Lunge große Mengen einer Schwefelverbindung ohne schädliche Nebenwirkung zugeführt werden können.

A. Frank<sup>2</sup>) hielt einen Vortrag über den Sulfitstoff und die Darstellung resp. Wiedergewinnung der schweftigen Säure bei der Sulfitcellulosefabrikation 3). Nach Demselben gelingt es, die Menge von Schwefelsäureanhydrid, die neben dem Schwefeldioxyd beim Kiesofenbetrieb entsteht, auf folgende einfache Art zu bestimmen: Ein gewisses Mass des Gasgemenges wird durch eine bestimmte Menge 1/10-Normaljodlösung bis zur Entfärbung geleitet und die entfärbte Flüssigkeit mit 1/10-Normalnatron neu-Liegt reines Schwefeldioxyd vor, so muss man zur Neutralisation genau doppelt so viel Natronlösung verbrauchen, als die Menge der angewendeten Jodlösung betrug; ist das Gas jedoch mit Schwefeltrioxyd gemischt, so wird zur Neutralisation eine größere Menge der Natronlösung nothwendig sein. In Bezug auf die Darstellung der Sulfitlaugen ist zu erwähnen, dass ein übermäßiger Kalkgehalt der Fabrikation des Sulfitstoffes hinderlich ist, dass ferner die Widerstandsfähigkeit der verschiedenen Bleisorten, beim Kochen mit Sulfitlaugen unter Druck, wesentlich durch kleine Beimischungen anderer Metalle beeinflusst wird; so ist ein Zinkgehalt des Bleies schädlich, dagegen ein mäßiger Antimongehalt fast ohne nachtheilige Folgen.

Nach E. Hänisch und M. Schröder4) wird zur Darstellung

<sup>1)</sup> Arch. Pharm. [3] 26, 761. — 2) Chem. Centr. 1888, 356 (Ausz.). — 8) Vgl. JB. f. 1885, 2195. — 4) Chem. Centr. 1888, 650 (Patent); Dingl. pol. J. 267, 321 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 146 (Patent).

von Schwefelsäureanhydrid durch Contactwirkung!) das in einer zweistiefeligen, combinirten Misch- und Druckpumpe im richtigen Verhältnisse (25 Proc. Schwefeldioxyd auf 75 Proc. Luft) gemischte und comprimirte Gasgemisch über die glühende, platinirte Contactmasse geleitet.

- V. J. Ragosine und P. S. Dworkowitsch?) haben Schwefelsäureanhydrid aus den in großen Mengen bei der Reinigung von Naphta durch Schwefelsäure abfallenden sauren Rückständen, welche bis 90 Proc. freie Säure enthalten, gewonnen, indem Sie diese Rückstände mit Metalloxyden, besonders Eisenoxyd, versetzten und die erhaltenen festen Massen, mit oder ohne vorhergegangener Extraction mit leichten Petroleumkohlenwasserstoffen, in einem eigens gebauten ()fen unter Einblasen getrockneter Luft auf 300 bis 500° erhitzten.
- G. Lunge<sup>3</sup>) kritisirte in einem längeren Aufsatze die von Raschig<sup>4</sup>) aufgestellte *Theorie des Bleikammerprocesses*. F. Raschig<sup>5</sup>) schrieb hierauf eine Entgegnung, welche von G. Lunge<sup>6</sup>) abermals einer eingehenden Kritik unterworfen wurde.
- H. de Grousilliers?) empfahl zur Abscheidung der theerigen Substanzen aus der Abfallschwefelsäure der Petroleum-, Paraffin- und Theerindustrie, diese Säure mit der zur Bildung von Disulfat genügenden Menge Kaliumsulfat zu versetzen, dann zu erhitzen und abzudampfen. Bei einer gewissen Concentration scheiden sich die Verunreinigungen als dicker, leicht zu entfernender Theer ab. Das Disulfat wird außerdem zur Entfernung der letzten Theerreste und des Krystallwassers in einem Flammofen erhitzt. Die Abscheidung des Theers kann durch Zusatz eines specifisch schwereren Salzes, wie Magnesiumsulfat, befördert werden.

E. Meyer<sup>8</sup>) hat ein Verfahren zur Erzeugung des Ammoniaks aus Melasserückständen, ohne dieselben zu verkohlen, unter

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1880, 1288. — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 489 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1048 (Patent). — 3) Ber. 1888, 67; Monit. scientif. [4] 2, 250, 1078; Chem. News 57, 69. — 4) JB. f. 1887, 417 f., 2544. — 5) Ann. Chem. 248, 123. — 6) Ber. 1888, 3223. — 7) Ber. (Ausz.) 1888, 770 (Patent). — 8) Daselbst, S. 460 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1048 (Patent).

gleichzeitiger Gewinnung von Oxalsäure und Alkalisalzen aufgefunden. Danach werden die Melasse oder die eingedickten Entzuckerungslaugen und Melasseschlempen mit einem großen Ueberschuss von rohen Aetzalkalien in gusseisernen Retorten bei 180 bis 220° der Destillation unterworfen, wobei sich Ammoniak und Alkalioxalate bilden. Der Schmelzrückstand wird dann in Wasser gelöst und aus der Lösung entweder Natriumoxalat durch Krystallisation gewonnen, oder die Oxalsäure als Kalksalz gefällt. Die Mutterlauge ist zum Theil auf Melasseasche, zum Theil auf Aetzlauge zu verarbeiten; im letzteren Falle an Stelle des Wassers verdünnte Entzuckerungslauge und, anstatt frischen, gebrannten Kalkes, zum Caustificiren das beim Abscheidungsverfahren abfallende Kalkhydrat zu benutzen.

A. French 1) hat beobachtet, dass auf einem in Brand gerathenen Haufen kohlehaltiger Asche, beim Begießen mit kochsalzhaltigem und zugleich schwefligsäurehaltigem Wasser, sich reichliche Mengen von Chlorammonium gebildet hatten. Daraufhin ausgeführte Experimente mit Kohle, Schiefer und anderen stickstoffhaltigen Materialien, ferner mit Pyrit als Entwickler von schwefliger Säure und Wasserdampf, ergaben stets reichliche Quantitäten Chlorammoniums, so dass dieses Verfahren der technischen Verwerthung zugänglich sein dürfte.

K. W. Jurisch<sup>2</sup>) hat das Verfahren zur Darstellung von Salzsäure und Ammoniak aus Chlorammonium durch Zersetzung mit Phosphorsäure von O. N. Witt3) einem näheren Studium unterworfen und gelangte hierbei zu folgenden Resultaten: Bei der Einwirkung von Phosphorsäure auf Salmiak war 2/3 der angewendeten Phosphorsäure gebunden worden, während 1/3 noch freie Säure blieb; von jedem Theile war die Hälfte Phosphorsäure, beziehungsweise Phosphat geblieben, während die andere Hälfte in Pyrophosphorsäure, beziehungsweise Pyrophosphat übergegangen war. Wurde die Erhitzung der Schmelze bis auf 400° gesteigert, so liess sich ohne Verlust an Phosphorsäure

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Ind. J. 7, 735. — 2) Dingl. pol. J. 267, 424. — 3) JB. f. 1887, 2046.

sämmtliche Salzsäure und dann 63,5 Proc. Ammoniak austreiben. Endlich kann man ohne Verlust an Phosphorsäure successive mit derselben Menge immer neue Mengen von Salmiak zersetzen. — Nach einer Privatmittheilung von O. N. Witt ist es bis jetzt nicht gelungen, ein Ofenmaterial aufzufinden, welches dem Angriff der schmelzenden Phosphorsäure auf die Dauer widersteht (selbst Platin wird — entgegen einer Angabe von Berzelius — stark angegriffen).

F. Raschig 1) nahm ein Patent auf die Herstellung von Hydroxylamin, welches sich im Wesen auf die Resultate Seiner Arbeit über die Einwirkung der schwesligen Säure auf salpetrige Trägt man danach der Gleichung Na NO2 Säure stützt<sup>2</sup>). + 2 HSO<sub>3</sub>Na = HON(SO<sub>3</sub>Na)<sub>2</sub> + NaOH entsprechende Mengen von Natriumdisulfit in eine auf 0° abgekühlte Lösung von Natriumnitrit ein, so entsteht neben freiem Natronhydrat das hydroxylamindisulfosaure Natron. Durch Zusatz entsprechender Mengen eines leicht löslichen Kalisalzes läßt sich daraus das schwer lösliche Kalisalz der Säure in dichten Krystallen gewinnen. Dieses Kalisalz kann dann durch Erhitzen mit Wasser, am besten auf 130°, der Gleichung 2 HON(SO<sub>3</sub> K)<sub>2</sub> + 4 H<sub>2</sub>O = (NH<sub>3</sub>OH)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> gemäß, in Hydroxylaminsulfat, Kaliumsulfat und Schwefelsäure gespalten werden. Die ursprüngliche Lösung von hydroxylamindisulfosaurem Natron und Natronhydrat kann ferner mit geringen Mengen einer Mineralsäure behandelt werden, wodurch hydroxylaminmonosulfosaures Natron, HONHSO, Na, entsteht, welches durch Erhitzen mit Wasser auf 1300 ebenfalls Hydroxylaminsulfat liefert. An Stelle der Natronsalze können auch direct die Kalisalze in Verwendung kommen und ferner neutrale Sulfite benutzt werden. Endlich lässt sich auch die Herstellung des Kaliumdisulfites mit der Gewinnung des hydroxylamindisulfosauren Kali's in einer Operation vereinigen, indem man in eine Mischung von Kaliumnitrit und Kaliumhydroxyd schweflige Säure einleitet.

A. Nicolle 3) gab folgende Verbesserungen in der Her-

Zeitschr. angew. Chem. 1888, 58 (Patent). — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 412 f. —
 Pharm. J. Trans. [3] 19, 148 (Ausz.).

stellung von *Phosphor* an. Natürliches oder künstliches Phosphat wird mit Salpetersäure aufgeschlossen, die Lösung mit schwefelsaurem Kali versetzt, der entstehende Gyps abfiltrirt und zum Filtrat Quecksilbernitrat hinzugefügt. Beim Destilliren des erhaltenen Quecksilberphosphates mit Kohle geht zuerst Quecksilber und hierauf Phosphor über. Als Nebenproduct wird Kaliumnitrat gewonnen.

In den Mineral Resources of the United States 1) wurde eine Statistik der Production von Graphit veröffentlicht.

W. Hepworth-Collins<sup>2</sup>) untersuchte vier Sorten von Graphit aus den Bagoutal'schen Bergen in Sibirien und erhielt nachstehende Resultate (in Procenten):

	1.	2.	3.	4.
Kohlenstoff	38,16	38,09	40,31	39,09
Siliciumdioxyd	39,22	39,37	38,00	38,75
Thonerde	14,20	13,91	13,21	14,04
Kalk und Magnesia	2,23	3,01	2,07	1,19
Eisenoxyd	4,72	4,10	5,15	4,10
Lösliches und Verlust.	1,47	1,52	1,26	2,83

A. Targioni-Tozzetti und A. Berlese<sup>3</sup>) haben Versuche über die emulsionswirkende Kraft verschiedener Substanzen auf Schwefelkohlenstoff und andere Antiseptica, ferner über die antiseptische Wirkung dieser Emulsion und über die Flüchtigkeit des Schwefelkohlenstoffs aus denselben angestellt. Als Antiseptica kamen noch in Verwendung Theer, Schwefeläthyl, Phenol, Benzin, Naphtalin, Nitrobenzol, Chloroform, Tabaksaft, Gaskalk, Gaswasser, Petroleum und schweflige Säure, als emulsionirende Substanzen Seife, Oel und Kalkwasser. Das Wirkungsvermögen der Antiseptica gegenüber Insecten und Larven (Blatta orientalis, Ocypus olens, Pentodon punctatus, Agriotes, Elater M., Tenebrio molitor, Julus flavipes, Porcellio M.) nimmt in folgender Reihenfolge ab: Schwefelkohlenstoff, Phenol, Petroleum, Naphtalin, Benzin, Aethylsulfid, Nitrobenzol.

<sup>1)</sup> Mineral Resources of the United States 1887, 672. — 2) Chem. News 57, 36. — 3) Staz. sperim. agrar. ital. 14, 26.

Löwig 1) hat nunmehr gefunden, das bei Seinem Verfahren 2) der Darstellung von Aetzalkalien und Kohlensäure mittelst Alkalicarbonaten und Eisenoxyd, sich besonders gut das durch Erhitzen von Natriumdicarbonat des Ammoniaksodaprocesses erhaltene Natriumcarbonat eignet. Das rohe Dicarbonat kann zunächst, mit dem Eisenoxyd gemischt, in einem geschlossenen Apparate geglüht werden, um Ammoniak und Kohlensäure zu gewinnen; hierauf soll das noch warme Gemisch in einem eigens construirten, rotirenden Ofen dem eigentlichen Zersetzungsprocess unterworsen werden.

E. Pfeiffer<sup>3</sup>) beschrieb in einem Aufsatze die derzeitigen Verhältnisse der Kaliwerke, speciell jener von Stafsfurt.

I. Janet 1) beschrieb in ausführlicher Weise die Stafsfurter Salzindustrie.

An unten angegebener Stelle 5) wurde eine Statistik der Production von Kalium- und Natriumsalzen veröffentlicht.

Nach F. P. E. de Lalande 6) läßt man zur Darstellung von Actzalkalien und Hydraten der alkalischen Erden die betreffenden Sulfide auf Zinkoxyd einwirken: Na<sub>2</sub>S + ZnO + H<sub>2</sub>O = ZnS + 2 NaOH und BaS + ZnO + H<sub>2</sub>O = ZnS + BaH<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. An Stelle der Sulfide des Natriums und Baryums können auch jene des Kaliums oder Strontiums gesetzt werden. Aus dem Schwefelzink wird durch Rösten wieder Zinkoxyd und Schwefeldioxyd gewonnen.

H. Herberts<sup>7</sup>) hat ein Verfahren angegeben, um concentrirte Alkalicarbonatlaugen im Vacuum zu caustificiren. Danach sollen sich Lösungen von Natrium- oder Kaliumcarbonat von 18 bis 20°B., und selbst concentrirtere Laugen, durch Aetzkalk im Vacuum bei bestimmter Temperatur vollständig caustificiren lassen. Auch die Filtration der caustificirten Laugen geschieht im Vacuum und das Auswaschen des kohlensauren Kalkes wird mit hochgespannten Wasserdämpfen vorgenommen, wodurch derselbe fast trocken und direct versandtfähig zu erhalten ist.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 267 (Patent). — 2) JB. f. 1883, 1688. — 3) Arch. Pharm. [3] 26, 70. — 4) Ann. min. [8] 14, 479. — 5) U. St. Geolog. Surwey 1887, 611, 128. — 6) Chem. Centr. 1888, 206 (Patent). — 7) Ber. (Ausz.) 1888, 553 (Patent).

Nach Schlierhacke und H. Riemann1) sollen die Roh-Carnallitlösungen und Abfalllaugen der Chlorkaliumfabrikation durch Zusatz von Kaliumsilicat von dem Chlormagnesium befreit werden, wodurch unlösliches Magnesiumsilicat und Lösungen entstehen, welche nur Chlorkalium enthalten. Zur Herstellung des Kaliumsilicates werden Feldspath oder Granit mit Rohcarnallit in einem Schachtofen niedergeschmolzen, wobei sich Salzsäure und eine leichtflüssige Schmelze von Doppelsilicaten aus Aluminium, Kalium und Magnesium bilden. Die Schmelze wird im dünnen Strahle in Wasser gegossen und dabei eine Lösung von Kaliumsilicat erhalten.

Nach P. Degener<sup>2</sup>) gelingt es, fast chemisch reines Natriumchlorid aus Rohstoffen zu gewinnen, wenn man letztere aus einer heißen Chlorcalciumlösung vom spec. Gewicht 1,1 umkrystallisirt. Eine solche Chlorcalciumlösung löst in der Hitze viel mehr Chlornatrium als in der Kälte, und andererseits ist das aus den in den Rohstoffen enthaltenen Sulfaten des Natriums und Magnesiums gebildete Calciumsulfat in der genannten Chlorcalciumlösung so gut wie unlöslich.

C. Ochsenius<sup>2</sup>) beschrieb die Bildung der Steinsalslager und der Mutterlaugensalze.

R. Fresenius 4) hat das Wasser der Soolquelle im Admiralsgarten zu Berlin untersucht und in 1000 Gew.-Thln. desselben gefunden:

Chlornatrium 26,715139	Schwefelsaurer Baryt Spur
Chlorkalium 0,139062	Doppeltkohlens. Magnesia . 0,374173
Chlorlithium 0,002197	" Eisenoxydul . 0,011168
Chlorammonium 0,018855	" Manganoxydul . 0,000221
Chlorcalcium 0,520697	Phosphorsaure Thonerde . 0,000107
Chlormagnesium 0,644199	Kieselsaure Thonerde
Bromnatrium 0,020943	$(Al_2 O_3 . 3 Si O_2)$ 0,002173
Jodnatrium 0,000598	Borsaurer Kalk 0,005807
Schwefelsaurer Kalk 0,297493	Kieselsäure 0,013925
Schwefelsaures Strontian . 0,037129	Kohlensäure, freie 0,014010

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 763 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1194 (Patent). 2) Ber. (Ausz.) 1888, 200 (Patent). — 3) Philad. Acad. Proc. 1888, 181. —

<sup>4)</sup> J. pr. Chem. [2] 38, 236.

K. Kraut und W. Launhardt 1) veröffentlichten auf Veranlassung der Salzbergwerke Aschersleben, Neu-Stafsfurt und Westeregeln eine Denkschrift über den Stassfurt-Magdeburger Laugencanal. In derselben sind zahlreiche Analysen der Stafsfurter Endlaugen, des Elbewassers bei Magdeburg, des Saalewassers, des Wassers aus dem Mannsfelder Schlüsselstollen, des Wassers aus dem Friedeburger Stollen, des Wassers der Wipper und Fuhne, des Wassers der Bode und ihrer Zuflüsse oberhalb Etgersleben, des Magdeburger Leitungswassers und des Elbewassers von Tochheim mitgetheilt, auf welche hier nur verwiesen werden kann. Die Resultate Ihrer Untersuchung wurden in folgenden neun Punkten zusammengefast: 1. Die Elbe führt bei Magdeburg bei den verschiedensten Wasserständen und Windrichtungen stets an der linken, Magdeburg begrenzenden Seite ein an Mineralstoffen reicheres, an der rechten, Magdeburg gegenüberliegenden Seite ein an diesen Bestandtheilen ärmeres Wusser. In runden Zahlen sind im rechtsseitigen Wasser einige Mineralstoffe zu 1/3, andere bis zu 2/3 von derjenigen Menge enthalten, welche sich an der Magdeburger Seite findet. 2. Die Ursache dieser Erscheinung liegt in der verschiedenen Zusammensetzung einerseits des Wassers, welches die Saale führt, andererseits des Wassers der Elbe, bevor diese die Saale aufgenommen hat. Schon im oberen Laufe, vor dem Einflusse des Friedeburger Stollens und der Laugen, welche Kali- und Soda-Industrie zuführen, zeigt das Wasser der Saale eine bis zu 32° steigende, besonders durch hohen Gehalt an Gyps bedingte Härte und ist überhaupt reich an Mineralstoffen, während das Elbewasser von Tochheim an Mineralstoffen arm und als besonders weiches Wasser für alle Verbrauchszwecke vorzüglich geeignet ist. 3. Da die Abflüsse der Kali-Industrie nur einen kleinen Bruchtheil der Mineralstoffe bilden, welche im Saalewasser und demzufolge im linksseitigen Elbewasser bei Magdeburg enthalten sind, so kann ihre Beseitigung keine wesentliche Verbesserung des Elbewassers bewirken; die alleinige Ableitung der Laugen der Kali-Industrie

<sup>1)</sup> Darmstadt, C. F. Winter'sche Buchdruckerei 1886.

würde ein zweckloses und widersinniges Unternehmen sein. 4. Auch nach Fortnahme der durch den Friedeburger Stollen, durch Sahnen, Salzquellen, Soda- und Zuckerindustrie zugeführten fremden Stoffe bleibt das linksseitige Elbewasser reicher an Mineralstoffen, als es das rechtsseitige Elbewasser jetzt ist. 5. Durch ein gusseisernes Rohr selbst von außergewöhnlicher Weite würde man die abzuleitenden Laugen mit starkem Druck pressen müssen. Dadurch würde die Zuleitung aus den einzelnen Werken außerordentlich erschwert und die ganze Anlage im Bau und Betriebe sehr kostspielig werden. 6. Sobald man aber Laugen verschiedener Abstammung und Beschaffenheit mit einander vermischt abzuleiten beabsichtigt, wird die Anwendung eines eisernen Rohres unmöglich, da Absätze und Inkrustationen die lichte Weite des Rohres rasch vermindern, damit den erforderlicheu Druck steigern und endlich das Rohr verstopfen würden. 7. Auch an den Bau eines offenen Canales für diesen Zweck kann ernstlich nicht gedacht werden, da die technischen Schwierigkeiten, die Anlage- und Unterhaltungskosten ein solches Unternehmen verbieten. 8. Falls es erforderlich werden sollte, Magdeburg ein an Mineralstoffen ärmeres Wasser zuzuführen, als es die jetzige Leitung, welche das Wasser nahe dem linken Ufer der Elbe schöpft, zu liefern vermag, so kann dieser Zweck dadurch erreicht werden, dass man das Schöpfrohr der Leitung mittelst eines an geeigneter Stelle quer durch die Elbe gelegten Rohrstranges bis zum rechten Ufer verlängert. 9. Die Kosten eines solchen Schöpfrohres würden, selbst wenn man Anlass haben sollte, dasselbe bis nach Tochheim zu verlängern, weniger betragen als die einjährigen Zinsen der Anlagekosten und die einjährigen Unterhaltungskosten des um vieles weniger leistenden Laugencanales.

C. Huggenberg 1) gab ein Verfahren an zur Darstellung von Nitriten der Alkalien und alkalischen Erden unter gleichzeitiger Gewinnung der Chromate, Manganate und Arseniate derselben. Danach werden Nitrate mit Basen, welche die ent-

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 490 (Patent).

stehenden Sauerstoffsäuren des Chroms, Mangans und Arsens zu binden vermögen, und den entsprechenden niederen Oxydationsstufen der letztgenannten Elemente auf höhere Temperatur erhitzt. Beispielsweise wird durch Erhitzen von Baryumhydroxyd, Mangansuperoxyd und Natriumnitrat nach der Gleichung Ba(OH)<sub>2</sub> + Mn O<sub>2</sub> + Na NO<sub>3</sub> = Na NO<sub>2</sub> + Ba Mn O<sub>4</sub> + H<sub>2</sub> O Natriumnitrit neben unlöslichem Baryummanganat erhalten. Letzteres kann als grüne Farbe Verwendung finden, oder aber es wird durch Kochen mit Alkalicarbonatlösung unter Einleiten von Kohlensäure in Baryumcarbonat, Mangansuperoxyd und Alkalipermanganat umgesetzt.

- C. Och senius 1) beschrieb die geologischen Verhältnisse der Natronsalpeterlager landeinwärts von Taltal in der chilenischen Provinz Atacama, und schloß hieran Seine Theorie der Bildung der Natronsalpeterlager aus Mutterlaugensalzen. Diese Theorie besteht im Wesentlichen aus der Annahme der Bildung von Küstencordilleren, der Hebung der andinen Steinsalzbecken, dem Abfließen der Mutterlauge, der Bildung von Natroncarbonaten unter Einfluß der vulkanischen Kohlensäure-Exhalationen, dem Anwehen von ammoniakhaltigem Staub von den den Küsten vorliegenden Guano-Inseln und der Nitrificirung einerseits, sowie Anreicherung von Phosphaten auf den Inseln andererseits.
- G. Tauber<sup>2</sup>) beobachtete, das ein *Doppelsalz* von *Natrium-sulfit* und *Ammoniumsulfit*, 2 Na<sub>2</sub> SO<sub>3</sub>.(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> S<sub>2</sub> O<sub>5</sub>.10 H<sub>2</sub> O, sich bei hinreichender Concentration überall da ausscheidet, wo seine Bestandtheile, gleichgültig in welcher Verbindungsform, ob als Sulfite, Disulfite oder theilweise als Chloride, zusammentreffen; Er gründete hierauf ein Versahren zur Darstellung von *Natrium-Ammoniumsulfit*, *Natriumsulfit* und *Natriumhydroxyd*. Danach leitet man in eine Chlornatriumlösung Ammoniak und schweflige Säure bis zur eben beginnenden sauren Reaction ein, scheidet das aussallende Doppelsalz in der Centrifuge ab und erhitzt es auf 110°, wobei Ammoniak und schweflige Säure entweichen und

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Chem. Centr. 1888, 1292 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 763 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1194 (Patent).

Natriumsulfit zurückbleibt. Das Natriumsulfit kann dann durch Kochen mit Kalkhydrat in unlösliches Calciumsulfit und Natronlauge umgesetzt werden, oder man erhitzt das Doppelsalz direct mit Kalkhydrat, in welchem Falle unter Entweichen von Ammoniak gleichfalls Calciumsulfit und Natronlauge entstehen.

F. Witting 1) beschrieb die Boraxfabrikation aus Boronatrocalcit (kurz Borkalk genannt), wie dieselbe gegenwärtig in den
Hamburger Raffinerien üblich ist. Die Fabrikation zerfällt in
vier Operationen: 1. Die Kochung des Borkalkes mit Soda.
2. Die Aufarbeitung der Rückstände (Schlamm). 3. Die Feinkrystallisation. 4. Die Aufarbeitung der Laugen (auf Natriumsulfat).

A. Fletcher<sup>2</sup>) hat vor der chemischen Section der Britisch Association in Manchester einen interessanten Vortrag über die gegenwärtige Lage der *Soda-Industrie* in England gehalten.

Aus einem Berichte in Dingler's Journal<sup>3</sup>) über neue Verfahren und Apparate der Soda-Industrie konnte Nachstehendes entnommen werden: N. Mathieson und J. Hawliczek behandeln zur Gewinnung von nahezu chemisch reinem Natriumdicarbonat Rohsoda oder rohes Schwefelnatrium oder rohes Dicarbonat mit 16- bis 19 procentiger Salzsoole und leiten in die Lösung Kohlensäure ein, wodurch nahezu alles Natron der Rohstoffe als reines Dicarbonat in krystallinischer Form abgeschieden wird. — Chr. Heinzerling und J. Schmid halten es für vortheilhaft, bei der Gewinnung von Salzsäure das beim Trocknen des Magnesiumchlorides sich ergebende Gemisch von Wasserdampf und Salzsäuregas über das bereits entwässerte und in Muffeln erhitzte Magnesiumchlorid, beziehungsweise Magnesiumoxychlorid zu leiten.

G. E. Davis 1) hat folgendes Verfahren zur Gewinnung von Soda angegeben: Ein Alkalichlorid wird durch Ueberleiten von Luft, schwefliger Säure und Wasserdampf in Sulfat und Chlorwasserstoff umgesetzt und wird über das noch heiße Sulfat Wassergas

<sup>1)</sup> Zeischr. angew. Chem. 1888, 483. — 2) Dingl. pol. J. 267, 465. — 3) Daselbst, S. 356 (Patente). — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 615 (Patent).

geleitet. Durch den Wasserstoff des letzteren wird das Sulfat zu Sulfid reducirt, welches durch Behandlung mit Kohlensäure und Dampf Carbonat liefert. Der entweichende Schwefelwasserstoff kann wieder zu schwefliger Säure verbrannt, und die Kohlensäure aus dem Gemische von Kohlenoxyd und Wasserdampf durch Ueberleiten über erhitzte Flächen gewonnen werden.

- A. F. Chance 1) hat es erreicht, auf einfache Weise aus den Sodarückständen des Leblanc-Processes fast sämmtlichen Schwefel (95 Proc.) in Form von solchem oder Schwefelsäure zu gewinnen, indem Er die Rückstände mit hochprocentiger Kohlensäure (Kalkofen-Kohlensäure) behandelte. Es bleibt hierbei ein Rückstand von sehr fein vertheiltem Calciumcarbonat, welches wieder in den Sodaprocess eingeführt oder in vortheilhafter Weise zur Cementfabrikation verwendet werden kann. Das Verfabren ist eine Verbesserung des früheren von v. Miller und Opl?) in Combination mit der Claus'schen Methode zur Gewinnung von Schwefel<sup>3</sup>). — G. Lunge<sup>4</sup>) besprach dieses Verfahren in sehr günstiger Weise und machte darauf aufmerksam, daß sich die Sodafabrikation nach Leblanc nun zu folgendem Kreisprocess gestaltet:  $H_2S + O_4 = H_2SO_4$ ;  $H_2SO_4 + 2NaCl$  $= 2 \text{ HCl} + \text{Na}_2 \text{SO}_4$ ;  $\text{Na}_2 \text{SO}_4 + 2\text{C} = 2 \text{CO}_2 + \text{Na}_2 \text{S}$ ;  $\text{Na}_2 \text{S}$  $+ CaCO_3 = Na_2CO_3 + CaS; CaS + CO_2 + H_2O = CaCO_3$  $+ H_2S.$
- G. Lunge<sup>5</sup>) schrieb einen lesenswerthen Aufsatz über die allgemeinen Reactionen des *Sodafubrikationsprocesses*, mit besonderer Berücksichtigung thermochemischer Verhältnisse.
- Nach J. B. Thompson<sup>6</sup>) soll zur Gewinnung von Soda Natriumsulfat mittelst Kohle in einem Flammofen zu Sulfid reducirt werden. Nach dem Auslaugen des Glührückstandes mit Wasser wird in die Lösung Kohlensäure bis zur beginnenden Ausscheidung von Dicarbonat eingeleitet und die Lauge schließlich gekocht. Der entweichende Schwefelwasserstoff soll auf

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Ind. J. 7, 162; Monit. scientif. [4] 2, 927. — 2) JB. f. 1884, 1723. — 3) Daselbst, S. 1722. — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 187. — 5) Daselbst, S. 95; Monit. scientif. [4] 2, 818. — 6) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 615 (Patent).

Schwefelsäure oder Schwefel verarbeitet werden. Er gab auch die zu diesem Verfahren nothwendigen Apparate an.

- H. Schreib¹) berichtete über die chemischen Vorgänge beim Ammoniaksodaproceſs; Er hat eine Reihe von Versuchen über den Einfluſs der Concentration der Lösungen und des Verhältnisses von Ammoniak und Kochsalz auf die Ausbeute von Dicarbonat ausgeführt. Zunächst fand Er, daſs die Löslichkeit des Kochsalzes in Wasser bei steigendem Ammoniakgehalt desselben abnimmt. Dann gab Er auch die Ausbeuten an Carbonat, beziehungsweise den Grad der Umsetzung des Chlornatriums bei verschiedener Concentration und wechselndem Ammoniakgehalt der Lösungen an. Aus den Untersuchungen ergeben sich die von Ihm schon ſrüher²) mitgetheilten Folgerungen ſūr die Praxis.
- G. W. Leighton<sup>3</sup>) beobachtete in einer nach dem Ammoniak-sodaprocess arbeitenden Fabrik zu Syrakus, N. Y., beim Durchleiten von Ammoniumcarbonat und Spuren von Schweselwasserstossenthaltenden Dämpsen durch eine Chlornatrium, Chlormagnesium, Chlorcalcium und Calciumsulfat führende Lauge, an den Wänden des eisernen Gefäses die Ausscheidung von Krystallen, welche aus 22,230 Proc. Chlornatrium, 40,622 Proc. Natriumcarbonat, 31,569 Proc. Magnesiumcarbonat, 3,559 Proc. Calciumcarbonat, 0,080 Proc. Ferrocarbonat, 0,630 Proc. Wasser und 0,645 Proc. überschüssiger Kohlensäure bestanden.
- W. W. Staveley 1) hat einen neuen Alkaliprocess (Sodagewinnungsverfahren) beschrieben. Das Wesentliche dieses neuen Processes besteht darin, dass durch Erhitzen von gelöschtem Kalk, Kresol und Natriumsulfatlösung zunächst Calciumsulfat und Kresolnatrium gebildet werden und dass das letztere sodann in wässeriger Lösung mit Kohlensäure zerlegt wird. Ebenso kann aus Kaliumsulfat (aus Stassfurter Salzen) Aetzkali, beziehungsweise Potasche gewonnen werden. Das Kresol wird immer wieder in den Kreis der Operationen eingeführt; der Gyps kann zu Düngezwecken Verwendung finden.

Zeitschr. angew. Chem. 1888, 283; Monit. scientif. [4] 2, 1411. —
 JB. f. 1886, 2054. —
 Chem. News 57, 3. —
 Chem. Soc. Ind. J. 7, 807.

Nach einer Notiz im Chemischen Centralblatt<sup>1</sup>) kommt nunmehr ein neues Sodasalz, das Krystallcarbonat, in den Handel, das gegenüber der gewöhnlichen Soda den Vortheil größerer Löslichkeit in Wasser und größerer Reinheit besitzt; das Salz bildet ein weißes, feines krystallinisches Pulver und bleibt immer trocken. Die Zusammensetzung im Vergleiche mit jener der Krystallsoda ist folgende:

	$Na_2CO_3$	Na O H	$Na_2SO_4$	Na Cl	$H_2O$
Krystallcarbonat	. 82,50	0,00	Spur	Spur	17,00
Krystallsoda	. 34,22	0,10	2,54	0,17	62,82

- J. J. Watts und W. A. Richards<sup>2</sup>) erhielten ein neues Natriumcarbonat, Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>. NaHCO<sub>3</sub>. 2H<sub>2</sub>O, indem Sie dem Natriumdicarbonat durch Erwärmen oder vermittelst Zusatz von Aetzkali, kohlensaurem Alkali oder Erdalkalihydrat eine entsprechende Menge Kohlensäure entzogen und die Lösung bei etwa 35° der Krystallisation überließen.
- T. M. Chatard<sup>3</sup>) untersuchte das Wasser von vier amerikanischen Sodaseen, und zwar von Abert-Lake, Oregon (I), von Big-Soda-Lake, Nevada (II), von Mono-Lake, Californien (III) und von Owens-Lake, Californien (IV)<sup>4</sup>); Er fand in einem Liter dieser Wässer:

	I	п	Ш	IV
$SiO_2$	. 0,232	0,304	0,0700	0,220
K Cl	. 1,027	4,817	1,8365	3,137
NaCl	. 21,380	71,507	18,5033	29,415
$Na_2SO_4 \dots \dots$	. 1,050	19,170	9,8690	11,080
$Na_2CO_3 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$	. 10,611	16,731	18,3556	26,963
NaHCO <sub>3</sub>	. 4,872	15,220	4,3856	5,715
$MgCO_8$	. —	0,862	0,1928 լ	0,055
$CaCO_3$	. –	_	0,0500 🕽	0,000
$Na_4B_4O_7$	. —	0,402	0,2071	0,475
$Al_2O_3 + Fe_2O_8 \dots$	. —	-	0,0030	0,038
	39,172	129,13	58,4729	77,098 g

L. A. Staub<sup>5</sup>) beschrieb ein Verfahren der Zerlegung von Natriumdicarbonat in Monocarbonat und Kohlensäure mittelst

Chem. Centr. 1888, 1535 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 553 (Patent).
 Sill. Am. J. [3] 36, 146. — <sup>4</sup>) Vgl. O. Löw, Wheelers Report 1876, 189. — <sup>5</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 908 (Patent).

Ammoniak. Nach demselben wird die Zerlegung des Dicarbonates continuirlich durch dieselbe Menge Ammoniak in der Weise bewirkt, dass man die Dicarbonatlauge oder die Mischung des Dicarbonats mit Wasser oder Endlaugen durch eine Destillationssäule bekannter Art von oben nach unten dem Ammoniak entgegen sinken lässt und unten in die Säule Dampf einleitet, oder in anderer Weise eine Erwärmung auf etwa 120° hervorbringt, so daß sich in der Säule über einander drei verschiedene heiße Zonen bilden. In der obersten Zone wird das Monocarbonat neben Ammoniumcarbonat gebildet, welches letztere in Lösung geht, um in der zweiten Zone in Ammoniak und Kohlensäure gespalten zu werden; das Ammoniak wird erst in der untersten, heißesten Zone aus seiner Lösung ausgetrieben. Es entweicht demnach am oberen Ende der Säule eine sehr reine Kohlensäure. während am unteren eine meist durch Spuren organischer Substanzen verunreinigte Sodalauge abfließt, welche durch Oxydation mit Natriumhypochlorit gereinigt wird.

A. Faure<sup>1</sup>) hat zur ökonomischen Gewinnung der *Chloride* aus *Oxyden*, ähnlich der Thonerde, folgendes Verfahren vorgeschlagen: Die Flammen eines Gasofens streichen filtrirend nach abwärts durch eine Schicht der Oxyde (zum Beispiel von Bauxit). Ist die gewünschte Temperatur erreicht, so schließt man die Heizöffnungen und läßt die erhitzte Oxydschicht in entgegengesetzter Richtung von einem Strom Chlorwasserstoffgas durchstreichen.

J. Pattinson<sup>2</sup>) hat Seine Versuche<sup>3</sup>) über den Verlust des Chlorkalks an wirksamem Chlor beim Aufbewahren bei verschiedenen Temperaturen fortgesetzt. Aus den nunmehrigen Resultaten ergiebt sich, das das wirksame Chlor mit dem Fortschreiten der Zeit und der Erhöhung der Temperatur abnimmt, während die Gesammtmenge desselben nur geringen Schwankungen unterliegt.

E. Donath und F. Müllner 4) haben gefunden, dass Schwesel-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 107, 339. — 2) Chem. Soc. Ind. J. 7, 188; Monit. scientif. [4] 2, 921. — 3) Vgl. JB. f. 1886, 2060. — 4) Dingl. pol. J. 267, 143 (Ausz.).

metalle beim Kochen mit Wasser und fein gemahlenem Mangansuperoxyd, neben Spuren von Sulfiten und Sulfaten, fast ausschließlich *Thiosulfate* liefern. So konnte aus Schwefelnatrium oder einfach Schwefelcalcium Natriumthiosulfat, beziehungsweise Calciumthiosulfat gewonnen werden. Letzterer Körper bildet sich wahrscheinlich nach folgender Gleichung:  $2 \text{ Ca S} + 8 \text{ Mn O}_9 + \text{H}_2 \text{ O} = \text{Ca S}_2 \text{ O}_3 + \text{Ca}(\text{OH})_2 + 4 \text{ Mn}_2 \text{ O}_3$ .

E. Loevinsohn und M. Striegler 1) gaben ein Verfahren an zur Gewinnung von Aetzstrontian aus den Strontianrückständen der Melasseentzuckerung. Der bei der gewöhnlichen Verarbeitung nach wiederholtem Glühen und Auslaugen zurückbleibende Strontianschlamm wird danach mit Salmiaklösung gekocht; hierbei gehen unter Entweichen von Ammoniak alle in Säure löslichen Strontium - und Calciumverbindungen, mit Ausnahme geringer Mengen der Carbonate, in Lösung. Wird nun in die filtrirte Lösung Kohlensäure und das bei der vorangegangenen Operation entwichene Ammoniak eingeleitet, so bildet sich wieder Salmiak und ein Gemisch von Calcium- und Strontiumcarbonat; letzteres Gemisch wird geglüht und das leichter lösliche Strontiumoxyd durch Auslaugen von dem Calciumoxyd getrennt. das im Saturationsschlamm enthaltene Strontiumsulfat verarbeitet werden, so wird der Schlamm zunächst mit Kohle geglüht, der Rückstand dann mit Salmiaklösung gekocht, wobei sich Strontiumchlorid und Schwefelammonium bilden. Bei der später erfolgenden Behandlung mit Kohlensäure tritt Schwefelwasserstoff aus.

Nach einem von R. Schneider<sup>2</sup>) angegebenen Verfahren zur Darstellung von Baryumhydroxyd aus Baryumcarbonat soll das durch Reduction des Carbonates mit kohlenstoffhaltigen Körpern erhaltene, geschmolzene Baryumoxyd sofort aus dem Schmelzraum in einen kühleren Raum abgezogen und dort einem Strome gewöhnlichen Dampfes ausgesetzt werden, um es vor der Einwirkung der Kohlensäure möglichst zu schützen und es geeignet zu machen, in Wasser sofort zu Hydroxyd abgelöscht zu werden. Enthält das Carbonat etwas Sulfat (z. B. im Baryt-

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 459 (Patent). — 2) Daselbst, S. 334 (Patent).

saturationsschlamm), so sollen dem Reductionsgemische Metalloxyde (Eisenstein u. dergl.) zugesetzt werden, oder der Schwefel muß durch Anwendung von Wassergas als Schwefelwasserstoff abgeschieden werden. — Nach einem Zusatzpatente Desselben 1) sollen die Auslaugerückstände vom obigen Verfahren unter Zusatz von Calcium - oder Magnesiumcarbonat enthaltenden Zuschlägen von Neuem mit kohlenstoffhaltigem Material erhitzt werden, um noch die letzten Reste von Baryumcarbonat der Calcination zugänglich zu machen. — In gleicher Weise kann auch Strontiansaturationsschlamm auf Strontian verarbeitet werden.

F. Gutzkow<sup>2</sup>) beschrieb die Darstellung der Magnesia in Californien.

A. Feldmann<sup>3</sup>) erhielt durch Erhitzen von fein gepulvertem Fluorcalcium mit concentrirter Chlormagnesiumlauge das unlösliche Fluormagnesium. — Nach einem Zusatzpatente Desselben<sup>4</sup>) kann bei diesem Verfahren das Magnesiumchlorid mit Vortheil durch Carnallit ersetzt werden, wodurch die Operation auch auf trockenem Wege, ohne Zersetzung des Magnesiumchlorids unter Salzsäureentwickelung, vorgenommen werden kann. Analog gelingt es auch auf trockenem oder nassem Wege, aus den Chloriden des Strontiums oder Baryums und Fluorcalcium das Fluorstrontium oder das Fluorbaryum zu gewinnen. — Einem weiteren Patente Desselben<sup>5</sup>) zufolge kann das Fluormagnesium als werthvolles Flus- oder Sintermittel bei der Herstellung feuerfester Massen und Gegenstände dienen.

K. Sorge 6) schrieb einen Aufsatz über Magnesit und seine Verwendung als basisches, feuerfestes Material bei der Flußeisendarstellung im Siemens-Martin-Ofen. Danach hat sich der Magnesit als einzig brauchbares Material zum Ausfüttern erwiesen. Derselbe hatte bisher lediglich den Nachtheil, daß sich aus ihm nur schwer haltbare Steine verfertigen ließen. Nach

Ber. (Ausz.) 1888, 866 (Patent). —
 Dingl. pol. J. 270, 30. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 117 (Patent); Chem. Centr. 1888, 134 (Patent). —
 Ber. (Ausz.) 1888, 866 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1602 (Patent); Dingl. pol. J.
 319 (Patent). —
 Ber. (Ausz.) 1888, 806 (Patent). —
 Chem. Centr. 1888, 154 (Ausz.).

neueren Versuchen ist es jedoch gelungen, aus steierischem Magnesit (möglichst frei von Kieselsäure und mit einem Gehalte von 3 bis 5 Proc. Eisenoxydul) dauerhafte Steine zu gewinnen.

K. J. Bayer 1) hat gefunden, dass die durch Glühen von Bauxit mit Soda oder Aetznatron und Auslaugen erhaltene Natriumaluminatlösung, beim Schütteln mit frisch gefälltem Thonerdehydrat in der Kälte, in Cylindern mit Rührwerk, in Folge eines bisher nicht näher aufgeklärten Dissociationsvorganges, etwa 72 Proc. ihres Gehaltes an Thonerdehydrat in Form eines pulverigen, krystallinischen, in Schwefelsäure leicht löslichen, von Phosphorsäure und Kieselsäure freien Niederschlages abscheidet. Die abfiltrirte Lösung wird eingedampft und von Neuem zum Aufschließen von Bauxit verwendet.

Nach einem Patente von L. Tralls 2) sollen zur Darstellung ammoniakhaltiger Producte, beziehungsweise von Ammoniakalaun, die zu röstenden Massen mit 1 Proc. Gyps vermengt werden, durch welchen das bei der Verbrennung sich bildende Ammoniak gebunden wird.

- H. B. Thornton<sup>3</sup>) besprach die Verunreinigungen des Zinkoxydes, insbesondere jene mit kohlensaurem Zink.
- W. Stahl 4) hat unter den Zwischenproducten von der Sophienhütte am Unterharze hexagonal krystallisirtes Schwefelzink gefunden, welches nahezu rein war und nur sehr geringe grauliche Einlagerungen von Schwefelblei enthielt 5).
- T. Sterry Hunt 6) bemerkte zu der Beobachtung der Ausscheidung von metallischem, mit Eisen legirtem Nickel aus geschmolzenem, eisenhaltigem Nickelsulfid durch T. Moore 7), dass Er einen ähnlichen Vorgang schon viel früher bei einer aus den Oxysulfiden des Kupfers und Eisens bestehenden Schmelze gefunden habe, wobei die stark magnetischen Ausscheidungen aus einem Gemenge von Eisen, Magnetit und Sulfiden bestanden.
  - G. Lunan 1) untersuchte verschiedene Sorten von Ferrosulfat

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 867 (Patent). - 2) Chem. Centr. 1888, 232 (Patent). — 3) Pharm. J. Trans. [3] 19, 321. — 4) Dingl. pol. J. 269, 401. — 5) Vgl. Wurtzit, JB. f. 1861, 971. — 6) Chem. News 58, 87. — 7) JB. f. 1887, 2521. — 8) Pharm. J. Trans. [3] 19, 226.

des Handels in Rücksicht auf die Anforderungen der britischen Pharmacopöe.

- F. M. Lyte 1) nahm ein Patent auf ein Verfahren zur Darstellung von basischem Bleisulfat, welches Product als Anstrichfarbe Verwendung finden soll. Danach wird aus basischer Bleiacetatlösung (vom spec. Gewicht 1,315 bei 15°) mittelst Schwefelsäure Bleisulfat gefällt und dieses dann mit neuen Mengen der gleichen Lösung in der Siedehitze behandelt.
- J. Löwe?) fand ein neues Verfahren auf zur Darstellung von Bleiweiss, welches im Wesentlichen in der Behandlung von einfach-kohlensaurem Blei mit Lösungen von basisch-essigsaurem Blei besteht. Das einfach-kohlensaure Blei wird durch Fällen der Lösungen von Bleizucker oder Bleinitrat mit festen Dicarbonaten des Kaliums, Natriums oder Ammoniums, oder mit Lösungen der Carbonate und späterem Zusatz fester Dicarbonate der genannten Metalle wie des Ammoniums gewonnen. Die Darstellung des basisch essigsauren Bleies geschieht durch Behandeln von 15 Thln. fein geriebener Bleiglätte, mit einer Lösung von 25 Thln. Bleizucker in 125 bis 150 Thln. Wasser. Das erhaltene Bleiweis enthielt in 100 Thln. 86,185 Thle. Bleioxyd, 11,270 Thle. Kohlensäure und 2,545 Thle. Wasser. — Nach einem Zusatzpatente Desselben enthält das nach den verschiedenen bekannten Methoden dargestellte Bleiweis mehr oder weniger einfach-kohlensaures Bleioxyd, welches die Deckkraft des Productes beeinträchtigt. Diese Producte können sämmtlich in eine gute Waare übergeführt werden, wenn man sie mit einer Lösung von basisch-essigsaurem Blei behandelt.

Nach A. Jolles<sup>3</sup>) kann das aus essigsaurem Blei und mangansaurem Kali durch Umsetzung erhältliche mangansaure Blei, Pb Mn O<sub>4</sub>, als Oxydations- und Bleichmittel verwendet werden. Wird dasselbe mit einer zu oxydirenden Flüssigkeit gekocht, so geht es rasch in manganigsaures Blei, Pb Mn O<sub>3</sub>, über, welches

Ber. (Ausz.) 1888, 685 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1223 (Patent).
 Ber. (Ausz.) 1888, 211, 924 (Patente); Chem. Centr. 1888, 701 (Patent);
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 149 (Ausz).
 Dingl. pol. J. 267, 316 (Patent).

vollkommen unlöslich ist und sich rasch zu Boden setzt. Letzteres erleidet weder in neutraler noch alkalischer Flüssigkeit eine Zersetzung und kann durch Erhitzen an der Luft, oder unter Mitwirkung von überhitztem Wasserdampf wieder in mangansaures Blei verwandelt werden. Das Bleimanganat hat eine chocoladebraune Farbe, welche beim Erhitzen auf etwa 150° unter Entweichen des chemisch gebundenen Wassers in eine dunkelbraune übergeht. Erwärmt man geringe Mengen desselben mit verdünnter Salpetersäure, so tritt die purpurrothe Färbung der Permangansäure auf; bei Gegenwart von Salzsäure oder von Chlormetallen tritt diese Reaction nicht ein. Concentrirte Schwefelsäure entwickelt aus dem Manganat Sauerstoff unter Bildung von Bleisulfat und Mangansuperoxyd, beziehungsweise Mangansulfat,

Nach Knublauch 1) sollen zur Gewinnung von Cyanverbindungen die bei der trockenen Destillation von Kohlen, Coaks, Braunkohlen, bituminösem Schiefer, Torf oder Holz entstehenden Gase, sowie Hochofengase mit einer Flüssigkeit in inniger Berührung gebracht werden, welche einen oder mehrere der unter Gruppe A, neben einem oder mehreren der unter Gruppe B näher bezeichneten Stoffe, oder bei genügendem Ammoniakgehalt der Gase einen oder mehrere Körper der Gruppe B allein, gelöst oder suspendirt enthält. In die Gruppe A gehören: Alkalien, Ammoniak (Gaswasser), alkalische Erden, Magnesia und die kohlensauren Salze der genannten Basen. Die Gruppe B enthält: Eisen, Mangan und Zink, sowie die künstlichen und natürlich vorkommenden Oxyde, Hydroxyde und Carbonate dieser Metalle.

C. Reinhardt<sup>2</sup>) hat in einer Hochofensau größere Mengen von *Cyantitanstickstoff* gefunden und denselben untersucht. Das Material wurde nach dem Zerkleinern durch Sieben, Behandeln mit Salzsäure, Schwefelsäure, Flußsäure und Chromsäure, sowie durch öfteres Decantiren gereinigt. Es besitzt dann der Cyan-

Ber. (Ausz.) 1888, 208 (Patent); Chem. Centr. 1888, 650 (Patent).
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 124,

titanstickstoff eine kupferrothe, metallisch glänzende Farbe, welche beim Verreiben im Achatmörser in Dunkelroth mit bronzeartigem Schimmer übergeht; die Strichfarbe ist schwarzbraun, von mattem Aussehen. Die Verbindung ist hart und spröde, krystallisirt regulär und zwar in Form des Hexaëders (die Kante des größten Würfels maß 0,75 mm). Beim Glühen geht dieselbe unter Gewichtszunahme in Titansäure über, während Stickstoff und Cyan entweichen; der Cyantitanstickstoff ist demnach nicht als solcher flüchtig. Aus der Gewichtszunahme beim Glühen und der Bestimmung des Titans als Titansäure ergiebt sich für diese Verbindung die Formel Ti<sub>5</sub>CN<sub>4</sub>.

Die chemische Fabrik-Actiengesellschaft in Hamburg 1) nahm ein Patent auf ein Verfahren zur Reinigung von Rohanthracen, welches sich auf die bisher unbekannte Thatsache gründet, dass sämmtliche Begleiter des Rohanthracens, namentlich auch das Carbazol, in den Pyridin-, Chinolin- und Anilinbasen, oder den Gemischen dieser mit den Benzolkohlenwasserstoffen, erheblich leichter löslich sind als das Anthracen selbst. Insbesondere eignen sich zur Lösung die im leichten Steinkohlentheeröle vorkommenden Theerbasen (Pyridinbasen). 1 Thl. Rohanthracen und 11/4 bis 2 Thle. entwässertes und rectificirtes Theerbasengemisch werden erhitzt, bis Alles gelöst ist. Nach dem Abkühlen der Lösung wird das auskrystallisirte Anthracen von der Mutterlauge durch Absaugen, Pressen oder Schleudern getrennt.

Die Actiengesellschaft für chemische Industrie in Rheinau in Baden 2) gewann Reten, C18H18, durch Erhitzen von Harzöl mit dem dritten Theile seines Gewichtes an Schwefel, bis zum Aufhören der Schwefelwasserstoffentwickelung. Aus der Reactionsmasse wird das Reten durch Destillation oder Extraction mit Alkohol, Benzin, Petroleumäther u. s. w. abgeschieden.

v. Dechend 3) hat gefunden, dass die Nitroverbindungen sich leicht vermittelst Zinkstaub und Eisen, oder Zinkstaub allein,

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 75 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 60 (Patent). - 2) Ber. (Ausz.) 1888, 553 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1372 (Ausz.). -3) Ber. (Ausz.) 1888, 677 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1224 (Patent).

bei Gegenwart von Salzlösungen (Lösungen von Chlorcalcium, Chlornatrium, Chlorkalium, Chlorammonium, Chlormagnesium, Kaliumcarbonat und -acetat) in der Siedehitze zu Gemengen von Azoxyverbindungen und Aminen reduciren lassen. Hierbei ist nicht die Erhöhung der Siedetemperatur durch das Salz, sondern das letztere selbst das Wirksame bei der Reduction.

Nach Angabe 1) der Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp. in Elberfeld, kommt die Eigenschaft gewisser Farbstoffe, die Baumwollfaser direct anzufärben, auch den Natriumsalzen der Sulfosäuren des Thio- und Dithio-p-toluidins 2) zu. Letztere Körper werden durch Einwirkung von Schwefel (2, bezw. 4 und mehr Mol.) auf p-Toluidin (1 Mol.) erhalten. Die Darstellung des Dithio-p-toluidins speciell geschieht durch Erhitzen von etwa 10 Thln. p-Toluidin mit etwa 6 bis 7 Thln. Schwefel im Oelbade auf 220 bis 250°, bis zur Beendigung der Schwefelwasserstoffentwickelung. Durch Lösen des Rückstandes in Salzsäure und Fällen mit Ammoniak wird das Dithio-p-toluidin gereinigt. Zur Sulfurirung desselben wird dessen Sulfat mit rauchender Schwefelsäure von etwa 40 Proc. Anhydridgehalt unter Abkühlung behandelt. Die Sulfosäure des Thio-p-toluidins erhält man durch Behandlung desselben mit einer circa 20 Proc. Anhydrid enthaltenden Schwefelsäure. Diese Farbstoffe lassen sich auf der Faser diazotiren und mit Phenolen und Aminen zu gelborangen bis violetten Farbstoffen combiniren.

J. R. Geigy<sup>3</sup>) nahm ein Patent auf ein Verfahren der Darstellung unsymmetrisch substituirter Diamidodiphenylbasen. Danach wird Azobenzol-p-kresolnatrium in alkoholischer Lösung einige Stunden mit Chlormethyl auf 100° erhitzt, nach dem Abdestilliren des Alkohols der Rückstand in Salzsäure gelöst und durch Zusatz von Zinnsalz das Zinndoppelsals der neuen, unsymmetrisch substituirten Diphenylbase ausgeschieden. Das salzsaure Salz dieser Base, HCl. NH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>=(NH<sub>2</sub>. HCl OCH<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>), ist leicht löslich, während das Sulfat sich schwer

Ber. (Ausz.) 1888, 877 (Patent). — <sup>2</sup>) JB. f. 1885, 2231. — <sup>3</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 74 (Patent); Chem. Centr. 1888, 358 (Ausz.).

auflöst. Die Base selbst krystallisirt in Nädelchen und schmilzt bei 82°. Die vermittelst Aethylchlorid erhaltene entsprechende äthoxylirte Base krystallisirt ebenfalls in Nädelchen und besitzt den Schmelzpunkt 103 bis 104°. Analog kann aus o-Azotoluol-p-kresol die ölige Base, (CH<sub>3</sub>, NH<sub>2</sub>)=C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>=(NH<sub>2</sub>, OCH<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>), gewonnen werden, deren vermittelst Aethylchlorid erhaltenes äthoxylirtes Analogon in Nädelchen krystallisirt und bei 75° schmilzt. Diese Basen sollen zur Herstellung von Baumwolle direct färbenden Tetraazofarbstoffen dienen.

Ewer und Pick 1) gelang es, durch Erhitzen von 1 Thl.  $\alpha-\alpha-Dioxynaphtalin^2$ ) mit 5 Thln. bei —  $10^\circ$  gesättigter, resp. mit 10 Thln. käuflicher Ammoniaklösung unter Druck, anfänglich auf 150 bis  $180^\circ$  und schließlich auf 250 bis  $300^\circ$ , nach achtbis zehnstündiger Einwirkung das entsprechende Naphtylendiamin zu gewinnen. Nach dem Erkalten findet sich letzteres, zum größten Theile in feinen Nadeln auskrystallisirt, vor. Dieses Naphtylendiamin sublimirt in weißen Nadeln, schmilzt bei 188 bis  $190^\circ$  und ist einer gegebenen Vergleichstabelle zufolge identisch mit dem von Zinin 3) aus  $\alpha$ -Dinitronaphtalin gewonnenen. Mittelst salpetriger Säure erhält man aus diesem Diamin eine Tetrazoverbindung, welche mit Aminen und Phenolen werthvolle Farbstoffe liefert.

Die Farbwerke, vormals Meister, Lucius und Brüning in Höchst am Main 1), nahmen ein Patent auf ein Verfahren zur Darstellung von mono- und disubstituirten Dialkylamidobenzoë-säureamiden. Danach werden diese Körper durch Einwirkung primärer und secundärer Amine auf die Chloride der betreffenden Säure erhalten. Die monosubstituirten entstehen zum Theil auch durch Zusammenschmelzen eines primären Amins mit der Dialkylamidobenzoësäure, die disubstituirten ferner durch Einwirkung sogenannter Harnstoffchloride der secundären Basen auf tertiäre Basen in Gegenwart von Chlorzink. Die hierzu nöthigen

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 922 (Patent). — 2) JB. f. 1887, 2588. — 3) Ann. Chem. 52, 361; 85, 328; vgl. auch de Aguiar, JB. f. 1870, 771; Ladenburg, JB. f. 1878, 327; Griefs, JB. f. 1882, 589. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 810 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 469 (Patent).

Säurechloride können entweder durch Einwirkung von Phosphorpentachlorid oder Phosphoroxychlorid auf die Dimethyl- oder Diäthylamidobenzoësäure, oder einfacher durch Einwirkung von Chlorkohlenoxyd auf Dimethyl- oder Diäthylanilin gewonnen werden 1). Auf diese Arten wurden dargestellt: Dimethylamidobenzo-anilid, -o-toluidid, -p-toluidid, -m-xylidid, -p-dimethylphenylendiamin, -m-phenylendiamin, -benzidin, - $\alpha$ - und  $\beta$ -naphtylamin; Diäthylamidobenzo-anilid, -o- und -p-toluidid, -a- und β-naphtylamin; Dimethylamidobenzo-methylanilin, -äthylanilin, -diphenylamin, -α- und -β-phenylnaphtylamin; Diäthylamidobenzomethylanilin, -äthylanilin, -diphenylamin.

Nach einem Patente derselben Farbwerke<sup>2</sup>) erhält man durch Einwirkung von Chlorphosphor, oder ähnlich wirkenden Mitteln, auf die Anilide, resp. Naphtalide der Benzoësäure die entsprechenden Halogenverbindungen, welche mit tertiären aromatischen Aminen leicht Condensationsproducte liefern. letzteren sind farbstoffartige, in Wasser wenig lösliche Körper, die gebeizte Baumwolle lebhaft orange bis braun färben, welche jedoch beim Erwärmen mit verdünnten Säuren sehr leicht in primäres Amin und ein dialkylirtes Amidobenzophenon zerfallen. So entsteht aus dem Condensationsproduct zwischen Benzanilid und Dimethylanilin das Dimethylamidobenzophenon. — Nach einem Zusatzpatente derselben Farbwerke<sup>3</sup>) können an Stelle der einfachen Anilide der Benzoësäure auch die disubstituirten Amide dieser Säure, und anstatt der Derivate der Benzoësäure auch jene der substituirten Benzoësäuren, oder der  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtoësäuren verwendet werden. So entsteht aus Benzomethyl- oder Benzoäthylanilin mit Dimethylanilin und Phosphoroxychlorid das Dimethylamidobenzophenon. Auf gleiche Weise wurden Dimethylamidophenyl - m - nitrophenylketon, Dimethyl - und Diäthylamidophenylnaphtylketon erhalten.

Nach einem weiteren Zusatzpatente 1) derselben Farb-

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1884, 1864. — 2) Chem. Centr. 1888, 564, 988 (Patente). — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 270 (Patent). — 4) Daselbst, S. 768 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 432 (Patent).

werke lassen sich ähnlich wie die Dialkylamidobenzophenone aus den mono- und disubstituirten Amiden der Benzoësäure auch die Tetraalkyldiamidobenzophenone aus den mono- oder disubstituirten Amiden der Dialkylamidobenzoësäuren gewinnen. Diese letzteren Amide kann man am einfachsten durch Einwirkung primärer oder secundärer Amine auf die Chloride der betreffenden Säure darstellen. Die monosubstituirten Amide können auch durch Erhitzen eines primären Amines mit der Dialkylamidobenzoësäure, und die disubstituirten auch durch Erhitzen des sogenannten Harnstoffchlorids einer secundären Base 1) mit einem tertiären Amin in Gegenwart von Chlorzink Diese Dialkylamidobenzamide werden durch erhalten werden. Erhitzen mit Phosphorchlorid oder Phosphoroxychlorid in ihre Chloride übergeführt, welche gelbe bis rothe, metallglänzende, beim Erhitzen ihrer Lösungen sich unter Rückbildung des Benzokörpers zersetzende Substanzen bilden. Werden diese Chloride mit tertiären Basen condensirt und die erhaltenen Producte mit verdünnten Säuren oder Alkalien zersetzt, so entstehen die Tetraalkyldiamidobenzophenone. Man kann beide Operationen mit Vortheil vereinen, indem man auf eine Mischung des substituirten Benzamides mit der tertiären Base Phosphoroxychlorid oder dessen Ersatzmittel bei 100° einwirken läst. Die Lösungen der Condensationsproducte enthalten unbeständige, gelbe bis braune und carminrothe Farbstoffe. Verdünnte Säuren spalten diese Condensationsproducte der mono- und disubstituirten Dialkylamidobenzamide in Ketone und primäre oder secundäre Amine. Gegen fixe Alkalien und Ammoniak sind die Condensationsproducte der monosubstituirten Amide beständig; jene der disubstituirten Amide werden jedoch durch die ersteren ebenfalls unter Bildung von Ketonen zerlegt, während Ammoniak an Stelle des abgespaltenen secundären Amins tritt und ein Ketonamin erzeugt. Von Chloriden der mono- und disubstituirten Dialkylamidobenzamide wurden erzeugt: Die Chloride des Dimethylamidobenzo - anilids, -o-toluidids, -p-toluidids, -m-xylidids,

<sup>1)</sup> JB, f. 1887, 1939 f.

- p - dimethylphenylendiamins, - m - phenylendiamins, - benzidins, -α-naphtylamins, -β-naphtylamins; des Diäthylamidobenzo-anilids, -o-toluidids, -p-toluidids, - $\alpha$ - und - $\beta$ -naphtylamins; ferner die Chloride von Dimethylamidobenzo-methylanilin, -äthylanilin, -diphenylamin,  $-\alpha$ -phenylnaphtylamin,  $-\beta$ -phenylnaphtylamin; von Diäthylamidobenzo-methylanilin, -äthylanilin, -diphenylamin. diesen wurden durch Condensation mit Dimethyl-, Diäthylanilin und Methyldiphenylamin folgende Ketone gewonnen: Tetramethyldiamidobenzophenon 1) (Schmelzpunkt 173 bis 1740), Tetraäthyldiamidobenzophenon (Schmelzpunkt 95°), Dimethyldiäthyldiamidobenzophenon (Schmelzpunkt 94°) und Dimethylmethylphenyldiamidobensophenon (Schmelzpunkt 141 bis 1420).

Ewer und Pick<sup>2</sup>) haben durch Behandeln von 1 Thl. Acetyl-a-naphtylamin mit 3 bis 4 Thln. rauchender Schwefelsäure, von ungefähr 20 bis 25 Proc. Anhydridgehalt, bei gewöhnlicher oder Wasserbadtemperatur eine Acetyl-a-naphtylaminsulfosäure gewonnen, welche durch Kochen mit verdünnten Säuren oder Alkalien leicht in eine neue a-Naphtylaminmonosulfosäure übergeführt werden kann. Letztere Säure bildet wasserfreie Nadeln, löst sich bei 150 in 465 Thln. Wasser, giebt eine in Nadeln krystallisirende Benzylidenverbindung und fluorescirt in Lösung kaum bemerkbar grünlich; der aus der entsprechenden Diazoverbindung und  $\beta$ -Naphtol gewonnene Farbstoff ist gelber als Roccellin 3).

Nach L. Cassella und Comp. 4) erhält man aus der β-Naphtolmonosulfosäure F<sup>5</sup>) durch Erhitzen mit Ammoniak unter Druck eine neue Naphtylaminsulfosäure F; dieselbe Säure kann auch durch Erhitzen der α-Naphtalindisulfosäure mit Natron und Ammoniak gewonnen werden. Beim Ansäuern der in heißem Wasser gelösten Reactionsmasse scheidet sich die neue Sulfosäure als weißer, krystallinischer Niederschlag aus. Die Lösungen der Salze dieser neuen Säure fluoresciren rothviolett; ihr Natrium-

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1884, 1864. — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 325 (Patent). — 3) JB. f. 1883, 1795; f. 1884, 1850. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 557 (Patent). — <sup>5</sup>) JB. f. 1887, 2582.

salz ist ziemlich schwer löslich und krystallisirt in Nadeln. Diese Säure lässt sich leicht diazotiren und mit Aminen und Phenolen zu Farbstoffen combiniren.

Nach einem Patente 1) der Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp. in Elberfeld, kann auch die Dahl'sche  $\beta$ -Naphtylamin- $\gamma$ -monosulfosäure 2) durch Erhitzen für sich in die  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -monosulfosäure 3) übergeführt werden; oder es kann durch Steigerung der Temperatur diese letztere Säure direct aus dem Gemisch von Naphtylaminsulfat und Schwefelsäure erhalten werden. — Einem weiteren Zusatzpatente derselben Farbenfabriken 4) zufolge lagert sich auch die  $\beta$ -Naphtylamin- $\alpha$ -monosulfosäure 5) beim Erhitzen mit concentrirter Schwefelsäure auf höhere Temperatur in die  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -monosulfosäure um, und kann die letztere Säure auch direct aus dem durch Sulfuriren von  $\beta$ -Naphtylamin mit concentrirter Schwefelsäure in der Kälte entstehenden Gemenge von  $\alpha$ - und  $\gamma$ -Säure, durch Erhitzen auf eine 150° übersteigende Temperatur, gewonnen werden.

Nach zwei Patenten <sup>6</sup>) der Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin kann man die  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -monosulfosäure <sup>7</sup>) von der  $\beta$ -Naphtylamin- $\beta$ -monosulfosäure <sup>8</sup>) mittelst der verschiedenen Löslichkeit der Kupfer- oder Bleisalze dieser Säuren trennen. Die  $\beta$ -Monosulfosäure bildet ein schwer lösliches, in musivgoldenen Krystallen erscheinendes Kupfersalz und ebenso ein schwer lösliches Bleisalz, während die entsprechenden Salze der  $\delta$ -Säure in Wasser leicht löslich sind.

Die Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp. in Elberfeld<sup>9</sup>), gaben nunmehr zur Darstellung der  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -monosulfosäure <sup>10</sup>) folgende Vorschrift: 100 kg trockenes  $\beta$ -Naphtylaminsulfat werden in 300 kg Schwefelsäure von 66° Bé. eingetragen und das Gemisch auf 160 bis 170° eine Stunde lang erhitzt. Hierauf wird die Schmelze in Wasser gegossen und die

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 112 (Patent). — 2) JB. f. 1885, 2293. — 8) JB. f. 1887, 1891 f. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 113 (Patent). — 5) JB. f. 1883, 1797. — 6) Ber. (Ausz.) 1888, 816 (Patente). — 7) JB. f. 1887, 1891 f. — 8) JB. f. 1887, 2581. — 9) Chem. Centr. 1888, 266 (Patent). — 10) JB. f. 1887, 1891 f.

sich abscheidende Säure zur Reinigung durch das Kalksalz in das Natronsalz übergeführt. — Nach einem weiteren Zusatzpatent Derselben 1) liefert die  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -monosulfosäure mit Tetrazodiphenyl einen feurig gelbrothen, mit Tetrazoditolyl einen bläulichrothen und mit diazotirtem Diamidodiphenoläther einen blaurothen Farbstoff von Saffraninnüance.

Dieselben Farbenfabriken?) erhielten monodialkylirte Naphtylaminsulfosäuren durch Einwirkung von Halogenalkylen, alkylschwefelsauren Salzen oder anderen alkylirenden Mitteln auf die Salze der Naphtylaminsulfosäuren, erforderlichenfalls unter Mitwirkung von Alkalien. Auf diese Weise gewannen Sie: Methyl-β-naphtylamin-β-monosulfosäure, Aethyl-β-naphtylamin-δ-monosulfosäure und Benzyl-β-naphtylamin-y-monosulfosäure. - Diese alkylirten Naphtylaminsulfosäuren gaben nach einem Zusatzpatente Derselben 3) mit diazotirtem Benzidin und Tolidin viel tiefer blau färbende Farbstoffe als diejenigen sind, welche unter sonst gleichen Umständen aus den nicht alkylirten Naphtylaminsulfosäuren gewonnen werden. - Dieselben 4) gewannen auch nach bekannten Methoden 5) aus Benzidin und Tolidin folgende gemischte Azofarbstoffe: 1. Rother Farbstoff aus Benzidin, Methyl -  $\beta$  - naphtylamin -  $\delta$  - monosulfosäure und  $\beta$  - Naphtylaminδ-monosulfosäure; 2. Farbstoff aus Tolidin, Aethyl-β-naphtylamin -  $\delta$  - monosulfosäure und  $\beta$  - Naphtylamin -  $\delta$  - monosulfosäure; 3. zwei gelbere Farbstoffe aus Benzidin, beziehungsweise Tolidin, Aethyl -  $\beta$  - naphtylamin -  $\delta$  - monosulfosäure  $\mathbf{und}$ Naphtylamin; 4. blauvioletter Farbstoff aus Diamidodiphenoläther, Aethylβ-naphthylamin-δ-monosulfosäure und α-Naphtol-α-monosulfosäure; 5. blaurother Farbstoff aus Tolidin, α-Naphtionsäure und Methyl- $\beta$ -naphtylamin- $\delta$ -monosulfosäure.

Dahl und Comp. 6) ließen sich ein Verfahren zur Darstellung und Abscheidung einer neuen a-Naphtylamindisulfosäure patentiren. Danach läßt sich das auf üblichem Wege (Sulfuriren

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 312 (Patent). — 2) Daselbst, S. 267 (Patent). — 3) Daselbst, S. 564 (Patent). — 4) Daselbst, S. 882 (Patent); Ber. (Ausz.) 1888, 382 (Patent). — 5) Vgl. JB. f. 1887, 2709. — 6) Ber. (Ausz.) 1888, 119 (Patent); Chem. Centr. 1888, 314 (Patent).

von 1 Thl. α-Naphtylamin mit 4 bis 5 Thln. 25 procentiger, rauchender Schwefelsäure bei 1200) erhaltene Gemenge der Naphtylamindisulfosäuren durch die verschiedene Löslichkeit der Kalksalze derselben in Alkohol in seine Bestandtheile zerlegen. Wird das Kalksalz des Gemenges der Disulfosäuren mit 96 procentigem Alkohol ausgekocht, so geht das Kalksalz einer in Wasser sehr leicht löslichen Disulfosäure in Lösung; wird dann der Rückstand mit 85 procentigem Alkohol in der Siedehitze behandelt, so löst sich das Kalksalz einer Säure, die, aus dem entsprechenden Natronsalz durch Salzsäure ausgeschieden, in Nädelchen ausfällt. Wenn man nun das schliefslich ungelöst zurückbleibende Kalksalz in das Natronsalz überführt und die Lösung des letzteren mit Salzsäure ansäuert, so fällt die bisher unbekannte α-Naphtylamindisulfosäure als weißes Pulver aus. nach dem angegebenen üblichen Sulfurirungsverfahren diese neue Säure nur in untergeordneter Menge entsteht, so haben Sie auch ein Sulfurirungsverfahren ermittelt, nach welchem diese Disulfosäure zu ungefähr 70 Proc. des Gemenges sich bildet. Das Verfahren besteht in der allmählichen Einführung einer Sulfogruppe in die Naphtionsäure, bei einer 30° nicht übersteigenden Temperatur und unter Anwendung von 11/2 mal so viel in Schwefelsäure gelöstem Anhydrid, als der theoretisch zur Sulfurirung nöthigen Menge entspricht.

Die Farbenfabriken, vormals Fr. Bayer und Comp. in Elberfeld<sup>1</sup>), haben gefunden, dass die *Benzidinmonosulfosäure*<sup>2</sup>), welche mit Säuren in Wasser lösliche Salze bildet, nebst Ihrer *Benzidindisulfosäure*<sup>3</sup>) ohne Bildung von Sulfonen leicht entstehen, wenn man das saure, schwefelsaure Salz des Benzidins kürzere oder längere Zeit in einem Backofen auf 220° erhitzt. In gleicher Weise erhält man aus o-Tolidin, resp. dessen saurem Sulfate ein Gemenge von o-Tolidinmono- und -disulfosäure. Die o-Tolidinmonosulfosäure ist in schwach essigsaurer Flüssigkeit unlöslich und kann durch diese Eigenschaft von der leicht löslichen Disulfosäure getrennt werden.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 873 (Patent). — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 2579. — <sup>3</sup>) JB. f. 1884, 1880; f. 1885, 1610.

Nach Angaben derselben Farbenfabriken 1) kann man aus o-Tolidin auf dem gleichen Wege das o-Tolidinsulfon oder dessen Mono- und Disulfosäure erhalten, analog wie man aus Benzidin die entsprechenden Verbindungen gewinnt?). Trägt man o-Tolidinsulfat in stark rauchende Schwefelsäure ein, so bildet sich bei Temperaturen unter 100° das Sulfon, welches beim Erhitzen mit überflüssiger, rauchender Säure auf Temperaturen von 100 bis 170° in Tolidinsulfonmono - resp. - disulfosäure übergeführt wird; letztere Säuren unterscheiden sich dadurch von einander, daß die Monosulfosäure aus ihren Salzen durch Essigsäure ausgeschieden wird, während dies bei der Disulfosäure nicht der Fall ist. Beide Säuren sind in neutralem, kaltem Wasser schwer löslich; die Monosulfosäure löst sich jedoch auch nicht in kochendem Wasser, während die Disulfosäure hierbei in Lösung geht, beim Abkühlen aber wieder abgeschieden wird. Beide Säuren geben, mit salpetriger Säure behandelt, in Wasser schwer lösliche Tetraazoverbindungen.

L. Cassella und Comp. 8) ließen sich ein Verfahren zur Darstellung der Sulfosäuren ätherificirter Oxydiphenylbasen und Ueberführung dieser Sulfosäuren in die entsprechenden Basen patentiren. Danach vereinigen sich in sehr concentrirter Lösung Diazobenzol und Diazotoluol mit p-Phenolsulfosäuren zu sehr gut krystallisirenden, neuen Oxyazokörpern, die Farbstoffe sind und in welchen die Azogruppe zur Hydroxylgruppe in der Orthostellung steht. Durch Einwirkung von Halogenalkylen, ätherschwefelsauren Salzen oder Benzylchlorid auf diese Oxyazokörper werden Farbstoffe erhalten, in welchen das Wasserstoffatom der Hydroxylgruppe durch Alkyle, resp. durch Benzyl ersetzt ist; demgemäß sind diese ätherificirten Farbstoffe auch in alkalischen Flüssigkeiten schwer löslich. Werden diese Aether mit Zinnchlorür (oder Zinkstaub und Natronlauge) reducirt, so lagern sie sich in die entsprechenden Monosulfosäuren ätherificirter Oxydiphenylbasen um. Zur Darstellung der Diamidoäthoxydiphenyl-

Ber. (Ausz.) 1888, 874 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1602 (Patent). —
 Vgl. JB. f. 1884, 1880. — <sup>3</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 814 (Patent).

sulfosäure verfährt man beispielsweise folgendermaßen: benzolazo - p - phenolsulfosaures Natrium werden in 150 kg Alkohol und 4 kg Natronhydrat gelöst, sowie mit 11 kg Bromäthyl versetzt; nach mehrstündigem Kochen ist die Aetherificirung beendet. 32,8 g des erhaltenen benzolazo-p-phenetolsulfosauren Natriums werden dann in wässeriger Lösung mit einer Lösung von 19 kg Zinnchlorür in 40 kg Salzsäure vermischt, worauf nach kurzer Zeit Entfärbung der Flüssigkeit eintritt. Nun wird das Zinn mittelst Schwefelwasserstoff oder Zink entfernt und die gebildete Diamidoäthoxydiphenylsulfosäure durch vorsichtige Neutralisation mit Soda oder Natriumacetat ausgefällt. Diese Säure bildet farblose Nadeln, welche sowohl in Säuren wie in Alkalien sehr leicht löslich sind. Diese Monosulfosäuren gehen beim Erhitzen mit Wasser unter Druck quantitativ in die Sulfate der entsprechenden ätherificirten Oxydiphenylbasen über: NH2-C6H2  $-C_6H_2\equiv(OR, NH_2, SO_3H) + H_2O = [NH_2-C_6H_4-C_8H_3=(OR_4)]$ NH<sub>2</sub>)]. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. So liefern beispielsweise 30.8 kg der obigen Aethoxybenzidinmonosulfosäure beim Erhitzen mit 100 g Wasser während sechs Stunden auf etwa 1700 einen Brei weißer Krystalle von schwefelsaurem Diamidoäthoxydiphenyl, aus welchem sich mit Soda die freie Base abscheiden lässt. In analoger Weise werden die homologen Aether des Diamidooxydiphenyls und die Aether des Diamidooxyphenyltolyls erhalten. Diese Basen, wie ihre Sulfosäuren, sollen zur Gewinnung von Tetraazofarbstoffen verwendet werden. - Nach einem Zusatzpatente Derselben 1) erhält man auf gleichem Wege aus α-Diazonaphtalin und p-Phenolsulfosäure beispielsweise naphtalinazophenetolsulfosaures Natrium und aus diesem die Diamidoäthoxyphenylnaphtylsulfosäure. Auch gelingt es, die Benzolazo-p-phenolsulfosäure und die Toluolazop-phenolsulfosäure in glatter Weise durch Reduction in die Diamidooxydiphenylsulfosäure resp. die Diamidooxyphenyltolylsulfosäure und letztere durch Erhitzen mit Wasser unter Druck in die entsprechenden Basen überzuführen.

Analog der Bildung von Oxypyrazolen aus Acetessigester

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 815 (Patent). Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

und Hydrazinen 1) stellten nunmehr die Farbwerke, vormals Meister, Lucius und Brüning 2) in Höchst a. M., substituirte Oxypyrasole durch Einwirkung von substituirten Amiden des Acetessigesters auf Hydrazine dar. So bildet sich beim mehrstündigen Erhitzen von Acetessiganilid und Phenylhydrazin auf etwa 150 bis 200° das Phenylmethyloxypyrasol nach der Gleichung: C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>O-CH<sub>2</sub>-CO-NH(C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>) + C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>N<sub>2</sub>H<sub>3</sub> = CH<sub>3</sub>C=(N=NC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)

-CO-CH<sub>2</sub> + C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NH<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O. In gleicher Art verläuft die Bildung der entsprechenden Naphtyl- resp. Tolylderivate.

Nach einem Patente derselben Farbwerke 3) gewinnt man beim Zusammenmischen äquivalenter Mengen von Benzoylessigester und Phenylhydrazin, unter freiwilliger Erwärmung der Masse und Ausscheidung von Wasser, das Diphenylpyrazolon, C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O 4), welches durch Zusatz von Aether zu einem Krystallbrei erstarrt. Aus Weingeist umkrystallisirt, schmilzt der Körper bei 137°; er löst sich schwer in Wasser, schwierig in Aether und Ligroin, leicht in Alkohol, Chloroform, Eisessig und Benzol. Das Diphenylpyrazolon ist zugleich Säure und Base; der saure Charakter ist jedoch sehr schwach ausgeprägt (1 Mol. bedarf zur völligen Lösung 10 Mol. Aetzkali) und werden seine Alkalisalze durch Wasser dissociirt. Das Diphenylmethylpyrasolon, welches dem Antipyrin 5) analog constituirt ist, wird aus dem Diphenylpyrazolon durch Erhitzen mit Jodmethyl im Einschlussrohr auf 100° erhalten; die hell gefärbte Reactionsmasse ist mit schwefliger Säure bis zur Entfernung des Methylalkohols und Jodmethyls zu kochen, wobei sich das Diphenylmethylpyrazolon als gelbes Oel ausscheidet, das aus Aether in weißen Nadeln vom Schmelzpunkt 150° krystallisirt erhalten werden kann. Dieser Körper löst sich schwierig in kochendem Wasser, Ligroïn und Aether, leicht in Alkohol und Eisessig; er verhält sich wie das Antipyrin und kann wie dieses technisch verwerthet werden.

<sup>1)</sup> JB. f. 1883, 795; f. 1884, 874. — 2) Chem. Centr. 1888, 358 (Patent). — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 201 (Patent). — 4) Vgl. JB. f. 1887, 1152, 1194, 1257. — 5) JB. f. 1885, 1082.

M. Conrad und L. Limpach 1) erhielten ein Patent auf ein Verfahren zur Darstellung von γ-Oxychinolinderivaten durch Erhitzen von aromatischen  $\beta$ -Amidocrotonsäureestern oder von  $\beta$ -Amido- $\beta$ -phenylacrylsäureestern<sup>2</sup>). Danach werden die genannten, aus primären aromatischen Aminen und Acetessigester. oder Benzoylessigester und deren Substitutionsproducten entstehenden Ester durch rasches Erhitzen (bei Phenylamidocrotonsäureester auf 240 bis 2500) unter Abspaltung von Alkohol in die entsprechenden y-Oxychinolinderivate nach folgender Gleichung übergeführt:  $[(C_6H_5)NH]-R=C=CH-CO_2(C_2H_5) = R$ -C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>NO + C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH. Bei Zusatz von Condensationsmitteln kann die Reactionstemperatur etwas herabgesetzt werden. Aus dem Destillationsrückstand entzieht man durch Wasser oder verdünnte Säuren das gebildete y-Oxychinolinderivat und kann dieses aus der Lösung mit Soda oder Ammoniak gefällt werden. Das aus Phenylamidocrotonsäureester entstehende y-Oxychinaldin, C<sub>10</sub> H<sub>9</sub> NO, scheidet sich beim Erkalten der heißen, wässerigen Lösung in gut ausgebildeten Krystallen von bitterem Geschmack und dem Schmelzpunkte 230 bis 231º aus. Ferner wurden dargestellt: o-Methyl-y-oxychinaldin, C11H11NO, vom Schmelzpunkte 259 bis 261°, aus o-Tolylamidocrotonsäureester; p-Methyl-y-oxychinaldin, C11 H11 NO, vom Schmelzpunkte 273 bis 2740, aus p-Tolylamidocrotonsäureester; Dimethyl-y-oxychinaldin, C<sub>12</sub>H<sub>13</sub>NO, vom Schmelzpunkte 263 bis 265°, aus m-Xylylamidocrotonsäureester; Trimethyl-y-oxychinaldin, C<sub>13</sub> H<sub>15</sub> NO (zersetzt sich bei 285° unter theilweiser Sublimation), aus Pseudocumylamidocrotonsäureester; o-Methoxy-y-oxychinaldin, C<sub>11</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>2</sub>, vom Schmelzpunkte 266°, aus o-Anisylamidocrotonsäureester; p-Methoxy-y-oxychinaldin, C11H11NO2, unter Zersetzung bei 290° schmelzend, aus p-Anisylamidocrotonsäureester; a-Naphto-y-oxychinaldin, C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>NO, bei 300° noch nicht schmelzend, aus a-Naphtylamidocrotonsäureester; β-Naphto-y-oxychinaldin, C<sub>14</sub>H<sub>11</sub>NO, bei 310° noch nicht schmelzend, aus  $\beta$  - Naphtylamidocrotonsäureester;  $\alpha$  - Phenyl -  $\gamma$  - oxychinolin,

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 154 (Patent); Chem. Centr. 1888, 359 (Patent). —
3) Vgl. JB. f. 1887, 2575 f.

 $C_{13}H_{11}NO$ , vom Schmelzpunkte 254 bis 255°, aus Phenylamido- $\beta$ -phenylacrylsäureester. Alle diese krystallinischen Körper, welche in Wasser mehr oder weniger leicht lösliche Salze geben, sollen zur Darstellung von Medicamenten und Farbstoffen verwendet werden.

Nach einer Angabe der Badischen Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen a. Rh. 1) gelingt die Ueberführung des p-Oxychinolins in ein Tetrahydro-p-oxychinolin, gleich wie jene des p-Chinanisols 2), mit Zinn und Salzsäure. Das Tetrahydro-p-oxychinolin fällt aus der entzinnten, concentrirten Lösung bei der Neutralisation mit Natriumcarbonat als weißes Pulver aus, welches durch Umkrystallisiren aus verdünntem Weingeist gereinigt werden kann. Dasselbe schmilzt bei 148°, löst sich gleich leicht in Säuren und Alkalien und liefert eine in schönen, weißen Nadeln krystallisirende, bei 82° schmelzende Acetylverbindung. Wird das Tetrahydro-p-oxychinolin in methylalkoholischer Lösung mit der berechneten Menge von Jodmethyl und Natronhydrat am Rückflußkühler erhitzt, so entsteht Thallin 3).

C. F. Böhringer und Söhne<sup>4</sup>) ließen sich ein Verfahren zur Darstellung von α-Pyridylacrylsäure<sup>5</sup>) und von α-Pyridylmilchsäure patentiren. Danach geben äquivalente Mengen von α-Picolin und Chloral in der Kälte ein krystallisirtes, weißes Additionsproduct, welches bei etwa zehnstündigem Erwärmen auf dem Wasserbade in ein Condensationsproduct, C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>NCH<sub>2</sub>CH(OH)CCl<sub>3</sub>, übergeht, das sich als salzsaures Salz besonders leicht isoliren läßt. Durch Digeriren dieses Condensationsproductes mit starker alkoholischer Kalilauge bei Wasserbadtemperatur bildet sich das Kaliumsalz der α-Pyridylacrylsäure; wird jedoch das Condensationsproduct mit einer wässerigen Lösung von Kaliumcarbonat gekocht, so entsteht das Kaliumsalz der α-Pyridyl-α-milchsäure, C<sub>5</sub> H<sub>4</sub> NCH<sub>2</sub>CH(OH)CO<sub>2</sub> H. Dasselbe wird in das schwer lösliche Kupfersalz übergeführt und aus diesem die Säure mittelst Schwefelwasserstoff in Freiheit gesetzt.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 320 (Patent). — 2) Vgl. JB. f. 1885, 1246. — 3) JB. f. 1885, 1248. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 321 (Patent). — 5) JB. f. 1887, 832.

Die Farbwerke, vormals Meister, Lucius und Brüning zu Höchst am Main 1), haben gefunden, dass der m-Mononitrobenzaldehyd, ungleich seinen Isomeren, sehr leicht mit Acetessigester und alkoholischem Ammoniak nach der Hantzsch'schen Methode 1) unter Bildung von m-Mononitrophenylhydrolutidindicarbonsäureäther nach folgender Gleichung reagirt:  $C_6H_4(NO_2)CHO + 2C_2H_3O - CH_2-CO_2(C_2H_5) + NH_3 = C_6H_4(NO_2)-C_5H_2N \equiv (CH_3)_2(CO_2C_2H_5)_2 + 3H_2O$ . Dieser Nitroester geht durch Oxydation mit salpetriger Säure in m-Mononitrophenyllutidindicarbonsäureäther über, welcher durch Reduction m-Monoamidophenyllutidindicarbonsäure-Aethyläther liefert. Letzterer giebt mit Diazoverbindungen Azosarbstoffe und kann auch selbst diazotirt, sowie durch Einwirkung von Phenolen und Aminen oder deren Sulfosäuren in Farbstoffe übergeführt werden.

W. Roser<sup>3</sup>) hat ein Verfahren zur Darstellung von Narcein und Homonarcein angegeben. Lässt man danach auf eine wässerige Lösung von Narcotinmethylchlorid (Bromid oder Jodid) Natronlauge einwirken, so erhält man eine bei gewöhnlicher Temperatur halbseste Verbindung (wahrscheinlich Narcotinmethylhydroxyd), welche beim Stehen, oder schneller beim Erwärmen mit Wasser, in Narcein übergeht: C<sub>22</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>7</sub>CH<sub>3</sub>(OH) + 3 H<sub>2</sub>O = C<sub>23</sub>H<sub>29</sub>NO<sub>9</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. In gleicher Weise kann man aus Narcotinäthylchlorid das Homonarcein gewinnen.

R. Hirsch<sup>4</sup>) fand in der Abfallsäure von der Darstellung von Nitrobenzol und Nitrotoluol Oxalsäure. Dieselbe bildet sich aus dem vorhandenen Mononitrotoluol bei der Einwirkung der salpetrigen Säure. Für die Darstellung der Nitrokörper liegt es daher nahe, möglichst reine zu nitrirende Substanzen und eine von salpetriger Säure möglichst freie Salpetersäure zu verwenden.

Die Farbwerke, vormals Meister, Lucius und Brüning in Höchst am Main, nahmen ein Zusatzpatent<sup>5</sup>) zu Ihrem Verfahren zur Darstellung von *Ketonsäureestern* und *Ketoketonen*<sup>6</sup>)

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 204 (Patent); Chem. Centr. 1888. 732 (Patent). —
2) JB. f. 1884, 627 f. —
3) Ber. (Ausz.) 1888, 871 (Patent). —
4) Monit. scientif. [4] 2, 1458. —
5) Ber. (Ausz.) 1888, 678 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1224 (Patent). —
6) JB. f. 1887, 2591.

durch Einwirkung zweier Säureester auf einander oder von Säureestern auf Ketone bei Gegenwart von Natriumalkylaten. Danach gehören zu den Säureestern, deren Säureradicale sich bei Gegenwart von Natriumalkylaten in andere Säureester oder in Ketone einführen lassen, außer den schon früher genannten, noch die Aether der Oxalsäure, der Ameisensäure, der Essigsäure und So entsteht aus Oxaläther, Essigäther und ihrer Homologen. Natriumäthylat der schon von Wislicenus<sup>1</sup>) beschriebene Oxalessigäther. In gleicher Weise bildet sich aus Oxaläther, Acetophenon und Natriumäthylat der Acetophenonoxaläther (Benzoylbrenztraubensäureäther), C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-CO-CO-OC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>, der in farblosen, bei 43° schmelzenden Prismen krystallisirt, in Alkalien leicht löslich ist und beim Erwärmen mit denselben in die Salze der bei 156 bis 1570 schmelzenden Benzoylbrenztraubensäure übergeht. Aceton und Oxaläther vereinigen sich in Gegenwart von Natriumäthylat leicht zu dem Natriumsals des Acetonoxaläthers oder Acetylbrenztraubensäureäthers, CH3-CO-CH3-CO-CO -OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, der, mit Säuren abgeschieden, ein farbloses, im Vacuum unzersetzt destillirbares Oel bildet, welches unter 4 mm Druck bei 132 bis 133° siedet. Die durch Verseifung daraus gewonnene Acetylbrenstraubensäure krystallisirt in glänzenden, bei 91 bis 920 schmelzenden Prismen und ist in kaltem Wasser schwer, in heißem leicht löslich. Aus Essigäther, Acetophenon und Natriumäthylat entsteht unter gleichen Umständen Acetylacetophenon, welches identisch ist mit dem von E. Fischer auf anderem Wege erhaltenen Benzoylaceton?). Das Propionylacetophenon, C<sub>2</sub> H<sub>5</sub>-CO-CH<sub>2</sub> CO-C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>, aus Propionsäureäther und Acetophenon gewonnen, ist ein Oel, welches bei gewöhnlichem Drucke unter geringer, im Vacuum ohne Zersetzung destillirbar ist. Ameisensäureäther, Acetophenon und Natriumäthylat liefern das Formylacetophenon (Benzoylaldehyd), C6H3-CO-CH3-COH; dasselbe wird aus der wässerigen Lösung des zunächst entstehenden Natriumsalzes durch Essigsäure als gelbliches, im Vacuum fast unzersetzt destillirbares Oel abgeschieden. Bei allen diesen Reactionen

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1886, 1353. — <sup>2</sup>) JB. f. 1883, 983 f.

ist die Anwendung von alkoholfreiem Natriumalkylat nicht erforderlich; die Reactionen vollziehen sich bei gewöhnlicher Temperatur oder gelinder Wärme. Alle gewonnenen Körper sind ausgezeichnete Hypnotica; sie reagiren mit Hydrazinen oder deren Sulfosäuren und führen dann zu Körpern, die für die Farbentechnik wichtig werden sollen. - Nach einem ferneren Zusatzpatente Derselben 1) kann man auch auf gleichem Wege zum Acetaldehyd, CH<sub>3</sub>-CO-CH<sub>2</sub>-CHO<sup>2</sup>), gelangen, wenn man alkoholfreies Natriumäthylat, in einem indifferenten Lösungsmittel vertheilt, mit dem in Eis gekühlten Gemisch von Aceton und Ameisensäure-Methyläther versetzt. Das Ganze erstarrt fast sofort zu einer weißen, hauptsächlich aus der Natriumverbindung des Aldehydes bestehenden Masse, die abgesaugt, mit Ligroïn oder Aether gewaschen und auf porösen Platten im Vacuum getrocknet wird. Aus dieser Verbindung lässt sich der Aldehvd nicht in Freiheit setzen, da schon eine mit Essigsäure versetzte Lösung der Natriumverbindung nach einigem Stehen Triacetylbensol vom Schmelzpunkte 161º liefert.

Nach Angabe der Farbenfabriken, vormals Fr. Bayer und Comp. in Elberfeld<sup>3</sup>), erhält man ein von p-Nitrophenol freies o-Nitrophenol, wenn man die p-Phenolsulfosäure<sup>4</sup>) nitrirt und die gebildete Nitrosulfosäure nach der von Armstrong<sup>5</sup>) und Kelbe<sup>6</sup>) angegebenen Methode durch Destillation mit überhitztem Wasserdampf bei etwa 150° in o-Nitrophenol umwandelt.

Nach einem Patente der Gesellschaft für chemische Industrie in Basel<sup>7</sup>) gelingt es leicht, das *m-Amidophenol* in Form von harten, weißen Krystallen von großer Reinheit durch Behandeln der m-Amidobenzolmonosulfosäure mit schmelzenden Aetzalkalien zu erhalten, welche Krystalle auch eine bemerkenswerthe Beständigkeit gegenüber der Luft zeigen. Hierzu werden 20 kg Aetznatron mit 4 kg Wasser in einem gußeisernen Kessel auf 270° erhitzt

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 915 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 639 (Patent). — 2) Die Bezeichnung Acetylaldehyd wäre entsprechender. — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 493 (Patent). — 4) JB. f. 1869, 440. — 5) JB. f. 1883, 544. — 6) JB. f. 1886, 587 f. — 7) Ber. (Ausz.) 1888, 875 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 637, 553.

und in die Schmelze 10 kg der scharf getrockneten m-Amidobenzolmonosulfosäure oder dessen Natronsalz eingetragen; die Temperatur der Schmelze wird dann während einer Stunde auf 280 bis 290° erhalten. Die erkaltete Schmelze löst man in Wasser, filtrirt die mit Salzsäure angesäuerte Lösung von harzartigen Substanzen ab, setzt in dem Filtrat das Amidophenol mit Soda oder Natriumdicarbonat in Freiheit und gewinnt es durch Ausschütteln mit Aether. Durch Umkrystallisiren aus Wasser kann es rein erhalten werden und zeigt dann den Schmelzpunkt 121°. Es löst sich leicht in Aether, Aethyl- und Amylalkohol, schwer in Benzol oder Ligroïn. — In analoger Weise geschieht die Gewinnung von Dimethyl- und Diäthyl-m-amidophenol aus den alkylirten m-Amidobenzolmonosulfosäuren.

Nach einem Patente von R. Leuckardt<sup>1</sup>) entstehen bei der Einwirkung der Salze der Thiokohlensäure auf Diazokörper Ester der Thiokohlensäure, welche sich leicht zu Thiophenolen verseifen lassen. Bei den Salzen der Xanthogensäure verläuft die Reaction nach folgenden Gleichungen:  $C_6H_5$ ,  $N_2Cl+CS=(SM, OC_2H_5)=CS=(SC_6H_5, OC_2H_5)+N_2+MCl$  und  $CS=(SC_6H_5, OC_2H_5)+H_2O=COS+C_2H_5OH+C_6H_5SH$ . Beim Erhitzen für sich zerfallen die genannten Ester in Thiophenetole und in Kohlenoxysulfid. Beim Behandeln der Diazokörper mit den Salzen der Thioschwefelsäure (unterschwefligen Säure) entstehen ölige Producte, welche unter Einwirkung von Zinkstaub und Schwefelsäure in Thiophenole und schwefligsaures Salz zerfallen.

Ewer und Pick?) haben ein Verfahren zur Darstellung von geschwefeltem Resorcin, Thioresorcin, angegeben, welches Product als Ersatz des Jodoforms dienen soll. Erwärmt man die Alkaliverbindungen des Resorcins, am besten bei Gegenwart von überschüssigem Alkali in wässeriger Lösung mit Schwefel (auf 110 Thle. Resorcin 70 Thle. Schwefel), so löst sich letzterer nach kurzer Zeit unter Bildung von Thiosubstitutionsproducten des Resorcins

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 915 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 677 (Patent). — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 77 (Patent).

völlig auf. Durch Ansäuern abgeschieden, kann das Thioresorcin durch abermaliges Lösen mit Natriumcarbonat und Fällen mit einer Säure gereinigt werden. Dasselbe ist ein fester, in Wasser gar nicht, in Alkohol nur schwer löslicher, schwach gelblich gefärbter Körper, der sich schon vor dem Schmelzen unter Verkohlung zersetzt und welcher leicht lösliche, gelb gefärbte Salze bildet.

Ch. Girard<sup>1</sup>) beschrieb die Herstellung und die Eigenschaften des *Saccharins*<sup>2</sup>) und besprach auch dessen Verhalten und Verwendung mit Rücksicht auf die dem Rohr- und Rübenzucker gegebene Concurrenz.

Zur Darstellung von Salolen 3) verwendeten M. von Nencki und F. von Heyden4) nunmehr an Stelle des Phosphoroxychlorides auch Phosphortrichlorid, Schwefeloxychlorid, SO, Cl, ferner saure und mehrfach saure Sulfate der Alkalien. Verwendung von Phosphortrichlorid entsteht hierbei das ölige, mit Alkohol leicht entfernbare Triphenylphosphit, P(OC, H,),; soll Schwefeloxychlorid verwendet werden, so empfiehlt es sich, Natriumsalicylat und Phenol oder Phenolnatrium anzuwenden. Bei der Reaction können auch mit Vortheil als Lösungsmittel für Salicylsäure oder Phenol Kohlenwasserstoffe (wie Benzol, Toluol, hochsiedendes Erdöl u. s. w.) in Anwendung kommen, die nachher abdestillirt werden. An Stelle der Salicylsäure können in die Reaction auch α-Oxynaphtoësäure, o- und p-Nitrosalicylsäure, ferner Resorcincarbonsäure, und anstatt Phenol Resorcin, Pyrogallol, Thymol, Nitrophenol, α- und β-Naphtol, Dioxynaphtalin, Gaultheriaöl und Salol eingeführt werden. Die Schmelzpunkte der wichtigsten Salole sind: Salol 43°; α-Naphtylsalicylat 83°; β-Naphtylsalicylat 95°; Resorcinmonosalicylat 141°; Resorcindisalicylat 111°; Gaultheriasalol 86°; Pyrogallylsalicylat 41°; Phenyl-a-oxynaphtoat 96°: Phenyl-o-nitrosalicylat 102°: Phenylp-nitrosalicylat 1520; p-Nitrophenylsalicylat 1480; Thymylsalicylat,

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 937. — 2) Vgl. JB. f. 1885, 2098, 2099; f. 1886, 2074, 2075. — 3) JB. f. 1887, 2594 f. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 554 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 422 (Patent).

flüssig; Disalol, flüssig; β-Naphtol-α-oxynaphtoat 138°; β-Naphto-hydrochinonsalicylat 137°; Phenylresorcincarbonsäureester 146°.

Nach einer Angabe<sup>1</sup>) der chemischen Fabrik von Heyden's Nachfolger wird in dieser Fabrik das Salol<sup>2</sup>) durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid bei höherer Temperatur auf das Gemisch von Natriumsalicylat und Phenolnatrium hergestellt; es bilden sich Salicylsäurephenoläther (Salol), Natriummetaphosphat und Chlornatrium. — Das Betol<sup>3</sup>) wird auf gleiche Weise aus Natriumsalicylat und Naphtolnatrium gewonnen.

V. Gerlach 1) hat Studien über das Creolin ausgeführt. Dasselbe wird angeblich durch Destillation einer eigenartigen Steinkohle gewonnen, löst sich nicht im Wasser, giebt jedoch damit eine Emulsion, die durch Zusatz von Säuren, Alkalien oder Salzen unter Ausscheidung einer theerartigen, nicht mehr emulsionsfähigen Masse wieder aufgehoben wird. Das specifische Gewicht des Creolins beträgt 1,048 bei 15°; es enthält 2,94 Proc. Alkali (NaOH), welches wahrscheinlich dem Creolin in Form von rohem Aetznatron zugefügt wurde. Die 4,08 Proc. betragende Gesammtasche enthält schwefelsaures Natron neben geringeren Mengen von Natriumcarbonat, Chlornatrium und Spuren von Es enthält entgegen den Angaben von B. Fischer<sup>5</sup>) 2,85 Proc. Carbolsäure und auch geringe Mengen von Alkohol. Gegenüber Milzbrandsporen verhält sich das Creolin wirksamer, als eine Carbolsäurelösung von gleicher Concentration. In sehr vollkommener Weise und entschieden kräftiger als Carbolsäure wirkt das Creolin als desodorisirendes Mittel.

Nach Untersuchungen von R. Frühling 6) ist das Creolin als ein Gemisch von (vielleicht carbolsäurehaltigen) Theerölen und einer Natronharzseife anzusehen.

E. Beckmann<sup>7</sup>) gab ein Verfahren an zur Ueberführung von *Campher* in *Borneol*, beziehungsweise von *Menthon* in *Menthol*. Danach wird ein, die erstgenannten Substanzen enthaltendes

Chem. Centr. 1888, 1071 (Ausz.). — <sup>2</sup>) JB. f. 1887, 2594 f. — <sup>8</sup>) Daselbst. — <sup>4</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 72. — <sup>5</sup>) Nicht in den JB. übergegangen. — <sup>6</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 107. — <sup>7</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 321 (Patent).

Pfeffermünzöl in Aether oder einem anderen gegen Natrium indifferenten Lösungsmittel gelöst, diese Lösung wiederholt mit Natrium und hierauf mit Wasser behandelt. Die Reaction geht beim Campher nach folgenden zwei Gleichungen vor sich:  $2\,C_{10}\,H_{16}\,O\,+\,Na_2\,=\,C_{10}\,H_{16}\,Na\,O\,+\,C_{10}\,H_{17}\,Na\,O\,$  und  $C_{10}\,H_{15}\,Na\,O\,+\,C_{10}\,H_{17}\,Na\,O\,+\,2\,H_2\,O\,=\,C_{10}\,H_{16}\,O\,+\,C_{10}\,H_{18}\,O\,+\,2\,Na\,O\,H.$ 

H. Trommsdorff 1) nahm ein Patent auf ein Verfahren zur Darstellung jodirter Sulfosäuren der Phenole. Danach wird die Behandlung der verschiedenen Phenolsulfosäuren mit folgenden Jodirungsmitteln vorgeschlagen: Jodsäure und Jod; Jodjodkalium; Chlorjod; Jod oder Jodsalze mit Chlorsäure; eine Lösung, erhalten durch Einleiten von Chlor in das in Wasser suspendirte Jod; eine Lösung, erhalten durch Lösen von Jodkalium in wenig Wasser unter Zusatz von viel Salzsäure und Natriumnitrit; eine Flüssigkeit, erhalten durch Einleiten von Untersalpetersäure in Salzsäure, in welcher sich Jod befindet; eine Lösung von Jod in einem Gemische von Salzsäure und Salpetersäure. Unter Anwendung dieser Jodirungsmittel scheiden sich allmählich die sauren Salze der gebildeten jodirten Phenolsulfosäuren als krystallinische Niederschläge ab. Werden zur Jodirung der Phenolsulfosäuren diese oder deren Salze mit Jod in Gegenwart von Alkalien oder Metalloxyden und Oxydationsmitteln behandelt, so scheidet sich zunächst nach dem Ansäuern der Lösung das saure Salz einer Dijodphenolsulfosäure ab, während sich durch Eindampfen der Mutterlauge das saure Salz einer Monojodphenolsulfosäure gewinnen lässt. Dargestellt wurden: Dijod-o- und -p-phenolsulfosäure, Monojod-p-phenol-, -o- und -p-kresol- sowie -thymolsulfosäure. Die freie Dijod-p-phenolsulfosäure oder deren Salze kommen unter dem Namen Sozojodol in den Handel.

Wird nach Angabe von Ewer und Pick<sup>2</sup>) die bekannte β-Naphtalinsulfosäure einem weiteren Sulfurirungsprocesse bei Temperaturen unter 150° unterworfen, so entsteht eine neue Naphtalindisulfosäure, welche mit keiner der bisher dargestellten

Ber. (Ausz.) 1888, 871 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 679 (Patent).
 Ber. (Ausz.) 1888, 916 (Patent).

Säuren identisch ist Durch Verschmelzen dieser neuen Säure mit 4 bis 5 Thln. Alkali kann man das  $\alpha$ - $\beta$ -Dioxynaphtalin gewinnen, das aus Benzol in gezackten Blättchen vom Schmelzpunkt 135,5° krystallisirt und auch in derselben Krystallform sublimirt.

L. Cassella und Comp. 1) ist es gelungen, bei der von Ebert und Merz<sup>2</sup>) angegebenen Darstellungsweise von Diozynaphtalin, als intermediares Product eine neue Naphtolmonosulfosäure F zu gewinnen. Zu diesem Zwecke werden 100 kg α-naphtalindisulfosaures Natron mit dem vierfachen Gewicht einer 50 procentigen Natronlauge angerührt und die Schmelze so lange auf 200 bis 2500 erhitzt, bis eine angesäuerte Probe Spuren von Dioxynaphtalin an Aether abgiebt. Die Schmelze wird in etwa 1000 Litern Wasser gelöst, mit Salzsäure angesäuert und durch Kochen die schweflige Säure verjagt. Beim Erkalten der Lösung scheidet sich das Natriumsalz der neuen Säure größtentheils krystallinisch ab. Die alkoholische Lösung der letzteren fluorescirt Eisenchlorid erzeugt in neutralen Lösungen eine rein blau. dunkelblaue Färbung; salpetrige Säure führt die neue Säure in eine Nitrosoverbindung über, die nach dem Verfahren von Gans und Comp. 3) einen grünen Farbstoff liefert. Mit Phosphorpentachlorid behandelt, verwandelt sich die neue Säure in das bei 114º schmelzende Naphtalindichlorid. Die mit dieser Säure und Diazoverbindungen erhaltenen Farbstoffe sind echt und durchgängig röther, beziehungsweise blauer als die mit der Schäfferschen Säure 4) gewonnenen. - Wendet man nach einem Zusatzpatente Derselben 3) zur Darstellung der β-Naphtolmonosulfosäure F das Rohgemisch der Naphtalindisulfosäuren an, wie es beim Sulfuriren von Naphtalin gewonnen wird, so erhält man die genannte Säure neben der Schäffer'schen \( \beta - \text{Naphtolmonosulfosäure'} \). Nach dem Erkalten der Schmelze werden die aus Natriumsulfit und dem basischen Natronsalz der Schäffer'schen Säure bestehenden Krystalle von der Mutterlauge getrennt und letztere, welche hauptsächlich das basische Salz der Naphtolmonosulfosäure F ent-

Ber. (Ausz.) 1888, 117 (Patent).
 JB. f. 1876, 457.
 JB. f. 1888.
 JB. f. 1869, 489.
 Ber. (Ausz.) 1888, 877 (Patent).

hält, wird angesäuert: sofort oder nach Zusatz von Kochsalz fällt das Natronsalz der neuen Säure aus. Oder die Schmelze wird in 500 Liter Wasser gelöst, die schweflige Säure durch Salzsäure vertrieben und die kochende Lösung mit Kochsalz gesättigt; hierbei fällt das Natronsalz der Schäffer'schen Säure fast vollständig aus der siedenden Flüssigkeit aus, während nach dem Erkalten des Filtrates das Natronsalz der neuen Säure auskrystallisirt.

Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin nahm ein Patent 1) auf ein Verfahren zur Darstellung einer neuen a-Naphtoldisulfosäure. Wird die durch Sulfurirung des Naphtalins erhaltene rohe Naphtalindisulfosäure nitrirt, so entstehen zwei isomere Nitronaphtalindisulfosäuren, welche bei der Reduction zwei verschiedene Amidonaphtalindisulfosäuren liefern. Diese letzteren lassen sich durch fractionirte Krystallisation ihrer Natronsalze trennen. Die das schwerer lösliche Salz bildende Säure ist die α-Amidonaphtalin-δ-disulfosäure, welche unter Ersetzung der Amidogruppe durch eine Hydroxylgruppe die sogenannte Schöllkopf'sche Naphtoldisulfosäure?) liefert. Die das leichter lösliche Natronsalz bildende Amidonaphtalindisulfosäure ist eine neue Säure, die durch Diazotirung und Behandlung mit Wasser in eine neue a-Naphtoldisulfosäure übergeht, deren Natriumsalz in langen, farblosen Prismen krystallisirt. Während die Schöllkopf'sche Säure mit Salpetersäure das schwer lösliche Brillantgelb erzeugt, entstehen aus der neuen a-Naphtoldisulfosäure nur lösliche Oxydationsproducte. Die dritte bisher bekannte α-Naphtoldisulfosäure 3) liefert unter gleichen Umständen ein Gemisch von Dinitronaphtol und Dinitronaphtolsulfosäure. Die neue Säure giebt mit Diazobenzol und Diazonaphtalin Farbstoffe, deren Reactionen von denen der isomeren Farbstoffe verschieden sind. Mit den Tetraazoverbindungen des Diphenyls, Ditolyls, Stilbens u. s. f. liefert die neue Säure Baumwolle direct oder im Seifenbade färbende Farbstoffe 4).

Nach L. Cassella und Comp. 5) läfst sich die  $\beta$ -Naphtol-

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 917 (Patent). — 2) JB. f. 1887, 2582. — 3) JB. f. 1882, 1018. — 4) Vgl. JB. f. 1885, 2237. — 5) Ber. (Ausz.) 1888, 767 (Patent).

monosulfosäure  $F^1$ ) durch Erhitzen mit 66 procentiger (?) Schwefelsäure auf 120 bis 140° während 12 Stunden, oder durch Behandlung mit ähnlichen Sulfurirungsmitteln, in eine neue  $\beta$ -Naphtol- $\delta$ -disulfosäure überführen, deren Natriumsalz sich in Wasser leicht mit grüner Fluorescenz, in Alkohol schwer auflöst. Mit Diazonaphtalin erzeugt die neue Disulfosäure einen krystallinischen Niederschlag von violetter Farbe; überhaupt vereinigt sie sich mit Diazoverbindungen zu einer Reihe werthvoller Farbstoffe. Das Baryumsalz dieser  $\delta$ -Säure,  $C_{10}$   $H_5$  (OH) (SO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> Ba.  $2^{1}$ /<sub>2</sub>  $H_2$ O, krystallisirt in kleinen Prismen und ist in der 185 fachen Menge kochenden Wassers löslich 3).

Ewer und Pick<sup>3</sup>) ließen sich ein Verfahren zur Darstellung einer α-α-Naphtolmonosulfosäure, von α-α-Dioxynaphtalin und dessen Mono- und Disulfosäure patentiren. Sowohl die  $\alpha$ - $\alpha$ -Naphtolmonosulfosäure, als auch das α-α-Dioxynaphtalin werden nach diesem Verfahren durch Schmelzen der Armstrong'schen α-α-Naphtalindisulfosäure 4) mit Aetznatron gewonnen; das Dioxynaphtalin kann außerdem auch auf gleichem Wege aus dem Natriumsalz der a-a-Naphtolmonosulfosäure erhalten werden. Die vollständige Bildung des Dioxynaphtalins erkennt man mittelst Tetraazodiphenylchlorid, bei dessen Zugabe ein blauer, unlöslicher Farbstoff entstehen muß und die überstehende Flüssigkeit nicht violett erscheinen darf. Das Dioxynaphtalin scheidet sich dann beim Ansäuern in dichten, weißen Flocken ab. Die Monosulfosäure des α-α-Dioxynaphtalins wird erhalten, wenn man 50 kg fein gepulvertes α-α-Dioxynaphtalin mit 100 kg Schwefelsäure von 66°B. allmählich erwärmt, bis eine gezogene Probe mit Tetraazodiphenylchlorid keinen in kohlensaurem Natrium unlöslichen Farbstoff mehr giebt. Zur Darstellung der Disulfosäure des α-α-Dioxynaphtalins werden 50 kg fein gepulvertes α-α-Dioxynaphtalin mit 100 bis 250 kg Schwefelsäure von 66° B. während 10 Stunden auf 100 bis 160° erhitzt. An Stelle der genannten

JB. f. 1887, 2582; dieser JB., S. 2716. — 2) Vgl. JB. f. 1880, 931. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 118 (Patent); Chem. Centr. 1888, 313 (Ausz.). —
 JB. f. 1881, 864 f.

Schwefelsäure können auch alle übrigen Sulfurirungsmittel, nur bei niedrigerer Temperatur, verwendet werden.

Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation 1) nahm ein Patent auf die Darstellung einer Dioxynaphtalinmonosulfosäure. Danach werden 4 Thle. des Natronsalzes der Naphtalintrisulfosäure 2) in ein auf etwa 250° erhitztes Gemisch von 10 Thln. Aetznatron mit 1 Thl. Wasser eingetragen und die angegebene Temperatur so lange erhalten, bis das Schäumen aufgehört hat und eine gezogene Probe nach dem Auflösen in Salzsäure auf Zusatz von Ammoniak eine rothbraune Färbung mit blauer Fluorescenz zeigt. Die Schmelze wird dann mit Säure gekocht und schliefslich mit Alkali neutralisirt. Die Salze dieser neuen Säure sind in Wasser und Alkohol sehr leicht löslich.

## Explosive Körper; Zündmassen.

Mehreren Berichten über Neuheiten in der Explosivstoffindustrie und Sprengtechnik von O. Guttmann<sup>3</sup>) konnte Nachstehendes entnommen werden. Müller hat sogenannten "Wetterdynamit" aus 10 Thln. 77 procentigem Guhrdynamit und 7 Thln.
krystallisirter Soda gewonnen. — Lauer hat, zur Vermeidung
des ungleichzeitigen Abschießens nahe an einander gelegener
Bohrlöcher, eine Reibungssündung mit einer Abziehschnur vorgeschlagen. — R. v. Walcher-Uysdal hat einen hydraulischen
Kohlensprengapparat, welcher das Sprengen mit Explosivstoffen
ganz entbehrlich macht, verfertigt. — P. Heß hat neue, sich ganz
besonders bewährende Knallquecksilberzündschnüre erfunden. —
Der von Pietrowicz und Siegert erfundene Sprengstoff "Silesit"
besteht aus 60 Thln. chlorsaurem Kali, 10 Thln. fünffach Schwefelantimon und 30 Thln. Zucker. — D. Johnson hat ein Schieß-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 592 (Patent). — 2) JB. f. 1887, 2583, 2584. — 3) Dingl. pol. J. 267, 370, 419, 473; 268, 516; 270, 215; Monit. scientif. [4] 2, 1329.

pulver aus Nitrocellulose erfunden. Zur Erzeugung von Jagdpulver mischt man 68 Thle. Dinitrocellulose, 25 Thle. salpetersauren Baryt, 6 Thle. salpetersaures Kali und 1 Thl. Ultramarin unter Wasserzusatz innig durch, körnt in einer Trommel, trocknet und behandelt 100 Thle. dieser Körner mit einer Lösung von 10 Thln. Campher in 50 Thln. Benzin. Für Militärpulver werden 35 Thle. Dinitrocellulose, 60 Thle, salpetersaurer Baryt und 5 Thle, Holzkohle oder Lampenrus genommen. - V. D. Majendie veröffentlichte einen Bericht über die geradezu verheerende Explosion von Pikrinsäure, welche am 22. Juni 1887 in der chemischen Fabrik von Roberts Dale und Comp. in Cornbrook bei Manchester stattgefunden hat. - H. R. v. Vessel hat Gelatine-Dynamit Nr. 1 und Rhexit Nr. 1 auf die Verwendbarkeit zum Ersatz des Kieselguhrdynamits geprüft und gefunden, dass beide Sprengmittel nahezu vollkommen gleiche Wirkung wie der Kieselguhrdynamit ausüben. Die Untersuchung der beiden Sprengmittel ergab:

	(	delatine-Dynamit Nr. 1	Rhexit Nr. 1
Spec. Gewicht		1,60 bis 1,65	1,0 bis 1,1
Nitroglycerin		64,41	61,4
Collodiumwolle		2,37	,
Nitroholzzeug		·	9,1
Natronsalpeter		. 24,74	
Kalisalpeter		<u>.</u>	16,6
Holzmehl		7,63	<u> </u>
Roher Holzmoder .		_	12,9
Soda		0,47	
Farbstoff		0,38	

Nach Angabe der St. Petersburger Zeitung soll ein neuer Sprengstoff "Tsilotwor" aus Trinitro-Holzfaser bestehen und sich bei den Versuchen nicht bewährt haben. — Gürtler hat einen Apparat construirt, in welchem zur Darstellung vorzüglicher Pulverkohle die Materialien im Kohlensäurestrome verkohlt und gekühlt werden. — W. D. Borland und W. F. Reid haben ein aus 90 Thln. Nitroglycerin und 10 Thln. Korkkohle, mit oder ohne Zusatz von kohlensaurem Natron, Ammoniak oder Wasser, bestehendes Sprengmittel, Carbo-Dynamit genannt, empfohlen,

das bei der Explosion fast gar keine schädlichen Gase hinterlassen soll und welches eine der Sprenggelatine nahe kommende Wirkung ausübt. — Das von W. Schückher und Comp. aufgefundene Sprengmittel "Meganit" soll nachstehende Zusammensetzung haben:

	Nitus alas sais	Nitrocel	lulose aus	Zumisch-
	Nitroglycerin	Holzstoff	Steinnüssen	pulver
Meganit I	60	10	10	20
" II	38	6	6	<b>5</b> 0
· " III	7	9	9	75

Das "Zumischpulver" bei Meganit I. besteht aus Natronsalpeter, bei Meganit II. aus 75 Thln. Natronsalpeter, 24 Thln. Holzmehl und 1 Thl. Soda, bei Meganit III. aus 75 Thln. Natronsalpeter. 24 Thln. Roggenmehl und 1 Thl. Soda. — Ein unter dem Namen "Oriásit" angemeldeter Sprengstoff soll nur aus nitrirtem Holzstoff bestehen. — Der Sprengstoff "Bellit" von C. Lamm besteht entweder aus etwa 1 Thl. Dinitrobenzol und 1,9 Thln. Ammoniaksalpeter, oder aus 1 Thl. Trinitronaphtalin und 2,57 Thln. Ammoniaksalpeter. - Zur Herstellung des von F. Schöneweg erfundenen Securit werden Ammoniaksalpeter und Kalium- oder Ammoniumoxalat in Wasser gelöst, bei 80° getrocknet und dem Gemische 10 Thle. Nitrobenzol oder 20 Thle. Dinitrobenzol zugesetzt. — R. Sjöberg's Romit 1) besteht aus Ammoniaksalpeter, Nitronaphtalin, Paraffin, Kaliumchlorat und Ammoniumcarbonat, — Zur Herstellung des Roburit<sup>2</sup>) von C. Roth wird entweder 1 Thl. Naphtalin mit 5 Thln. Natronsalpeter und 6 Thln. concentrirter Schwefelsäure drei Stunden lang erwärmt, das entstandene Nitronaphtalin gewaschen, getrocknet, mit 0,8 Thln. Kaliumchlorat gemischt und der Mischung allmählich unter späterem Erwärmen im Wasserbade 5 Thle. concentrirter Salzsäure zugefügt; oder es werden 5 Thle. Theer in 15 Thle. Salpetersäure von 1,45 spec. Gewicht und 12 Thle. Salzsäure unter Abkühlen eingetragen, gegen das Ende erwärmt und je 1 Thl. der entstandenen plastischen Masse in einem Gemische von 5 Thln. Salpetersäure und

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 2104. - 2) JB. f. 1887, 2600.

15 Thln. Schwefelsäure nachnitrirt. Die so gewonnenen Chlornitroproducte werden mit Kaliumchlorat, Salpeter und dergleichen gemengt. - R. K. Punsheon erhielt einen Sprengstoff durch Mischen von Pikrinsäure, Kaliumchlorat, Holzkohle und Nitroglycerin. - Nach F. A. Abel kann ein rauchfrei verbrennender Explosivstoff erhalten werden, wenn man einen Nitrokörper (Nitroglycerin oder Schiefsbaumwolle) mit Ammoniaksalpeter und dann mit Erdöl mischt. — E. Grüne verwendete zur Herstellung von Sprengstoffen eine Mischung von Kieselguhr mit Kohle, verkohlter Stärke, Zucker, Leim u. s. w.; ein mit diesem Material bereiteter Dynamit soll sein Nitroglycerin unter Wasser nicht verlieren. -Um bei der Herstellung von Gelatine-Dynamit das Erwärmen des Nitroglycerins auf 70° zu vermeiden, soll man nach einem Vorschlage der Deutschen Sprengstoff-Actiengesellschaft in Hamburg 1) einen der Menge und Güte der zu verwendenden Nitrocellulose entsprechenden Antheil Pikrinsäure in dem Nitroglycerin auflösen, und sodann unter zeitweiligem Durcharbeiten Collodiumwolle beimischen. - L. Plom und J. d'Andrimont haben sich ein Verfahren und ein Werkzeug zur Herstellung von Sprenglöchern patentiren lassen. - D. Moseley und Söhne haben eine sehr compendiöse Zündmaschine gebaut. - H. R. v. Vessel berichtete über die vom technisch-administrativen Militair-Comité in Oesterreich angeordneten Versuche zur Prüfung der bisher Sprengung von Eisenconstructionen dienenden Formel  $L = 0.0063 \, bd^2$ , und über den Unterschied zwischen den dermaligen feldmäßigen cylindrischen und den parallelopipedischen Ladungen. - F. Falangola veröffentlichte einen Bericht über eine Anzahl von Riesenminen, welche im Kalkstein, an der Eisenbahnlinie Messina-Saponara und im rothen Granit bei Baveno am Langen See in Italien gesprengt wurden. - A. S. Fitch liefs sich einen Explosivstoff patentiren, welcher aus 10 Thln. Nitroglycerin und 90 Thln eines Sprengpulvers als Saugstoff besteht; das Sprengpulver wird aus 73 Thln. Natronsalpeter, 12 Thln. Holzkohle, 10 Thln. Schwefel, 5 Thln. Stärke und 18 Thln.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 334 (Patent).

Wasser hergestellt. — Englischen Quellen zufolge soll man in Hamburg Pulver mit Korkkohle herstellen, um den Rauch zu vermindern und das Pulver gegen Feuchtigkeit besser zu schützen. — W. T. Chamberlain soll es erreicht haben, Chlorstickstoff in Granaten ohne Gefahr zu füllen und diese Geschosse aus Kanonen harmlos abzufeuern. - Hebler's comprimirtes Pulver enthält den Salpeter zu <sup>5</sup>/<sub>6</sub> als Ammoniaksalpeter und zu <sup>1</sup>/<sub>6</sub> als Kalisalpeter. - Nach einem Berichte von Mallard und Le Chatelier hat die französische Explosivstoff-Commission gefunden, dass die Explosivstoffe erst dann das Grubengas zünden, wenn ihre eigene, bei der Explosion entwickelte Wärme 22000 überschreitet. -W. Jičinski schlug eine Sandpatrone für Sprengungen in Schlagwettergruben vor. - Guttmann besprach die elektrischen Erscheinungen im Verlaufe der Pulvererzeugung von Explosivstoffen. - Die englischen Explosivstoff-Inspectoren haben ihren Bericht für das Jahr 1887 veröffentlicht. Danach wurden von neuen Sprengstoffen gestattet: Forti's Explosivstoff, bestehend aus einer Pulvermischung mit Eisenvitriol; Amidpulver, bestehend aus Kalisalpeter, Ammoniaksalpeter und Holzkohle; Borland's Pulver, aus Dinitrocellulose bestehend; Carbodynamit.

J. M. Levin 1) liefs sich einen aus 75 Thln. Dinitrocellulose, 5 Thln. Nitroglycerin, 6 Thln. Schiffspech oder Erdpech, 2 Thln. Harz, 5 Thln. Schwefel und 7 Thln. Holzmehl oder Dextrin bestehenden Sprengstoff patentiren.

Im Moniteur scientifique<sup>2</sup>) wurde die Fabrikation der *Explosiv-stoffe* in den Fabriken der Nobel's Explosives Company zu Ardeer, Westquarter und Redding Moor beschrieben.

L. Löwe und Comp. 3) verwendeten nunmehr bei der Herstellung Ihrer Sprengstoffe 4) Zusätze von Schwefel und Sprengel'schen Sprengstoff-Componenten 5), d. h. den Nitroproducten des Benzols, Phenols oder Naphtalins, sowie deren Homologen. Mischungen dieser Gemenge mit Sauerstoffträgern, insbesondere

b) JB. f. 1873, 1031; f. 1874, 1119.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 380 (Patent). — 2) Monit. scientif. [4] 2, 1175. —

<sup>3)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 868 (Patent). — 4) Nicht in den JB. übergegangen. —

mit Ammoniumnitrat, erleichtern die Explosionsfähigkeit und die schiebende Wirkung bei Gesteinssprengungen.

M. Jeschek und J. Jaresch<sup>1</sup>) erhielten saure plastische Sprengstoffe durch Zusatz von Cellulose und Salpetersäure, oder von Nitrocellulose, zu den aus Nitroderivaten der aromatischen Kohlenwasserstoffe mit Phenolen und Salpetersäure vom spec. Gewicht 1,40 bis 1,53 bestehenden flüssigen Sprengstoffen<sup>2</sup>).

M. Lamensdorf<sup>3</sup>) empfahl die Verwendung von Ammoniumurat (aus Guano) zur Herstellung von Sprengstoffen. Ein kräftiges Schieß- und Sprengpulver soll beispielsweise aus 73 Thln. Kaliumnitrat, 9 Thln. Ammoniumurat, 9 Thln. Schwefel und 9 Thln. Kohle, und ein brisantes Pulver aus 70 Thln. Kaliumchlorat und 30 Thln. Ammoniumurat erhalten werden. Sprengstoffe können ferner gewonnen werden aus 75 Thln. Nitroglycerin, 5 Thln. Ammoniumurat und 20 Thln. Kieselguhr, oder aus 80 Thln. Ammoniumnitrat, 14 Thln. Ammoniumurat und 6 Thln. Dinitrobenzol.

E. Bergmann<sup>4</sup>) hat auf die Verwendung der Rhodanverbindungen für Explosivstoffe aufmerksam gemacht, welcher nur die große Hygroskopicität dieser Verbindungen entgegensteht. Scharf getrocknetes Rhodankalium, Rhodanammonium oder Rhodanbaryum mit Salpeter zusammengerieben oder vorsichtig damit zusammengeschmolzen, verpuffen, wenn angezündet, lebhaft. Am besten verhält sich eine Mischung von getrocknetem Rhodanbaryum (5 Thln.) mit Natronsalpeter (6 Thln.); gegen Reibung, Stoß und Schlag ist dieselbe unempfindlich, erhitzt, explodirt sie erst bei etwa 400°. Dagegen explodirt diese Mischung mit großer Heftigkeit bei der Berührung mit einem glimmenden oder entflammten Körper oder durch einen glühenden Draht,

C. Catlett und R. C. Price<sup>5</sup>) haben eine *Feuerlöschgranate*, beziehungsweise deren Inhalt untersucht. Diese Granate bestand aus einer Flasche, in welcher sich eine Flüssigkeit befand, die wahrscheinlich die Mutterlauge von gewissen Mineralquellen ist;

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 868 (Patent). — 2) Vgl. JB. f. 1884, 1749; f. 1885, 2102. — 3) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 660 (Patent). — 4) Monit. scientif. [4] 2, 1457. — 5) Am. Chem. J. 10, 46.

die Flüssigkeit enthielt 9,25 Proc. Chlorcalcium, 1,87 Proc. Chlormagnesium, 2,22 Proc. Chlornatrium und 0,11 Proc. Chlorkalium.

- C. E. Munroe 1) beobachtete eine wellenförmige Wirkung bei der Explosion von nasser Schiesswolle.
- St. Martinec 2) beobachtete die freiwillige Explosion einer. Flasche Amylnitrit von 100 g Inhalt.

W. Rosenthal 3) berichtete über das Photoxylin, dessen Herstellung ein Geheimnis der Firma C. Mann in Petersburg ist. Gleich wie Collodiumwolle aussehend und verbrennend, unterscheidet es sich von dieser dadurch, dass es sich erst in gleichen Theilen Alkohol und Aether auflöst. Leichter löst es sich jedoch in einer Mischung von 3 Thln. Alkohol und 1 Thl. Aether. Um eine Lösung von der Consistenz des gewöhnlichen Collodiums zu erhalten, muss man eine fünfprocentige Lösung ansertigen; eine zehnprocentige Lösung ist gerade noch flüssig, concentrirtere erscheinen jedoch gallertig. Die fünfprocentige Lösung erstarrt schneller als Collodium und bildet eine feste, dauerhafte Decke. Er prüfte auch das Verhalten des Photoxylins zu verschiedenen Medicamenten (Jodoform, Pyrogallussäure, Sublimat und Chrysarobin).

Zur Bereitung des *Photoxylins* 4) verfährt man nach G. M. Behringer 5) in folgender Art: 31/2 Thle. Salpetersäure von 43° Bé. werden mit 41/2 Thln. Schwefelsäure gemischt und nach dem Abkühlen bis auf 320 mit 2/3 Thln. Kaliumnitrat versetzt. Die Holzwolle wird in diese Mischung 12 Stunden eingetaucht und dann gründlich gewaschen.

Berthelot<sup>6</sup>) hat die verschiedenen Arten der explosiven Zersetsung von Pikrinsäure und anderen Nitrokörpern studirt. Entgegen der bisherigen Annahme, dass die Pikrinsäure gleich den Pikraten sich bei Temperaturen zwischen 310 und 320° unter Explosion plötzlich zersetzt, kann man diese Säure beim vorsichtigen Erhitzen zum Schmelzen bringen und die entweichenden

<sup>1)</sup> Sill. Am. J. [3] 36, 48. — 2) Chem. Centr. 1888, 294 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 982 (Ausz.). - 4) Vgl. voranstehenden Auszug. - 5) Chem. Centr. 1888, 982 (Ausz.). — 6) Bull. soc. chim. [2] 49, 956.

Dämpfe entzünden, ohne dass eine Explosion eintritt. Werden jedoch einige Milligramme dieser Säure in eine zur Rothgluth erhitzte Röhre geworsen, so tritt augenblicklich eine Explosion ein. Ist im letzteren Falle die verwendete Menge eine etwas größere, etwa einige Centigramme, so wird durch das Schmelzen der Säure zunächst die getroffene Stelle der Röhre abgekühlt; die entstehenden Dämpse explodiren jedoch an den heißen Rohrwandungen. Mit Zunahme der verwendeten Menge Pikrinsäure nimmt jedoch auch hier die Heftigkeit der Explosion ab. Andere Nitroverbindungen, wie Mononitrobenzol, Dinitrobenzol, Mono-, Dioder Trinitronaphtalin verhalten sich, selbst in einer Stickstoffatmosphäre, ähnlich.

M. Georgi<sup>1</sup>) untersuchte die *Sprenggase* verschiedener in Bleicylindern unter Wasser zur Explosion gebrachter *Sprengstoffe* und erhielt nachstehende Resultate:

Q		r~a.				Zündhut-	G	ehalt d	es Ga	ses an	
Spr	engst	ЮП				stärke	CO <sub>2</sub>	CO	0	$\cdot$ H	N
Guhrdynamit	von	Freiberg				zweifach	27,8	19,4	0,3	3,3	49,2
n	n	n				dreifach	38,9	3,2	0,2	2,6	55,1
n	n	27				vierfach	29,5	14,3	0,8	4,7	50,7
Gelatinedynar	nit v	on Hamb	urg	5		einfach	35,8	14,0	_	3,9	46,3
n		n · n				zweifach	34,5	13,7		3,1	48,7
"		n n				dreifach	33,8	11,1	_	2,0	53,1
n		n n				vierfach	38,8	11,9		3,3	46,0
Kornpulver v	on F	orchheim	١.				21,2	28,6	2,1	1,3	46,8
<b>n</b>	n	n					21,4	28,3	2,0	1,5	46,8

Br. Franke<sup>2</sup>) hat eingehende *Untersuchungen* über *Schlagwetter* und *Schwaden* in dem Veteranen- und Hoffnungsschachte des Lugauer Steinkohlenbau-Vereins ausgeführt. Vor Ort an verschiedenen (nach Falb auch kritischen) Tagen entnommene Gasproben enthielten nach Abzug der beigemengten Luft ungefähr 78 Proc. Stickstoff, 14 Proc. Grubengas und 8 Proc. Kohlensäure. Bei Gruben, in welchen Schlagwetter auftreten, ist es angezeigt, nicht eine blasende, sondern eine saugende Ventilation einzurichten. Schlagwetter, d. h. eine Ansammlung methanreicher

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 151 (Ausz.). — 2) J. pr. Chem. [2] 37, 91, 113.

Gase, finden sich hauptsächlich in steigenden Strecken, während Schwaden meist in fallenden Strecken auftreten, welche Erscheinung ihren Grund in dem verschiedenen specifischen Gewicht der Bestandtheile des der Kohle entströmenden Gasgemisches findet. Dem Vertrauensschachte entnommene Schwadenproben enthielten durchschnittlich 14,0 Vol.-Proc. Kohlensäure und 86,0 Vol.-Proc. Stickstoff. In Bezug auf die Sicherheitslampen ist stets darauf zu achten, dass die Drahtnetze rost- und kohlenstaubfrei seien oder dass dieselben aus einem widerstandsfähigeren Metall erzeugt werden (Nickel oder eine Legirung). Er besprach ferner die Kohlenstaubfrage 1), gab das Versahren zur Untersuchung der Abgrenzung von Wettern mit der Sicherheitslampe an und beschrieb einen einfachen Apparat, mittelst welchen man rasch Grubengasanalysen ausführen kann. — C. Winkler 2) unterzog die Arbeit von Franke einer kritischen Besprechung.

## Thonwasren: Glas.

A. Frank<sup>3</sup>) hat Gläser mit hohem Thonerdegehalt untersucht, welche bei nachweislich langem Gebrauch sich als vollkommen haltbar und widerstandsfähig erwiesen haben. Dieselben anthielten:

	I.	II.	III.	IV.	v.
Si O <sub>3</sub>	60,40	56,71	57,34	57,37	56,66
$Al_2O_3$	8,12	9,73	10,53	10,60	10,25
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	1,20	1,38	1,30	2,25	1,25
MnO	Spur	Spur	Spur	Spur	7,55
CaO	23,48	24,32	24,37	28,87	13,94
MgO	1,10	0,54	1,52	0,43	Spur
NaO (als Rest)	5,70	7,32	4,94	5,43	10,35

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1885, 2106. — 2) J. pr. Chem. [2] 37, 254. — 8) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 710 (Ausz.).

Bei Benutzung von Porphyr zur Herstellung von Flaschengläsern in einem nicht sehr heiß gehenden Wannenofen wurden zwei Glasschichten erhalten, von denen die untere (I.) ein vollkommen blank geschmolzenes Glas, die darauf schwimmende (II.) eine undurchsichtige, lavaartige Masse war. Die Analysen ergaben:

1	Si O <sub>2</sub>	$Al_2O_8$	$Fe_2O_3$	MnO	CaO	MgO	Alkalien (Rest)
I	63,28	1,16	2,46	5,24	14,86	1,18	11,82
II	61.35	5.07	3,02	4,40	14,58	0.78	10,85

F. Mylius 1) bestimmte die Angreifbarkeit verschiedener Glassorten durch Wasser, indem Er die gepulverten Gläser mit bestimmten Mengen von Wasser unter Ausschluss der atmospärischen Kohlensäure im Wasserbade erhitzte und nach dem Filtriren die Flüssigkeiten auf ihre gelösten Bestandtheile prüfte. Die Resultate dieser Untersuchung lassen sich annähernd durch folgende (noch der Correctur bedürftige) Zahlen ausdrücken:

1. Kaliwasserglas 291 2. Natronwasserglas 196	9. Bleikrystallglas a. Ehrenfeld 1,4 10. Thermometerglas 16 III aus
3. Gelbes alkalireiches Glas . 34	Jena 1,0
4. Thüringer Glas 19	11. Zinkglas 362 aus Jena . 0,8
5. Desgl. von Tittel u. Comp. 8	12. Bleiglas 434 aus Jena 0,6
6. Fensterglas 8	13. Bleiglas 483 aus Jena 0,2
7. Bleiglas Nr. 249 aus Jena . 6	14. Schwerstes Bleisilicat aus
8. Böhm. Glas von Kavalier. 2,4	Jena

H. Schwarz?) hielt einen sehr interessanten Vortrag über die Herstellung venetianischer Mosaiken und Glasstudien, auf welchen hier indess nur verwiesen werden kann.

Nach E. v. Aubel<sup>3</sup>) kann man einen vollkommen zusammenhängenden *Platinspiegel* erhalten, wenn man in einem Krystallisationsgefäß ein Gemenge von Platinchloridlösung mit wenig Glycerin am Sandbade zur Trockne eindampft und schließlich mit Alkohol wäscht. Die dünne Platinschicht ist völlig durchsichtig und das durchgelassene Licht besitzt eine dunkelblaugraue Farbe. Gute Platinspiegel kann man auch auf elektrolytischem Wege erhalten; doch sind die Spiegel, sowie die auf

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1313 (Ausz.). — 2) Dingl. pol. J. 267, 223, 279, 325, — 3) Daselbst, S. 239 (Ausz.).

gleiche Weise hergestellten Spiegel aus Eisen, Nickel und Kobalt undurchsichtig. Zum Schlusse wies Er auf eine Drehung der Polarisationsebene in Eisenspiegeln hin, deren Richtung mit der Richtung des Stromes wechselt.

H. Stein 1) untersuchte das schön rothe Email (Kagaroth, von den Japanern Beni genannt) des in der japanischen Provinz Kaga oder Kashiu verfertigten Kagaporcellans, sowie jenes von Arita, Provinz Hizen. Zur Herstellung desselben werden 10 bis 15 Thle. rothes Eisenoxyd mit 90 bis 85 Thln. fein gemahlenem Fluss auf das Feinste durch mehrtägiges Mahlen vereinigt. Der Fluss wird erhalten durch Zusammenschmelzen von 574 Thln. Mennige, 334 Thln. Qarz und 92 Thln. calcinirter Soda. Die Untersuchung des Emails ergab:

Si O<sub>2</sub> Al<sub>2</sub> O<sub>8</sub> Fe<sub>2</sub> O<sub>8</sub> Pb Ó K<sub>2</sub> O Na<sub>2</sub> O Glühverlust 28,01 1,91 10,56 46,12 4,27 1,97 7,38

Ch. Lauth<sup>2</sup>) hat eine blauschwarse Emaille für Scharffeuer und deren Befestigung auf hartem Porcellan angegeben. Das zur Erzeugung der Farbe dienende Gemenge besteht aus 100 Thln. Kobaltoxyd, 88 Thln. Mangansuperoxyd und 44 Thln. Eisenoxyd und werden davon entweder 25 Thle. mit 75 Thln. Hartporcellanglasur vermischt, oder man mengt es mit der "Ecaille" genannten Emaille. Reserven unter diese Emaille erhält man durch vorheriges Auftragen einer Mischung von Blanc d'Espagne, Gummi arabicum und etwas Violet de Paris. Ebenso kann man weiße Zeichnungen in der Emaille durch Radiren oder durch Mischen des Lackes mit Nelkenöl erhalten.

Nach Ch. Lauth und G. Dutailly 3) bezeichnet man mit "écaille" eine röthliche Hartporcellanglasur, welche mit der Zeit rissig wird. Man erhält eine solche, wie aus den Versuchen hervorgeht, wenn man ein Gemenge von 37,69 Thlu. Sand, 35,38 Thlu. Kaolin, 21,54 Thlu. Mangandioxyd und 5,39 Thlu. Colcothar bei hoher Temperatur, fast bis zum Schmelzen, frittet,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 523 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Monit. scientif. [4] 2, 513; Bull. soc. chim. 49, 425. — <sup>8</sup>) Monit. scientif. [4] 2, 515; Bull. soc. chim. 49, 429.

abkühlen lässt, nochmals calcinirt und nach dem abermaligen Abkühlen fein pulverisirt. Das mit einer solchen Glasur versehene Porcellan soll bei hoher Temperatur in neutraler Atmosphäre gebrannt und hierauf rasch abgekühlt werden. - Dieselben 1) beschrieben ausführlich die ältere und neuere Fabrikationsweise des Weich- oder Sèvresporcellans, die Versuche, die sabrikmässige Herstellung einer blauen Deckfarbe unter der Porcellanglasur zu bewerkstelligen 2), die Erseugung rother Kupferemaillefarben, sowie geflammter und blassgrüner Farben auf Porcellan und das Porcellan mit rissiger Glasur (Porcelaine craquelés). Diese letzteren Arbeiten gestatten keinen Auszug. — Dieselben<sup>3</sup>) haben endlich an einer großen Reihe von Porcellanglasuren die Eigenschaften, insbesondere die Schmelzbarkeit, studirt, um dem Keramiker die leichte und rasche Auffindung richtiger Glasuren zu erleichtern. Die große, keinen Auszug gestattende Abhandlung wurde in zwei Capitel abgetheilt, von welchen das erste die ungefärbten, das zweite die gefärbten Glasuren behandelt. Es mag daraus nur hervorgehoben werden, dass, innerhalb der einzelnen Gruppen der Alkalien und alkalischen Erden, die Silicate der Basen mit höchstem Molekulargewicht am leichtesten schmelzbar sind und dass diese Gesetzmässigkeit auch für die Silicate der schweren Metalle Geltung zu haben scheint. Calciumfluorid und Borate sind für Glasuren geeignet, Kryolith und Phosphate jedoch nicht.

Gehring<sup>4</sup>) empfahl, den Schmelsfarben für Glas, Porcellan, Steingut u. s. w. fein zertheiltes Aluminium in aufgeschwemmtem Zustande ohne weitere Anwendung eines öligen Malmittels beizumischen, wodurch die Farben eine Art Lüster von recht schönem Effect gewinnen.

Aus einem Berichte in Dingler's Journal's) über Neuerungen in der Thonwaarenindustrie, welcher hauptsächlich die Beschreibung neuer Oefen und Apparate enthält, konnte nur Nach-

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 518, 528, 535, 1017; Bull. soc. chim. [2] 49, 433, 584, 596, 948. — 2) Vgl. JB. f. 1884, 1757. — 3) Monit. scientif. [4] 2, 1022; Bull. soc. chim. [2] 50, 221. — 4) Chem. Centr. 1888, 1072 (Ausz.). — 5) Dingl. pol. J. 270, 289.

stehendes entnommen werden: M. Schauenburg verfuhr zur Herstellung einer künstlichen Steinmasse in folgender Weise: Harz wird in Alkohol gelöst und diese Lösung mit irgend einem in Alkohol löslichen Farbstoffe von solcher Färbung und in solcher Menge, als der Probe der herzustellenden Steinmasse entspricht und die vollkommene Lösung gestattet, versetzt. 5 bis 8 Gew.-Thle. dieser Lösung vermischt man mit 20 Gew.-Thln. gebranntem Gyps oder Tripolith und 10 Gew.-Thln. Wasser, so dass ein breiartiger Teig entsteht. Nach dem Eingiessen in Formen, oder dem freien Formen, werden die Stücke getrocknet. -Zur Herstellung eines pulverförmigen, bituminösen Strassenbaumateriales für Stampfarbeit wird nach Angabe der Deutschen Asphalt-Actiengesellschaft der Limmer und Vorwohler Grubenfelder in Hannover trockener, pulverförmiger Kalk oder Asphaltstein (mit oder ohne Zusatz von Harzseife) unter Erwärmen durch Hinzufügen von Kalkmilch zu einem alkalischen Steinschlamme verarbeitet, aus letzterem eine emulsionsartige Verbindung mit heißsflüssigem Bitumen gewonnen und die erkaltete und getrocknete Masse zerpulvert. - G. Lilienthal verwendete zur Herstellung einer plastischen, für Ornamente, Bijouteriewaaren, Spielsteine, Baukästen u. s. w. bestimmten Masse Aetzstrontian in Verbindung mit Caseïn und gepulvertem Marmor oder Kalksteinen und einem entsprechenden Farbstoffe. - P. Jochum hat zur Gewinnung von sogenannten Eisensteinsiegeln vorgeschlagen, die Thone mit einer Lösung von Eisenvitriol, in welcher reiche Eisenerze in feinster Suspension sich befinden, anzufeuchten. — Zur Herstellung säurebeständiger Behälter soll man nach A. Grothe 18 kg Theerpech, 10,5 kg Steinkohlentheer und 10 kg Lehmstaub zusammenschmelzen und die erhaltene Masse mit einer Mischung von 0,625 kg Steinsalz, 0,25 kg Salmiak, 0,4 kg Antimonpulver und 3 kg Spiritus kochen. -- Feuerfeste Steine erhält man nach J. Davenport aus einer Mischung von 80 Thln. Kieselerde, 10 Thln. Baryumsulfat und 10 Thln. Thonerde. - G. W. Reye und Söhne haben aus Infusorienerde ein festes Material ge-Danach werden größere Stücke aus den Kieselguhrflötzen an der Luft getrocknet und dann leicht angefeuert; sie

fangen bald an zu glimmen und glimmen dann von selbst weiter, bis sie ganz calcinirt sind. Diese festen, aber porösen, als säurebeständiges Filtermaterial verwendbaren Stücke können dann mit Lacken, Wachs, Gummi, Harzen u. dergl. getränkt werden. — Zur raschen Umwandlung von rasch bindendem Cement in langsam bindenden soll man nach C. Heintzel dem Cemente 0,5 bis 2 Proc. hygroskopischer Salze, insbesondere Chlorcalcium oder Chlormagnesium, beimengen.

L. Petrik 1) hat ungarische Porcellanerden auf ihre Verwerthung zur Herstellung guter Porcellanwaaren untersucht und hat gefunden, dass folgende Mischungen gutes Porcellan liefern:

I.	II.
Zettlitzer Kaolin 43,6	Kovászóer Erde . 45,0
Knochenasche 44,0	Knochenasche 44,0
Feldspath 8,3	Feldspath 8,3)
Kaolin 5,5	Kovászóer Erde . 5,7 Cornstone
Quarz 7,4	Quarz 5,4

Auch eine Mischung von 45,0 Thln. Kovászóer Erde, 44,0 Thln. Knochenasche, 8,3 Thln. Feldspath und 11,1 Thln. Quarz giebt noch ein gutes Resultat. Eine gute Glasur, ohne Haarrisse, für obige Thone ist folgende: 26,0 Thle. Zettlitzer Kaolin, 35,2 Thle. Quarz, 35,0 Thle. Minium und 8 Thle. entwässerter Borax; 200 Thle. dieser Fritte werden vermahlen mit 55,0 Thln. Feldspath, 10,8 Thln. Quarz und 35,0 Thln. Minium.

H. Seger<sup>2</sup>) bewies entgegen den von F.<sup>3</sup>) ausgesprochenen Ansichten, dass die gelbe Färbung des Porcellans durch Eisenoxyd, die blaugrüne durch Eisenoxydul und die seltene graue Färbung durch ein Gemisch beider Oxydationsstusen des Eisens hervorgerusen wird. Eine Gelbfärbung durch Reduction von Sulfaten tritt nur bei basenreichen Gläsern, nie bei sehr sauren Silicaten ein, zu denen das Porcellan gehört. Das keineswegs sehr beständige Eisenoxydoxydul verwandelt sich bei Gegenwart von Kieselsäure, je nachdem es unter reducirenden oder oxydirenden

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 446 (Ausz.). — 2) Chem. Centr. 1888, 531 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 346 (Ausz.).

Einflüssen steht, in Oxydul oder Oxyd. Wie die Herstellung farbiger Glasuren (durch Uranoxyd, Kupferoxyd und chromsaures Zinnoxyd) beweist, ist man sehr wohl im Stande, eine oxydirende Flamme zu erzeugen. - Knapp¹) dagegen behauptete, die Gelbfärbung des Porcellans rühre von der Bildung von Schwefelmetallen her, worauf Seger<sup>2</sup>) erwiderte, dass diese Färbung immer dann eintrete, wenn vor dem Verdichten des Scherbens eine oxydirende Flamme einwirkt, was Knapp3) nicht anerkennen konnte.

M. F. L. Ehrlich und C. T. Storck 1) haben ein Verfahren zur Herstellung von druckfähigem Glanzgold, Glanzsilber und Glanzplatin aufgefunden. Danach wird aus den gleichen im Handel vorkommenden Präparaten mit Aether die Schwefelmetall-Schwefelharzverbindung ausgefällt, letztere nach dem Trocknen in Nitrobenzol oder ähnlichen Lösungsmitteln gelöst und mit Schwefelbalsam auf die erforderliche Consistenz gebracht.

H. Seger<sup>5</sup>) hielt auf der Generalversammlung des Vereins deutscher Fabrikanten feuerfester Producte einen Vortrag über die pyrometrische Untersuchung feuerfester Rohstoffe und Producte, in welchem Er hauptsächlich die Mittel zur Messung der Temperaturen in den Oefen der Thonwaarenindustrie 6) besprach. -E. Cramer<sup>7</sup>) hat ebenfalls zur Feuerfestigkeitsbestimmung der Thone Thongemische von bestimmtem Schmelzpunkt hergestellt und H. Hecht 8) mischte zum gleichen Zwecke Grünstädter Kaolin mit Sand und Feldspath.

O. Bischof') gab eine empirische Berechnungsscala für die Feuerfestigkeit der Thone an.

E. Hartig 10) gab eine Classification der verschiedenen in der Mörteltechnik gebräuchlichen Materialien an. Er unterscheidet folgende vier Classen: 1. Mörtelbindematerialien, welche durch Wasser genügend pulverisirt werden, aber a) nur an der Luft

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 617 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 811 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 875 (Ausz.). — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 878 (Patent). . —

b) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 443 (Ausz.). — 6) Vgl. JB. f. 1886, 2088. —

<sup>7)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 523 (Ausz.). - 8) Daselbst. - 9) Chem. Centr. 1888, 432. - 10) Daselbst, S. 157 (Ausz.).

dauernden Bestand zeigen (Luftkalk) oder b) auch in Wasser dauernden Bestand zeigen (Wasserkalk, hydraulischer Kalk); 2. Mörtelbindematerialien, welche eine Pulverisirung durch mechanische Mittel erfordern und a) nur an der Luft dauernden Bestand zeigen (Gyps) oder b) auch in Wasser dauernden Bestand zeigen (z. B. Portlandcement); Portlandcement ist ein hydraulischer Cement, bei welchem das zur Aufschließung der verwendeten thon- und kalkhaltigen Materialien erforderliche Brennen bis zur Sinterung fortgesetzt ist, wogegen alle nicht bis zur Sintergrenze der Rohstoffe gebrannten Cemente bis auf Weiteres durch die Bezeichnung Romancement (römischer Cement) getroffen würden.

J. Spiller 1) hat einen alten Mörtel von dem "Roman Wall" in London untersucht und in 100 Thln. desselben gefunden:

Sand und Steine 46,48	Magnesia 0,76
Kieselsäure (in Säuren löslich) . 0,52	Kohlendioxyd 13,03
Kieselsäure (in Alkalien löslich) 10,44	Schwefelsäure $(SO_3)$ 0,37
Thonerde 3,00	Chlornatrium Spur
Eisenoxyd 0,48	Wasser und Verlust 4,90
Kalk 20,02	

Hierzu machten A. Irving<sup>2</sup>) und R. Williams<sup>3</sup>) verschiedene Bemerkungen.

W. Fahrion 1) hat den Mörtel aus einem Bauwerke, welches dem dritten Jahrhundert n. Chr. entstammt, untersucht und folgende Resultate erhalten:

	I.	II.	III.	IV.
Feuchtigkeit	0,97	1,32	2,41	1,55
Chemisch gebundenes Wasser	3,05	2,76	2,90	3,33
Sand (in Salzsäure unlöslich)	73,62	77.02	64,17	76,71
Kohlensauren Kalk	12,18	8,41	65,68	5,78
Kohlensaure Magnesia	0,38	0,42	1,24	1,14
Schwefelsauren Kalk	0,07	0,32	0,37	0,37
Kalk, anderweitig gebunden	1,21	0,97	2,27	1,39
Lösliche Kieselsäure	1.11	1,37	2,46	1,08
Thonerde und Eisenoxyd	7,44	7,85	8,33	8,17
Chlor, Alkalien	Spur	Spur	Spur	Spur

Chem. News 58, 189. — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 219 (Corresp.), 243 (Corresp.).
 Daselbst, S. 231. — <sup>4</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 675 (Ausz.).

Alte Mörtelproben	vom	Dome	zu	Halberstadt	enthielten	nach
$B\ddot{o}hme^{1}$ :						

	I.	II.	m.	IV.
Wasser	2,71	4,78	2,14	15,34
Kieselsäure, in Salzsäure unlöslich	55,87	31,14	38,92	21,25
" "Flufssäure unlöslich	8,70	4,48	4,93	2,72
Kalk	14,99	29,73	27,61	24,59
Magnesia	0,89	0,69	0,66	2,01
Thonerde und Eisenoxyd	4,96	2,70	3,01	2,27
Schwefelsäure	0,61	6,21	0,15	28,79
Kohlensäure	10,93	19,01	21,64	3,07
Alkalien	0,94	1,25	1,01	0,61

- J. S. Rigby<sup>2</sup>) besprach die Herstellung von Cement unter Mithülfe des bei der Sodafabrikation abfallenden Kalkes nach Seinem Verfahren; dieses letztere unterscheidet sich nur darin von den üblichen Verfahren zur Herstellung von Portland-Cement, dass der verwendete Kalk durch Waschen vollständig von den anhängenden Alkalien und durch Behandeln mit Kohlensäure von den Schweselverbindungen befreit wird.
- C. Spackmann<sup>3</sup>) beschrieb ausführlich die Darstellung und Anwendung von *Cement*, und berührte hierbei besonders die in England und Deutschland herrschenden Verhältnisse.

## Agriculturchemie; Dünger; Desinfection.

E. A. Schneider 1) theilte Analysen von Bodenarten aus dem Territorium von Washington mit und knüpfte daran einige

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 675 (Ausz.). — 2) Chem. Soc. Ind. J. 7, 301; Monit. scientif. [4] 2, 903. — 3) Chem. Soc. Ind. J. 7, 102; Monit. scientif. [4] 2, 1063. — 4) Sill. Am. J. [3] 36, 236.

Bemerkungen über die Nützlichkeit von Bodenanalysen im Allgemeinen.

- J. F. Mac Caleb¹) untersuchte den Boden von neun verschiedenen Stellen aus Virginia auf den Gehalt an Titansäure und benutzte hierzu die Methode von Weller²). In allen Proben konnte Titansäure (0,33 bis 5,42 Proc. TiO<sub>2</sub>) nachgewiesen werden.
- M. Fesca<sup>3</sup>) besprach die Wasserleitung, Wassercapacität und Durchlüftbarkeit des Bodens; Er fand bei Versuchen mit japanischen Böden, daß es sehr wichtig ist, nach A. Mayer's Vorschlage die Wassercapacität auf das Volum und nicht auf das Gewicht zu beziehen. Es zeigte sich auch, daß die Wassercapacität dem Gehalte der Feinerden an Rohthon nicht proportional, sowie daß namentlich der Humusgehalt für die Wassercapacität von nicht zu unterschätzendem Werthe ist.
- H. Fleck<sup>4</sup>) hat durch Versuche festgestellt, dass das in den Bodenschichten vorhandene Kohlensäuregas zunächst in den Vorgängen der Verwesung oder Vermoderung organischer Stoffe seinen Ursprung habe, dass aber auch die Menge Kohlensäure in keinem Verhältnisse zu der organischen, d. h. verwesbaren Substanz in dem Boden stehe. Dieselbe scheint vielmehr zu den vorhandenen Quantitäten Humussubstanzen und Calciumcarbonat in sehr naher Beziehung zu stehen. Dies würde eine Erklärung für die hohen Differenzen im Kohlensäuregehalte der Grundluft auf dem linken und rechten Elbufer in Dresden zulassen.

Frank<sup>5</sup>) hat gefunden, dass entgegen der Annahme vieler Forscher in sterilisirtem, humusreichem Boden eine bessere Entwickelung der Pflanzen wahrzunehmen ist. Nur diejenigen Pflanzen, welche Mykorhizen ausbilden, entwickeln sich im sterilisirten Humusboden schlechter. Dagegen bleibt die Entwickelung gewisser Pflanzen (Lupinen) in fast humuslosem, sterilisirtem Sandboden gegenüber jenen, in nicht sterilisirtem gewachsenen,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Am. Chem. J. 10, 36. — <sup>2</sup>) JB. f. 1882, 1292 f. — <sup>8</sup>) Chem. Centr. 1888, 1122 (Ausz.). — <sup>4</sup>) Daselbat, S. 1576 (Ausz.). — <sup>5</sup>) Daselbat, S. 1623 (Ausz.).

zurück. Selbst Impfungen des sterilisirten Bodens mit nicht sterilisirtem ergaben in letzterem Falle keine besseren Resultate. Durch die Sterilisirung werden nicht nur die Mikroorganismen getödtet, sondern es findet auch eine chemische Veränderung des Bodens statt; sterilisirter Boden giebt viel mehr Substanz an Wasser ab, als nicht sterilisirter.

J. M. van Bemmelen 1) hat eine größere Untersuchung über die Absorptionsverbindungen und das Absorptionsvermögen der Ackererde ausgeführt, deren Resultate kurz gefasst die folgenden sind: Die Absorptionsverbindungen bilden sich aus den Componenten nach inconstanten Molekülverhältnissen. Sie müssen von den chemischen Verbindungen getrennt werden, sie können oft in diese letzteren umgebildet werden. Die colloidalen Substanzen bilden solche Absorptionsverbindungen mit Wasser oder anderen Flüssigkeiten; mit Basen, Säuren, Salzen, wenn sie mit deren Lösungen zusammen sind. Das Absorptionsvermögen eines Colloids ist von seinem molekularen Aggregationszustande abhängig und auch für verschiedene absorbirbare Substanzen ein verschiedenes. Die Absorptionskraft nimmt ab, je nachdem das Colloid mehr Substanz absorbirt hält. Das Verhältniss zwischen der Concentration des Colloids und der Concentration der Lösung im Gleichgewichtszustande ist eine complicirte (noch unbekannte) Function dieser Concentrationen und der Temperatur. Die absorbirten Substanzen können mit anderen Substanzen in Lösung ausgewechselt werden (Substitution); Basen werden dabei äquivalentweise gegen Basen aus Salzlösungen ausgewechselt. Colloide können oft durch ihr Absorptionsvermögen chemische Zersetzungen von Salzen verursachen. Die Ackererde enthält Colloide: colloidale Silicate, Eisenoxyd, Kieselsäure, Humussubstanzen, welche sämmtlich die obengenannte Wirkung hervorbringen können. Die Absorptionserscheinungen, die bei der Behandlung von Ackererde mit Lösungen erhalten werden, sind hauptsächlich den colloidalen Silicaten zuzuschreiben; ihr Absorptionsvermögen für vollständige Salze ist ein geringes.

<sup>1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 35, 69. Jahresber. £ Chem. u. s. w. für 1888.

P. de Mondesir 1) hat Untersuchungen über die Rolle der Absorptionskraft des Bodens bei der Bildung der natürlichen Soda ausgeführt, welche bewiesen, dass die Ansicht von Berthelot über diesen Gegenstand richtig ist, dass jedoch die diesbezügliche Umsetzung in zwei Phasen verläuft: In der ersten Phase wirkt die Erde auf das Meersalz ein, unter Bildung von Chlorcalcium und Natron, welches von dem Boden absorbirt wird; in der zweiten Phase, welche erst nach der Entfernung des Chlorcalciums (durch den Regen) vor sich gehen kann, wirkt das Calciumdicarbonat und die Kohlensäure auf das Natron ein, unter Bildung von Soda, wobei der Kalk wieder an Stelle des Wurde bei den Versuchen das Natrons in den Boden tritt. Monosalz durch Chlorkalium ersetzt, oder das Calciumdicarbonat durch Calciumsulfat, so konnte die Bildung von Kaliumcarbonat, beziehungsweise von Natriumsulfat nachgewiesen werden.

M. Fesca<sup>2</sup>) führte Versuche über Bodenabserption aus. Er fand nahezu eine Aequivalenz in der Absorption von Ammoniak und Kali (analoge Salze vorausgesetzt) durch den Boden. Nach der sogenannten Kohlenmethode konnte auch eine vollständige Absorption der Phosphorsäure durch den Boden constatirt werden. Da es für Bonitirungszwecke von Wichtigkeit ist, die volle Absorptionsgröße eines Bodens zu bestimmen, so unternahm Er in Gemeinschaft mit Matsuoka Versuche über die Anwendbarkeit der umständlichen Filtrirmethode zu diesem Zwecke, welche noch zu keinem befriedigenden Abschlusse geführt haben. Fesca hält nunmehr aus verschiedenen Gründen das neutrale phosphorsaure Ammoniak für Absorptionsversuche geeigneter, als das Monocalciumphosphat.

Dubernard<sup>3</sup>) beobachtete beim andauernden Begießen von humusreicher Erde mit lufthaltigem Wasser eine Aufnahme von atmosphärischem *Stickstoff* durch den *Boden*.

B. Frank ') hat eine ausführliche Arbeit über die Ernährung der Pflanze mit Stickstoff und über den Kreislauf desselben in

Compt. rend. 106, 459. —
 Chem. Centr. 1888, 1123 (Ausz.). —
 Daselbst, S. 1236 (Ausz.). —
 Landw. Jahrbücher 17 (1888), 421 bis 553.

der Landwirthschaft veröffentlicht, in welcher Er eine vollständige Darstellung Seiner bisherigen Ergebnisse<sup>1</sup>) über diesen Gegenstand gab. Auf diese sehr ausführliche und das ganze diesbezügliche Gebiet umfassende Abhandlung kann hier nur verwiesen werden.

Berthelot<sup>2</sup>) hat durch weitere Versuche mit bebautem und unbebautem, sowie mit gewaschenem *Boden* bestätigt gefunden, dass durch die *Drainage* des Bodens mehr Stickstoff abgeführt wird, als durch die Atmosphärilien, speciell durch den Regen dem Boden zugeführt wird.

C. Fränkel<sup>3</sup>) hat Untersuchungen über das Vorkommen von Mikroorganismen in verschiedenen Bodenschichten ausgeführt. Aus denselben geht hervor, dass die oberen Schichten eines unbewohnten Bodens (Umgebung von Potsdam) bis zu einer wechselnden, meist zwischen 3/4 und 11/2 m liegenden Tiefe von Mikroorganismen der verschiedensten Art durchsetzt sind, daß aber die tieferen Schichten, selbst die dem Grundwasser angehörenden keimarm und sogar keimfrei erscheinen. Bei Boden von verschiedenen bewohnten Plätzen Berlins wurde ein außerordentlicher Reichthum der oberflächlichen Bodenschichten an Keimen niederer Organismen constatirt, die noch in tieferen Schichten, als im unbewohnten Boden, wahrzunehmen waren; bei einer Tiefe von 11/2 bis 2 m zeigte sich nichtsdestoweniger eine ganz entschiedene Abnahme, die, in großen Sprüngen auftretend, schließlich zum vollständigen Verschwinden der Mikroorganismen führte.

A. Baumann 1) hat eine sehr interessante Untersuchung über die Entstehung der Salpetersäure und salpetrigen Säure in der Natur durch Verdampfung von Wasser, durch alkalische Substanzen und durch den Boden an und für sich veröffentlicht. Aus der umfangreichen Arbeit seien folgende Thatsachen hervorgehoben: Präcipitirtes Calciumcarbonat enthielt in allen untersuchten Präparaten salpetrige Säure und Salpetersäure; stellt

<sup>1)</sup> In den JB. nicht übergegangen. — 2) Bull. soc. chim. 50, 2. — 3) Biederm. Centr. 17, 677. — 4) Landw. Vers.-Stat. 35, 217.

man sich aus ganz reinen Reagentien salpetersäurefreies Calciumcarbonat her, so kann man dasselbe leicht, durch Anfeuchten und Austrocknen im Trockenschrank, wieder in salpetersäurehaltiges verwandeln. Basische Körper, Oxyde, Oxydhydrate und Carbonate verhalten sich ähnlich wie kohlensaures Calcium und in fast allen unorganischen wie organischen, basischen Substanzen lassen sich die Stickstoffsäuren nachweisen; diese Bildung der Säuren kann weder durch einfache Vereinigung von Stickstoff und Wasser, noch durch Oxydation des Luftstickstoffes, noch durch Umwandlung des Ammoniaks der Luft vermittelst der alkalischen Substanzen erklärt werden. Bei der Verbrennung von Leuchtgas bilden sich verhältnissmässig reichliche Mengen von Salpetersäure und salpetriger Säure. Es ist außer Zweifel gestellt, dass überall, wo sich in alkalischen Substanzen Stickstoffsäuren beim Befeuchten und Austrocknen eingefunden hatten, dieselben aus salpetersäurehaltiger Atmosphäre angezogen worden sind; dies gilt auch für alle anderen Versuche und Beobachtungen, welche für die Theorie der Ammoniumnitritbildung bei der Verdunstung des Wassers (Schoenbein) sprachen. Ammoniak wird durch den Boden an und für sich unter keinen Umständen nitrificirt, sondern nur absorbirt.

P. P. Dehérain 1) hat Versuche über die Bildung der Nitrate im Ackerboden ausgeführt. Er fand, dass im günstigsten Falle eine Tonne Erde in einem Tage 1 g nitrisicirten Stickstoff liesert; doch sinden stets große Verluste an Stickstoff statt. So verlor eine ungedüngte, mit Futtermais bebaute Parcelle innerhalb drei Jahren jährlich 416 kg Stickstoff. Die zur Nitrisication günstigste Wassermenge beträgt 10 bis 15 Proc.; größere oder geringere Mengen an Wasser wirken ungünstig. Bei verdunstenden Bodenarten wird zugesetztes Ammoniumsulfat nicht nur nicht nitrisicirt, sondern es beeinträchtigt sogar die Nitrisication des organischen Stickstoffes im Boden. In seuchten Böden tritt jedoch stets eine Nitrisication der Ammoniumsalze ein. Der als Ammoniak vorhandene Stickstoff nitrisicirt sich besser im Acker-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 152 (Ausz.), 760 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 679.

boden, als der organische Stickstoff. Er fand ferner, dass das Verschwinden der Nitrate in Gartenerde, welche in einer mit Wasserdampf gesättigten Atmosphäre bei 25° aufbewahrt wurde. auf die Lebensthätigkeit von Schimmelpilzen zurückzuführen sei. Die stickstoffhaltige Substanz der Maiskuchen wird schneller als jene des Ackerbodens und langsamer als Ammoniumsulfat nitrificirt: die Nitrification des Stalldüngers erfolgt noch schneller als jene des Maiskuchens, doch ebenfalls langsamer als die des Ammoniaks. Die sogenannte "matière noire" des Stalldüngers wird im trockenen Zustande nicht, im feuchten Zustande jedoch in bemerkenswerther Weise nitrificirt.

H. Plath 1) hat durch Versuche erwiesen, dass bei Ausschluss aller Organismen durch Sterilisiren mittelst Hitze weder der Boden als Ganzes, noch einzelne Bestandtheile desselben (auch die Carbonate nicht) die Fähigkeit der Nitrification des Ammoniaks und seiner Salze besitzen. Dies führt wieder zu der Annahme einer nothwendigen Mitwirkung von Organismen bei diesem Processe. - B. Frank?) schrieb hierzu einige Bemerkungen. - Auf eine kritische Besprechung der Untersuchungen Plath's 3) über die Ursachen der Nitrification der Ammoniaksalze im Erdboden durch B. Frank 4) hin, hat H. Landolt in Gemeinschaft mit Plath 5) die Versuche des Letzteren wiederholt, wobei dieselben Resultate erhalten wurden wie früher.

Nach Versuchen von E. Ebermayer 6) enthalten die Waldböden und Torfmoore keine oder nahezu keine Nitrate; desgleichen fehlen die Nitrate vollkommen in den Waldbäumen, und auch Quellen und Bäche, welche im Waldgebiete entspringen, und die Seen, welche von ihnen gespeist werden (Tegernsee, Königsee, Chiemsee u. s. w.) sind ganz oder fast ganz frei von Nitraten. Es folgt daraus der Schluss, dass sowohl im Waldboden als in Torfmooren keine salpeterbildenden Mikroorganismen vorkommen, und die Bedingungen für die Nitrification in allen

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 344 (Ausz.); Landw. Jahrbücher 17 (1888), 725. — 2) Chem. Centr. 1888, 345 (Ausz.). — 3) JB. f. 1887, 2606. — 4) Deutsche Landwirthschaftliche Presse, XIV, Nr. 104. - 5) Daselbst, XV, Nr. 30; Biederm. Centr. 17, 577. — 6) Chem. Centr. 1888, 1124 (Ausz.)

jenen Bodenarten äußerst ungünstig sind, welche nur vegetabilischen Humus enthalten; ferner daß nur die stickstoffreichen, thierischen Stoffe zur Entwickelung und Vermehrung der salpeterbildenden Bacterien geeignet sind. Bäume dagegen, die auf gedüngtem Acker oder Gartenboden wachsen, enthalten Nitrate.

- R. W. Emerson Macivor<sup>1</sup>) besprach in einem Aufsatze die Erschöpfung des jungfräulichen Bodens in Australien in Folge mangelnder Stickstoffzufuhr.
- G. Liebscher<sup>2</sup>) schrieb eine Abhandlung über den Verlauf der Nährstoffaufnahme und seine Bedeutung für die Düngerlehre. In derselben suchte Er den Satz zu beweisen, dass das Düngerbedürfnis der Culturpflanzen abhängig ist nicht nur von dem Verhältnisse zwischen dem Stoffgehalte des Bodens und der Ernte, sondern außerdem von dem zeitlichen Verlaufe der Stoffaufnahme und der quantitativen Ausbildung des Wurzelsystems während derselben.
- J. König<sup>3</sup>) hat eine preisgekrönte Arbeit zur Beantwortung der Frage "wie kann der Landwirth den *Stickstoffvorrath* in seiner Wirthschaft erhalten und vermehren" geschrieben, auf welche hier nur verwiesen werden kann.
- P. Wagner<sup>4</sup>) gab als Mittel, durch welches der Landwirth das Stickstoffmagazin der atmosphärischen Luft sich nutzbar machen kann, an, auf stickstoffarmem Boden ein oder mehrere Jahre hindurch Wicken oder Erbsen im August zu säen und die grüne Pflanzenmasse im Spätherbste in den Boden zu pflügen. Dabei muß der Boden reichlich mit Wasser, Phosphorsäure, Kali und Kalk versehen werden. Derselbe<sup>5</sup>) besprach auch die Steigerung der Bodenerträge durch rationelle Stickstoffdüngung.
- E. Wolff und C. Kreuzhage<sup>6</sup>) haben Vegetationsversuche in Sandcultur über das Verhalten verschiedener Pflanzen gegen die *Zufuhr* von *Salpeterstickstoff* ausgeführt. Sie fanden, dass die verschiedenen Culturpflanzen gegen eine Zufuhr von Salpeter-

<sup>1)</sup> Chem. News 57, 25. — 2) Chem. Centr. 1888, 631 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 845 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 151 (Ausz.). — 5) Daselbst, S. 486 (Ausz.). — 6) Daselbst, S. 385 (Ausz.).

stickstoff sich sehr ungleich verhalten und dass namentlich die Leguminosen in Bezug auf die Aufnahme von Stickstoff eine eigenthümliche Stellung einnehmen. Die Versuchsergebnisse zeigen ohne Ausnahme, dass eine Halmfrucht, wie der Hufer, unter den vorhandenen Verhältnissen nur dann gut gedeiht, wenn dem Boden eine genügende Menge von Stickstoffnahrung beigemengt ist, und letztere von der ersten Entwickelung der Pflanzen an den Wurzeln zur Verfügung steht. Die Kartoffel verhält sich der Halmfrucht ähnlich. Der Vergleich der in den Ernten enthaltenen Stickstoffmengen mit den durch Samen und Dünger in den Boden gebrachten lehrte, dass der Hafer in seiner Gesammternte fast genau ebenso viel Stickstoff enthielt, als zugeführt wurde. Dagegen ist das Wachsthum der Leguminosen und der kleeartigen Pflanzen in einem stickstofffreien Boden, ohne directe Zufuhr von Stickstoff, meist ein ebenso normales und üppiges. nicht selten sogar ein noch üppigeres, als unter dem Einflusse der Stickstoffdüngung. Klee und Hülsenfrüchte zeigen eine überaus große Aufnahme von Stickstoff auch ohne directe Stickstoffzufuhr in den Boden.

M. Fleischer<sup>1</sup>) berichtete über die von T. H. Rimpau ausgeführten und von günstigem Erfolge begleiteten Düngungsversuche mit Chilisalpeter auf leichtem Höhenboden in Cunrau.

A. Herzfeld<sup>2</sup>) hat den Einfluss starker Stickstoffdüngung auf die Qualität der Zuckerrüben studirt und ist hierbei zu dem Resultate gelangt, dass diese Düngung wohl um ein Geringes den Zuckergehalt der Rüben erhöht, dass jedoch durch die Salpeterdüngung auch der Gehalt der Rüben an Melassebildnern, und zwar in unvergleichlich höherem Masse, steigt. Demnach ist diese Düngung für Zuckerrüben keineswegs anzuempfehlen.

Nach E. Jensch<sup>3</sup>) findet als Einstreumittel zur Verhütung des Stickstoffverlustes im Dünger der schwesligsaure Kalk der Zinkhütten Verwendung. Derselbe enthält 77 Proc. CaSO3 und 8,5 Proc. CaSO4 und ist ein vorzügliches, Ammoniak bindendes

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1238 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 525. — 2) Chem. Centr. 1888, 487 (Ausz.). - 3) Chem. Centr. 1888, 589 (Ausz.).

Material, welches noch dazu desinficirend wirkt. Praktische Versuche ergaben, dass der schwesligsaure Kalk im Boden nicht als Gift wirkt.

G. Klien 1) hat Versuche über den Werth des Stickstoffs im Chilisalpeter und im Ammoniumsulfat ausgeführt. In zwei Fällen erwiesen sich diese zwei Düngemittel als gleichwerthig; in einem dritten Falle traten die reichlich mit Ammoniumsulfat gedüngten Parcellen gegen jene mit Chilisalpeter gedüngten auffällig zurück. Im letzteren Falle war der Boden kalk- und humusarmer Lehm.

W. Ivison Macadam<sup>2</sup>) hat zahlreiche natürliche und künstliche Düngemittel untersucht. Auch führte Er folgende Analysen von Pflanzenaschen an:

	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	CaO	MgO	Fe <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	P2 O5.	803	Si O <sub>2</sub>	Cl
Weizen	23,7	9,1	2,8	12,0	0,7	50,0	0,3	1,2	_
Weizenstroh	12,5	0,2	6,7	3,9	1,3	3,1	5,8	65,4	1,1
Roggen	13,6	8,1	2,6	7,5	1,5	39,0	0,1	27,3	Spur
Roggenstroh	9,2	0,3	8,5	5,0	1,0	3,1	1,0	67,6	0,6
Hafer	26,2	. —	6,0	10,0	0,4	43,8	10,5	2,7	0,3
Haferstroh .	19,1	9,7	8,1	3,8	1,8	2,6	3,3	48,4	3,2
Bohnen	33,6	10,6	5,8	8,0	0,6	38,0	1,0	1,2	0,7
Kartoffeln .	55,7	1,9	2,0	5,3	0,5	12,6	13,6	4,2	4,2
Rüben	41,9	5,1	13,6	5,3	1,3	7,6	13,6	7,9	3,6
Неч	18,1	1,3	23,0	6,8	1,7	6,0	2,7	37,8	2,6
Klee	35,5	0,7	32,9	8,4	0,4	8,4	3,3	3,4	7,0

A. Ladureau<sup>3</sup>) hat den *Boden* aus verschiedenen Theilen *Algeriens* untersucht und in demselben im Mittel 0,68 g *Phosphorsäure* als Phosphorsäureanhydrid gerechnet in 1 kg gefunden.

R. A. F. Penrose ) schrieb eine längere Abhandlung über

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Chem. Centr. 1888, 590 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Chem. Soc. Ind. J. 7, 195; Monit. scientif. [4] 2, 765. — <sup>3</sup>) Compt. rend. 107, 1154. — <sup>4</sup>) U. St. Geolog. Surwey 1888, Nr. 46.

die Natur und die Abstammung der Calciumphosphatlager (der mineralischen Phosphate und des Guano). Dieselbe ist hauptsächlichst geologischen Inhaltes und gestattet keinen Auszug.

In den Mineral Resources of the United States 1) wurde eine Statistik der Einfuhr, Gewinnung und Verwerthung von Phosphaten als Düngemittel in den Vereinigten Staaten von Nordamerika veröffentlicht.

A. Devarda<sup>2</sup>) studirte die chemische Einwirkung des Superphosphates auf Nitrate, um zu entscheiden, ob hierbei ein Stickstoffverlust eintreten kann oder nicht. Die Versuche ergaben, dass die darin vorhandene freie Phosphorsäure, Flussäure, die leicht zersetzbaren, organischen Verbindungen und auch die Eisenoxydulverbindungen bei gewöhnlicher Temperatur keine Stickstoffverluste herbeiführen; bei höheren Temperaturen treten jedoch erhebliche Verluste an Stickstoff auf, ohne dass hierbei die Eisenoxydulverbindungen von Einfluss wären. Die Knochenmehlsuperphosphatmischungen erleiden im Allgemeinen größere Salpeterstickstoffverluste, als die anderen Mischungen. In den Superphosphat-Salpetermischungen findet ein Zurückgehen der in Wasser löslichen Phosphorsäure statt.

A. Nantier<sup>3</sup>) studirte den Einfluss der Superphosphatdüngung auf die Zuckerproduction in den an Phosphorsäure reichen Böden der Gegend von Santerre und Péronne. Aus den Versuchen ging hervor, dass für diese Böden eine Phosphorsäuredungung nutzlos sei, dass jedoch eine Stickstoffdüngung die Erträge vermehrte.

J. Samek 1) hat Düngungsversuche für Kleegras ausgeführt, bei welchen verschiedene künstliche Düngemittel, wie Superphosphat, Thomasschlacke, Kalisalze, Gyps und stickstoffhaltige Substanzen in Verwendung kamen. Während Thomasschlacke beim ersten Schnitt von allen Düngemitteln die schlechtesten Resultate lieferte, stand sie beim zweiten Schnitt denselben nicht im Mindesten nach und übertraf beim dritten Schnitt durch den

<sup>1)</sup> Mineral Resources of the United States 1887, 580. — 2) Chem. Centr. 1888, 899 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 683. — 3) Chem. Centr. 1888, 487 (Ausz.). - 4) Daselbst, S. 1239 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 527.

erzielten Futterertrag alle übrigen. Gypsdüngung hatte gar keinen Erfolg und Kalisalze ergaben zwar einen Mehrertrag, doch war diese Düngung zu theuer. Unter den Stickstoffdüngern ergab ein Gemenge von *Blutmehl* und Superphosphat die besten Resultate. Die angewendeten Kunstdünger, mit Ausnahme des Gypses, wirkten auch im folgenden Jahre nach.

- F. Stolba<sup>1</sup>) gab folgendes Verfahren zum Aufschließen gebrannter Knochen mit Schwefelsäure an. 1 Thl. fein gemahlener, gebrannter Knochen wird mit 1 Thl. Wasser gemischt und allmählich mit 1 Thl. concentrirter englischer Schwefelsäure versetzt, wodurch sich die Masse stark erhitzt. Nach etwa 20 Minuten werden noch 5 Thle. Wasser zugegeben und läßt man das Ganze unter häufigem Umrühren etwa 40 Minuten nahezu sieden. Die heiße Flüssigkeit wird dann mit 5 Thln. kalten Wassers verdünnt, durchgerührt, durchgeseiht und der ungelöste Theil ausgewaschen.
- E. Gatellier?) führte vergleichende Düngungsversuche mit verschiedenen Phosphaten aus. Auf Thonböden wurde Getreide gebaut und als Phosphatdünger Mineralsuperphosphat, Knochensuperphosphat, Kalkpräcipitat, Phosphorit und gemahlene Thomasschlacke verwendet. Lässt man die Versuche mit Kalkpräcipitat unberücksichtigt, so hat sich ergeben, dass die Superphosphate einen bemerkenswerthen größeren Ertrag an Korn und Stroh liefern, als die übrigen Phosphate und dass auch die Reinerträge bei Anwendung von Superphosphat höher sind.
- T. Poggi und P. Maissen<sup>3</sup>) haben vergleichende Düngeversuche mit *Phosphatdüngern* auf kieselsäurehaltigem Kalk-Thonboden ausgeführt. Dieselben ergaben, daß für den Anbau von Mais unter sonst gleichen Umständen die Zugabe von Knochenmehl oder mineralischen Phosphaten als Dünger nahezu gleichwerthig ist.
- J. Stoklasa<sup>4</sup>) berichtete über die Eigenschaften und die Zusammensetzung der *Superphosphate*. Die Bildung der freien Phosphorsäure, welche stets in den Knochensuperphosphaten

Chem. Centr. 1888, 590 (Ausz.).
 Daselbst, S. 762 (Ausz.).
 Staz. sperim. agrar. 15, 583 (Ausz.).
 Chem. Centr. 1888, 1236 (Ausz.).

enthalten ist, geht danach folgender Gleichung gemäß vor sich:  $2(Ca_3P_2O_8) + 5H_2SO_4 = 2H_3PO_4 + CaH_4P_2O_8 + 5CaSO_4$ . Da die freie Phosphorsäure ohne Wirkung auf das Calciumphosphat,  $CaH_4P_2O_8$ , bleibt, ist die Ansicht des Zurückgehens der Phosphorsäure in Knochensuperphosphaten beim Trocknen hinfällig. Eisen- und aluminiumfreie Knochensuperphosphate zeigten nach längerem Trocknen bei 100 bis  $110^{\circ}$  nie ein Zurückgehen der Phosphorsäure, wohl aber bildete sich hierbei stets in Wasser lösliches, saures Calciumpyrophosphat. Schließlich theilte Er noch eine Analyse eines Spodiumsuperphosphates mit.

W. Taylor 1) untersuchte käuflichen *Phosphatsyrup* und fand in demselben pro Unze 1,88 bis 4,77 Gran phosphorsaures Eisenoxydul, 3,1 bis 8,27 Gran phosphorsauren Kalk und 3,66 bis 6,46 Proc. Phosphorsaure. Das spec. Gewicht schwankte zwischen 1,312 und 1,33.

P. Wagner<sup>2</sup>) sprach sich in einer Abhandlung über den Werth der *Thomasschlacke* als *Dünger* sehr zu Gunsten dieses fein gemahlenen Düngemateriales aus. Vor allem Anderen wirkt die Thomasschlacke günstig auf Moorböden, Moorwiesen, sonstige, nicht zu trocken gelegene Wiesen, auf den aumoorigen Sandboden, auf alle leichtere Sandböden, auf Futterfelder, die Kleeund Luzernefelder.

A. Emmerlings) hat Düngungsversuche mit Thomas-schlackenmehl für Hafer auf lehmigen Bodenarten ausgeführt, während welcher Versuche die Witterung im Ganzen regenarm war. Die erhaltenen Resultate waren günstige; besonders empfehlenswerth erwies sich eine Mischung von 8 Centnern Thomasphosphatmehl und 3 Centnern Chilisalpeter. Ein wichtiges Ergebnis der Versuche ist der Hinweis, dass Thomasphosphat auch unter weniger günstigen, trockenen Witterungsverhältnissen noch zur Wirkung kommt, dass seine Wirkung also weniger von dem Regen abhängig ist, als die des Superphosphates.

Bretschneider4) fand, dass das Tricalciumphosphat viel

Pharm. J. Trans. [3] 18, 894. — <sup>2</sup>) Chem. ('entr. 1888, 1012 (Ausz.).
 Jaselbst, S. 1287 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 529. — <sup>4</sup>) Chem. Centr. 1888, 589 (Ausz.).

leichter in kohlensäurehaltigem Wasser löslich sei, als Thomasschlackenmehl. Soll die Phosphorsäure des Schlackenmehles wirklich mit Nutzen der Landwirthschaft zugeführt werden, so muß dieselbe erst in andere chemische Formen umgesetzt werden.

E. Meissli) theilte die Ergebnisse einiger vergleichender Düngungsversuche mit Thomasschlacke und Superphosphat mit. Danach ist die 2½ fache Menge von Phosphorsäure in Form von Thomasschlacke in der Wirkung der einfachen Menge von Phosphorsäure als Superphosphat mindestens gleichwerthig.

E. Heiden<sup>2</sup>) hat vergleichende Düngeversuche ausgeführt, um über den Werth der Phosphorsäure in der *Thomasschlacke* gegenüber der löslichen, und der im stark entleimten Knochenmehl enthaltenen Aufschluss zu gewinnen. Die Versuche lassen noch keinen sicheren Schluss für die Thomasschlacke zu.

A. Petermann<sup>3</sup>) hat Versuche mit Schlacken von der Entphosphorung des Eisens als Dünger für Sommerweizen und Sommerhafer ausgeführt; Er fand, dass diese Schlacken dieselbe düngende Kraft für diese Getreidearten besitzen, wie die Phosphorsäure in den bekannten anderen Phosphaten.

Derselbe<sup>4</sup>) erhielt bei Versuchen über die Anwendung von Chlorkalium bei Zuckerrüben in starkem (sandig-thonhaltigem) Boden des Versuchsfeldes in Gembloux mit diesem Düngemittel zwar eine geringe Gewichtszunahme der Rübenernte, doch war in den Rüben der Zuckergehalt bedeutend vermindert.

R. Hindorf<sup>5</sup>) berichtete über den Einfluss des Chlormagnesiums und Chlorcalciums auf die Keinnung und erste Entwickelung einiger der wichtigsten Culturpflanzen. Danach üben beide Salze in wässeriger Menge einen günstigen Einfluss auf die Keimung und das Pflanzenwachsthum aus. Größere Mengen derselben sind nur in Folge der größeren Zufuhr an Chlor den Pflanzen schädlich.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1577 (Ausz.). — 2) Biederm. Centr. 17, 798. — 3) Belg. Akad. Bull. [3] 16, 148 (Ausz.). — 4) Chem. Centr. 1888, 761 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 443. — 5) Chem. Centr. 1888, 638 (Ausz.).

Marguerite-Delacharlonnay<sup>1</sup>) erzielte bei Versuchen über die Wirkung des *Eisenvitriols* als *Dünger* für *Rüben* mit diesem Mittel je nach Umständen eine Erntevermehrung zwischen 5 und 30 Proc.

F. Bracci<sup>2</sup>) hat Versuche über den Düngerwerth des *Eisensulfates*<sup>3</sup>) ausgeführt. Die erhaltenen Resultate fielen zu Gunsten dieses Düngemittels aus.

Nessler<sup>4</sup>) beschrieb die *Düngung* des *Tabaks*. Danach ist es für die Güte desselben wichtig, tief und nicht zu stark zu düngen. Im hohen Grade schädlich für die Qualität des Tabaks ist jedoch die Anwendung von Abtrittsdünger überhaupt und das Begießen der Pflanzen im Sommer mit Jauche.

F. Sestini<sup>5</sup>) theilte die Analyse der Asche der "Canapuli" (der holzigen Theile des Hanfes) mit. Von der kohlensäurehaltigen Asche waren 40,180 Proc. in Wasser löslich. Die Totalasche enthielt in Procenten:

CO. Cl SO. SiO.  $P_2O_5$   $K_2O (+ Na_2O)$ MgO FegOg CaO 0,770 23,621 1.901 5,391 3,469 26,903 32,502 2,690 1,761 Die Canapuli selbst bestanden aus 10,763 Proc. Wasser, 87,652 Proc. organischer Trockensubstanz und 2,075 Proc. Mineralstoffen (inclusive der Kohlensäure).

N. Passerini<sup>6</sup>) hat *Coaksasche* untersucht, um Aufschluß darüber zu erhalten, ob dieselbe nicht in der Agricultur verwendbar wäre. Die Asche enthielt:

Kohlenstoff	5,614 Proc.	Natron	0,669 Proc.
Kieselsäure	71,756 "	Phosphorsäureanhydrid	5,700 "
Eisenoxyd	0,312 "	Schwefelsäureanhydrid .	0,346 "
Kalk	10,022 ,	Kohlendioxyd	1,663 "
Magnesia	3,056 "	Chlor	0,328 "
Kali	0,534 "		

V. T. Magerstein 7) hat vergleichende Versuche mit künstlichen Düngemitteln ausgeführt. Danach ist die Magnesia unter

Chem. Centr. 1888, 1440 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Staz. sperim. agrar. 15, 38. —
 Vgl. die vorige Abhandlung. — <sup>4</sup>) Chem. Centr. 1888, 1238 (Ausz.). —

<sup>5)</sup> Daselbst, S. 632 (Ausz.). — 6) Staz. sperim. agrar. ital. 15, 125 (Ausz.). —

<sup>7)</sup> Chem. Centr. 1888, 112 (Ausz.).

die für Chlorophyllpflanzen unbedingt nothwendigen Nährmittel zu reihen. Sie tritt immer in jenen Pflanzentheilen auf, in welchen Eiweisstoffe oder Kohlehydrate für spätere Zeit aufgespeichert werden und ist dort stets von Phosphorsäure begleitet. Culturversuche unter Anwendung von Magnesiumsulfat oder schwefelsaurer Kalk-Magnesia ergaben viel größere Erträge, als solche, welche unter Benutzung von Kaliumsulfat als Düngemittel unternommen wurden. Andere Culturversuche mit Gerste. Hafer, Senf, Erbsen und Kartoffeln haben ergeben, dass die Zuthat von Holzasche die Wirkung der Phosphorsäure des sauren Calciumphosphates nur dann beeinträchtigt, wenn sie mehr als 25 Proc. beträgt; geringere Mengen sind von recht guter Wirkung. Anbauversuche unter Düngung mit Thomasphosphat einerseits und Spodiumsuperphosphat andererseits ergaben, dass ersteres Düngemittel eine günstigere Wirkung ausübt, als letzteres.

P. Aitken 1) berichtete über die beobachtete Nachwirkung verschiedener *Düngemittel*. Am meisten wirken Knochensuperphosphat und Blutmehl nach; Chilisalpeter oder ausschließlicher Kalidünger erschöpfen den Boden am meisten.

Krandauer<sup>2</sup>) hat Versuche über den Einflus der Düngung auf die Zusammensetzung den Gerste ausgeführt. Dieselben wurden auf kalkhaltigem Lehmboden der Muschelkalkformation mit Chilisalpeter und Guanosuperphosphat ausgeführt und ergaben keine wesentliche Steigerung des Stickstoffgehaltes der Gerste. Der durch die Düngung erzielte Mehrertrag entfiel vorzugsweise auf die producirte Strohmenge; ein Mehrerträgnis an Körnern konnte nur bei Frankengerste beobachtet werden.

J. Nessler<sup>3</sup>) hat die im Jahre 1887 von Ihm durchgeführten Düngeversuche mit künstlichen Düngern veröffentlicht. Dieselben wurden mit Roggen, Weizen, Kartoffeln, Gras, Reben und Tabak ausgeführt und bei denselben hauptsächlich die Erträgnisse berücksichtigt. Eine richtige Düngung mit Stickstoff kräftigt die Reben und erhöht den Zuckergehalt der Trauben.

<sup>-)</sup> Biederm. Centr. 17, 682. — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 297. — <sup>3</sup>) Daselbst, S. 368.

- J. Samek 1) hat Düngungsversuche für Kleegras mit künstlichen Düngemitteln und zwar mit gutem Erfolge durchgeführt.
- A. Levallois<sup>2</sup>) hat eine vergleichende Untersuchung über den Einfluss der chemischen Düngung auf die Zusammensetzung der Sojabohnen ausgeführt. Dieselbe ergab, dass die Ausbeute an Bohnen wohl durch die chemische Düngung bedeutend wächst, dass jedoch andererseits die auf ungedüngtem Boden erhaltenen Bohnen reichhaltiger waren. Die Analyse der Bohnen ergab:

für	$100\mathrm{g}$	trockener	Bohnen

	Stick- stoff	Phosphor- säure	Kali	Oel	in Alkohol lösliche Substanz
Gedüngte Parcelle.	6,16 g	1,25 g	3,03 g	19,06 g	22,20 g
Ungedüngte Parcelle	6,27 "	1,47 ,	3,16 ,	20,33 "	19,60 "

- A. Sintoni<sup>3</sup>) berichtete über *Düngungsversuche* mit stickstoffhaltigem, phosphorsäure- und kali- oder natronhaltigem Dünger für *Getreidebau* unter Berücksichtigung der Erträge.
- A. Petermann<sup>4</sup>) besprach die Verwendung des *Torfstreu*und des *Torfdüngers*; Er hat neun Sorten von frischem Torfdünger untersucht; dieselben enthielten im Mittel 684,7 Prom.
  Wasser, 254,1 Prom. organische Substanz und 6,2 Prom. Mineralsubstanzen. In der organischen Substanz waren 6,1 Proc. Gesammtstickstoff, sowie in den Mineralsubstanzen 5,7 Proc. Kali und
  3,5 Proc. Phosphorsäure enthalten.
- C. v. Feilitzen <sup>5</sup>) hat Untersuchungen über die Absorptionsfähigkeit von schwedischem Torfstreumaterial für Wasser und über die Zusammensetzung desselben ausgeführt.
- W. Regener<sup>6</sup>) erhielt ein Patent auf die Herstellung eines Fällungsmittels für die Kunstdüngerbereitung. Danach werden Pflanzenfaser (Cellulose, Torf, Mist, Papierabfälle) mit starken Säuren, wie Schwefelsäure, Salzsäure, Phosphorsäure oder Kieselfluorwasserstoffsäure, behandelt und dadurch in einen aufgequollenen, gelatinösen Zustand übergeführt. Die Benutzung dieses

Biederm. Centr. 17, 527; Chem. Centr. 1888, 1239 (Ausz.).
 Compt. rend. 106, 1014.
 Staz. sperim. agrar. ital. 15, 356 (Ausz.).
 Biederm. Centr. 17, 450.
 Daselbst, S. 751.
 Chem. Centr. 1888, 360 (Patent).

Fällungsmittels kann stattfinden neben einem vorangehenden oder nachfolgenden Zusatz von Kalk; ebenso kann in dem Fällungsmittel die freie Säure durch Magnesia-, Thonerde-, Eisen- und Manganpräparate neutralisirt werden. Gleichzeitig mit demselben können auch zur Desinfection und Entfernung des Geruches entsprechende Oxydations- und Reductionsmittel in Anwendung kommen.

E. Ramann¹) berichtete ausführlich über ältere Untersuchungen von v. Post²), betreffend die Zusammensetzung von Schlamm, Moor, Torf und Humus. Auf diese sehr interessante Abhandlung kann hier nur verwiesen werden.

F. Sestini<sup>3</sup>) hat den sogenannten "Morchione", das ist der Bodensatz, der sich aus dem Wasser, welches beim Auspressen der zermalmten Oliven angewandt wird, in dem letzten von einer Reihe von Bassins niederschlägt, und der als Düngemittel verwendet wird, untersucht und in demselben nach dem Austrocknen an der Luft gefunden:

Au	us dem vorletzten Reservoir		Aus dem letzten Reservoir	
Wasser	20,100	Proc.	27,820	Proc.
Asche und Erde	20,330	<del>,,</del>	7,520	n
Organische Substanz	59,570	,,	64,650	77
Fett	0,500	n	1,510	r
Stickstoff	2,010	77	2,180	n
Phosphorsaure (P2O5)	0,166	"	0,170	n
Kali (K <sub>2</sub> O)	0,099	n	0,118	p

Die nicht getrockneten, schlammigen Producte enthielten 68,20, beziehungsweise 71,20 Proc. Wasser. Die Untersuchung eines Morchione einer anderen Oelmühle ergab, dass es vortheilhaft ist, eine größere Anzahl Sedimentärbassins anzulegen. — O. Tobler 1) machte darauf aufmerksam, dass es vortheilhafter sei, die *Prefs*-

<sup>1)</sup> Landw. Jahrbücher 17 (1888), 405. — 2) In den JB. nicht übergegangen; Hampus von Post: Nutideus Koprogena Bildningar: Gyttja, Dy, Torf och Mylla. Kong. svensk. Vetensk. akad. Handling. Nyd F. 4. 1861/62. — 3) Chem. Centr. 1888, 633 (Ausz.); Staz. sperim. agrar. ital. 14, 383 (Ausz.). — 4) Chem. Centr. 1888, 634 (Ausz.).

rückstände der Olivenölfabrikation zu verfüttern, als dieselben als Dünger oder Brennmaterial zu verwerthen.

P. P. Dehérain 1) berichtete über die Fabrikation des Stalldüngers?). Danach kann man in dem Stalldünger drei Bestandtheile unterscheiden: 1. Kaum angegriffenes Stroh; 2. vegetabilische Ueberreste der Verdauung der Thiere; 3. eine schwarze Substanz, gelöst in den den Dünger durchsetzenden Alkalicarbonaten, welche Substanz sofort beim Neutralisiren oder Ansäuern sich unlöslich abscheidet (Düngersäure)3). Wird die alkalische Lösung der schwarzen Substanz zur Trockne verdampft, so bleibt ein theerartiger Rückstand, welcher bis 40 Proc. Asche und 3 bis 3.5 Proc. Stickstoff enthält. Diese schwarze Substanz bildet sich im Dünger: 1. durch Auflösen der Vasculose 4) und der Albuminoïde des Strohes, sowie der stickstoffhaltigen Substanzen der festen thierischen Excremente vermittelst der Alkalicarbonate; 2. durch die Transformation des organischen, ammoniakalischen Stickstoffes, bedingt durch die Lebensthätigkeit der Fermente.

E. Heiden 5) führte Stallmistversuche aus. Danach ist Superphosphatgyps ein wirksames Conservirungsmittel für Stallmist, wenn ersterer im Stalle in der Menge von 2 Pfunden für 1000 Pfunde Lebendgewicht gestreut wird. Die resultirende Superphosphatgyps-Streu ist außerdem auch ein vorzügliches Düngemittel. Versuche über die Veränderungen, welche der Stallmist beim Liegen unter den Thieren innerhalb sechs Wochen erleidet, ergaben, dass durch den Superphosphatgyps für Thier und Jahr 1649,55 kg wasserhaltiger Mist, 421,55 kg Misttrockensubstanz oder 5,84 kg Stickstoff gewonnen werden. Weitere Versuche ergaben ferner den hohen Werth der phosphorsäurehaltigen Schwefelsäure als Conservirungsmittel für Jauche. Er führte auch vergleichende Düngungsversuche auf schwerem Boden und Versuche über den Werth der Phosphorsäure in der Thomas-

<sup>1)</sup> Compt. rend. 106, 987. — 2) Vgl. JB. f. 1884, 1763, 1764. — 3) P. Thenard, JB. f. 1857, 631. — 4) Von Frémy, JB. f. 1859, 538. —

b) Chem. Centr. 1888, 633 (Ausz.).

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

schlacke gegenüber der löslichen und der in präcipitirtem, phosphorsaurem Kalke, der sogenannten citratlöslichen Phosphorsäure, in schweren und mittleren Böden mit Hafer aus; ein sicheres Ergebnis ließ sich aus diesen Versuchen nicht ableiten. — Derselbe 1) gab ferner Vorschriften zur Darstellung von Superphosphatgyps und Phosphatgyps nebst deren Analysen an. Der Phosphatgyps enthält nur Spuren löslicher Phosphorsäure, wirkt daher allein durch den schweselsauren Kalk, wogegen der Superphosphatgyps und der Doppelsuperphosphatgyps auch durch den Gehalt an löslicher Phosphorsäure conservirend auf den Mist wirken. Besonders wird durch den Superphosphatgyps dem Miste der Stickstoff erhalten. Derartig conservirte Stallmiste ergaben bei Feldversuchen ausgezeichnete Resultate.

Engler<sup>2</sup>) besprach die Herstellung von Poudrette, Dünger und Ammoniaksalsen nach dem in Freiburg üblichen Verfahren. Dortselbst werden die in Reservoirs gesammelten Fäcalien mit 4 bis 16 kg Zinksulfat per Cubikmeter gemischt und wird durch Decantiren die Trennung des flüssigen Theiles von dem festen bewerkstelligt. Die flüssigen Theile werden zur Verflüchtigung des Ammoniaks destillirt (dieses ist in Schwefelsäure aufznfangen), die festeren Theile (der Schlamm) dagegen in Gruben geleitet, zur Erreichung größerer Consistenz noch mit festen Fäcalmassen vermischt und schließlich in Filterpressen abgepreßt, getrocknet und zerrieben. Die so erhaltene Poudrette enthält 2,6 bis 3,5 Proc. Stickstoff und 5,5 bis 6 Proc. Phosphorsäure. In neuerer Zeit wird an Stelle des beanstandeten Zinksulfates ein Mangansalz oder Aluminiumsulfat verwendet.

C. Weigelt<sup>3</sup>) hat ein Verfahren gefunden zur Bereitung von Düngemitteln und Thran aus Fischen oder Fleischabfällen. Dasselbe besteht in dem Einsalzen und Stehenlassen des thierischen Materiales mit Kali- oder Magnesiasalzen (Abraumsalzen) in einer Menge von 3 bis 10 Proc. Enthält das Material mehr als 2 Proc. Fett, so kann mit der Verarbeitung auf Dünger auch eine Gewinnung von Thran oder Fett verbunden werden.

Chem. Centr. 1888, 1122 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 589 (Ausz.). —
 Ber. (Ausz.) 1888, 807 (Patent).

J. König 1) besprach die Schwierigkeiten beim Probenehmen von Fleischdüngemehl (den von der Fleischextractfabrikation abfallenden, getrockneten Fleischresten und Knochen), welche sich besonders bei den Stickstoffbestimmungen nach Kjeldahl²) fühlbar machen. Er schlug zur Behebung dieses Uebelstandes vor, 15 g der thunlichst fein gepulverten und gemischten Probe in 150 ccm des Schwefelsäuregemisches auf Porcellanschalen so lange unter Umrühren am Wasserbade zu erwärmen, bis sich Alles zu einem flüssigen Brei gelöst hat; die Lösung wird dann auf 200 ccm mit Schwefelsäure eingestellt und werden 20 ccm, entsprechend 1,5 g Substanz, zur Stickstoffbestimmung verwendet. Die Bestimmung der Phosphorsäure soll einmal durch Aufschließen von 2 bis 3 g Substanz mit Soda und Salpeter, das andere Mal in der Asche von 5 bis 10 g nach bekannten Methoden vorgenommen werden.

F. Sestinis) hat in Gemeinschaft mit L. Moschini, G. Ghinetti und G. Malerbi zahlreiche Analysen von in verschiedener Weise behandeltem, von verschiedenen Thieren (Rindvich und Pferden) herstammendem und unter Anwendung verschiedener Streumittel nebst Zusätzen erhaltenem, mehr oder weniger reifem Stallmist ausgeführt. Die erhaltenen Resultate weichen häufig stark von den im Allgemeinen angenommenen Mittelzahlen für Stallmist ab.

E. Heiden 4) hat durch Versuche gefunden, dass der mit Doppelsuperphosphatgyps behandelte Schafmist gegenüber dem ohne Conservirungsmittel versehenen reicher ist an organischer Substanz, Ammoniakstickstoff, organischem Stickstoff, Phosphorsäure, Kalkerde und Schwefelsäure.

A. Menozzi<sup>5</sup>) hat den Guano von Punta di Lobos untersucht und in demselben gefunden:

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 629. — 2) JB. f. 1883, 1585 f. — 3) Chem. Centr. 1888, 632 (Ausz.); Gazz. chim. ital. 18, 44; Staz. sperim. agrar. 14, 9. — 4) Biederm. Centr. 17, 584. — 5) Staz. sperim. agrar. ital. 14, 589 (Ausz.).

## 2756 Elektrische Culturversuche. — Equiseten als Futterpflanzen.

Feuchtigkeit	16,80	Proc.
Calcinationsrückstand	48,56	
Organische Substanz und Ammoniaksalze	34,64	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Gesammtphosphorsäure $(P_2 O_5)$	19.80	 D
Phosphorsaure, als in Wasser lösliche Phosphate	6,50	,,
Gesammtstickstoff	6,15	 n
Stickstoff in Form von Ammoniaksalzen	4,00	 m
Kali (KgO)	3,16	 19
Kalk (CaO)	21,00	
Chlor	2,20	,,
Schwefelsäure (SO <sub>3</sub> )	4,20	
Kieselsäure und unlösliche Silicate		- n
Eisen und Thonerde		**

E. Wollny 1) hat elektrische Culturversuche ausgeführt, indem Er durch den bebauten Boden elektrische Ströme gehen ließ. Aus den Versuchen ergab sich, daß die Elektricität, als galvanischer Strom von verschiedener Stärke oder als Inductionsstrom durch die Ackererde geleitet, keinen oder einen schädigenden Einfluß auf das Productionsvermögen der Pflanzen ausübt. Ebensowenig scheint der elektrische Strom eine schnellere Zersetzung der organischen Stoffe herbeizuführen oder die Mineralstoffe zu befähigen, löslich zu werden.

C. Mariani<sup>2</sup>) hat bei Gelegenheit chemisch-agrarischer Studien über die *Equiseten* als *Futterpflanzen* zwei Arten dieser Pflanzen untersucht und folgende Werthe erhalten:

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 833. - 2) Chem. Centr. 1888, 640 (Ausz.).

	Equisetum	telmateja	Equisetum	arvense
	Lufttrockene Pflanze Proc.	Frische Pflanze Proc.	Lufttrockene Pflanze Proc.	Frische Pflanze Proc.
Wasser	12,830	78,033	9,660	78,079
Aetherextract	3,260	0,821	2,600	0,775
Proteïnstickstoff	5,256	1,324	8,846	2,636
Anderweitiger Stick- stoff	5,516	1,390	4,366	1,301
Cellulose	28,530	5,929	22,910	6,827
Asche	17,393	4,383	6,049	2,697
Nicht definirte orga- nische Substanz	32,215	8,120	42,569	12,685
1000 Thle. frischer Pflanze hinterließen Trockensubstanz	252 Thle.		298 Thle.	

Nach Abzug der Kohlensäure (12,155, beziehungsweise 6,250 Proc.) enthielt die Asche in Procenten:

K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	CaO	MgO	$Al_2O_8$
Equisetum telmateja 9,262	1,412	13,501	2,197	0,963
Equisetum arvense 4,259	7,716	19,802	6,898	_
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	$P_2O_5$	80,	Cl	Si O <sub>2</sub>
Equisetum telmateja 23,391	1,256	8,948	6,122	31,083
Equisetum arvense 37,345	2,870	6,780	5,493	6,188

Sestini<sup>1</sup>) theilte eine Analyse des "Falasco" von C. Bertagnini aus dem Jahre 1856 mit. Das Muster bestand aus den Blättern von "Gerba" (schmalblätteriger Carex) und enthielt im gewöhnlichen Zustande 0,594 Proc. Stickstoff und 4,26 Proc. Mineralstoffe, nach dem Trocknen bei 115° dagegen 0,681 Proc. Stickstoff und 4,81 Proc. Mineralstoffe. Die Asche enthielt in Procenten:

K<sub>2</sub>O und Na<sub>2</sub>O CaO MgO P, O, SO<sub>3</sub> Si Og CO. 10,29 6,75 4,33 23,51 11,63 17,86 15,90 2,40 6,64

E. Cicognani und F. Sestini<sup>2</sup>) untersuchten das als Futter- und Streumittel benutzte, aus großen Mengen von Carex,

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 640 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 639 (Ausz.).

niedrigem Rohr, Binsen und anderen ähnlichen Pflanzen bestehende "strame vallivo". Drei Muster (1. krautartig, 2. größtentheils aus niedrigem Rohr und Binsen und 3. gemischtes Product) ergaben bei der Analyse folgende Procentzahlen:

	1.	2.	3.
Wasser	14,0511	12,4107	12,6671
Stickstofffreie organische Substanz	74,3095	81,7874	78,1649
Stickstoffhaltige organische Substanz.	6,3585	2,6723	3,0890
Darin Stickstoff	0,9919	0,4162	0,4820
Asche	5,2809	3,1296	6,0599
Darin SiO <sub>2</sub>	2,9910	1,5927	5,0877
Darin $P_2O_5$		0,0709	0,1023

E. W. Emerson Macivor<sup>1</sup>) hat zwei Sorten von australischen salzhaltigen Futterpflanzen (Atriplex speciosus und campanulata) untersucht, deren Kochsalzgehalt mitunter von 2 bis 40 Proc. schwankt und bei deren Genuss die Schafe sehr gut gedeihen. Die Untersuchung ergab:

		•			Atrip	olex
				ca	mpanulata -	speciosu
Kohlehydrate					43,16	42,25
Cellulose						15,48
Albuminoïde.					14,35	13,70
Fett					2,21	2,20
Asche					27.60	26.61

Die Asche enthielt abzüglich der Kohlensäure:

						Atri	plex
					ca	mpanulata	speciosus
$K_2Q$ .						19,17	22,43
Na <sub>2</sub> O						34,75	38,92
MgO						7,05	6,12
CaO.						16,40	13,26
$Fe_2O_3$						1,55	1,40
P305						4,62	3,96
SO <sub>3</sub> .						3,29	2,44
Si Og						2,93	4,14
Cl						10,25	7,28

A. Burgerstein<sup>2</sup>) hat zahlreiche Versuche über den Einfluss des Kamphers (Kampherwassers) auf die Keimkraft der Samen

<sup>1)</sup> Chem. News 57, 33. - 2) Landw. Vers.-Stat. 35, 1.

ausgeführt, welche im Allgemeinen ergaben, dass diese Substanz im ungünstigen Sinne einwirkt.

F. Heine 1) hat Anbauversuche mit 16 Hafersorten ausgeführt. Die erhaltenen Haferkörner wurden dann von M. Märcker in Gemeinschaft mit Morgen, Gerhardt und Gerlach?) auf ihre Zusammensetzung und Nährwerth untersucht. - Ebenso wurden von F. Heine 3) Versuche über den Anbauwerth verschiedener Sommerweisen-Spielarten unternommen und letztere von M. Märcker 1) in Bezug auf den Zusammenhang von Vegetationsdauer, Proteïnund Klebergehalt der Körner wie des Mehles, ferner bezüglich der Steighöhe des Klebers und ihrer Beziehung zur Backfähigkeit untersucht. Auf diese Arbeiten kann hier nur verwiesen werden.

Th. Pfeiffer und F. Lehmann b) haben Fütterungsversuche mit Hammeln ausgeführt, um die Vertretungswerthe von Fett und Kohlenhydraten bei Mastfutter zu bestimmen. Aus den Versuchen geht allgemein hervor, dass man jedenfalls keinen ins Gewicht fallenden Fehler begeht, wenn man nach wie vor bei Futterberechnungen mit Henneberg 100 Thle. Fett mit 250 Thln. verdaulichen Kohlehydraten äguivalent setzt. Versuche über die Vertheilung der Fettproduction auf die einzelnen Körpertheile ergaben, dass ölreiches Futter eine höhere Ablagerung von Fett im Nierentalge und zuckerreiches eine bedeutende Vermehrung des Darm - und Herzfettes bedingen. - Bezüglich des Wasserconsumes bei Fettfütterung fanden Dieselben, dass Rohrzuckergenuss den Durst steigert, dass jedoch Fettnahrung denselben nicht herabsetzt.

G. Baumert 6) hat eine chemische Untersuchung zur Vergleichung des Kellner'schen und Soltsien'schen Lupinenentbitterungsverfahrens ausgeführt. Das Verfahren von Kellner besteht darin, dass man die zu entbitternden Lupinen nach 24 stündigem Einquellen in einem gewöhnlichen Futterdämpfapparat eine Stunde hindurch dämpst und dann zwei Tage lang

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 688. — 2) Daselbst, S. 697. — 3) Daselbst, S. 704. - 4) Daselbst, S. 708. - 5) Chem. Centr. 1888, 1013 (Ausz.). - 6) Arch. Pharm. [3] 26, 425.

mit Wasser auslaugt. Nach dem Verfahren von Soltsien werden dagegen die Lupinen mit der dreifachen Gewichtsmenge Wasser, dem pro Centner Lupinen 10 Pfund officinellen Salmiakgeistes zugesetzt sind, zwei bis drei Tage lang bei einer 13° nicht übersteigenden Temperatur eingequellt, hierauf sieben Tage lang mit Wasser ausgelaugt. Die Verluste, welche die Lupinen nach diesen zwei Verfahren erleiden, vertheilen sich folgendermaßen:

•													Verfahr	en nach	
Verlust an:												Kel	llner	Solt	sien
Eiweifs												1,01	Proc.	2,04	Proc.
Fett												1,26		0,25	27
Mineralstoffen												4,30	n	3,20	"
Stickstofffreien	E	xt	ra	cti	VB	ub	st	an	ze	n		21,35	n	18,01	**
											-	27,92	Proc.	23,50	Proc.

Auf Grund dieser Beobachtungen und anderer Erwägungen kann man die beiden Entbitterungsmethoden als gleichwerthig ansehen.

E. Schulze<sup>1</sup>) hat eine Untersuchung als Beitrag zur Erklärung der Veränderungen, welche die stickstoffhaltigen Bestandtheile eingesäuerter Grünfutterstoffe erleiden, veröffentlicht. Die Ursachen des Stickstoffverlustes bei der Einsäuerung der Grünfutterstoffe ist danach bedingt durch die, nach dem Einbringen des Grünfutters in die Grube, erfolgende Bildung von Asparagin und ähnlichen Amiden, auf Kosten von Eiweisstoffen, welche Bildung mit der Fortdauer der Stoffwechselvorgänge in den grünen Pflanzentheilen zusammenhängt und ferner durch die später beginnende Thätigkeit der Gährungsorganismen beeinflust wird.

E. W. Prevost<sup>2</sup>) machte einige Mittheilungen zur Kenntniss der Beschädigung der Pflanzen und Bäume durch Hüttenrauch, wonach es scheint, dass die kranken Blätter nicht allein weniger Asche enthalten, sondern dass auch weniger schwefelsaure Salze in der Asche anwesend sind. — E. Mach<sup>2</sup>) theilte ebenfalls von Portele ausgeführte Analysen von durch schweflige Säure einer

<sup>1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 35, 194. — 2) Daselbst, S. 25. — 8) Daselbst, S. 53.

Cellulosefabrik beschädigten Gewächsen mit. Die Analysen ergaben folgende Resultate:

		9	af iens	e eqo	z ce		wefelsi in der	lure
	Wasser	Trockensubstan	Rohasche a Trockensubet berechnet	Kohlenskure in der Rohaso	Reinasche a Trookensubst berechnet	Trocken- substanz	Rohasohe	Reinssche
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
Grummetheu (1. Bonitäts- classe), stark beschädigt .	7,55	92,45	8,92	6,19	8,36	0,96	10,87	11,59
Heu (3. Bonität), nicht gelitten	13,59	86,41	10,52	7,16	9,77	0,56	5,41	5,82
Heu (2. Bonität), nicht gelitten Heu (1. Bonität), etwas beschä-	13,65	86, <b>3</b> 6	9,25	6,66	8,63	0,54	5,93	6,35
digt	13,06	86,94	10,10	6,28	9,46	0,818	8,10	8,64

E. Egger 1) untersuchte in Gemeinschaft mit E. Louis und D. Kleeberg zahlreiche Brunnenwässer aus dem Kreise Mainz, sowie das Wasser der Nake bei Bingen (vom 10. October 1886) und das Rheinwasser bei Mainz. Die diesbezügliche, unter dem Titel "Beiträge zu einer Hydrologie für die Provinz Rheinhessen" erschienene Publikation enthält die Analysen der Brunnenwässer von: Bretzenheim, Budenheim, Drais, Ebersheim, Essenheim, Finthen, Graubischofsheim, Gonsenheim, Harxheim, Hechtsheim, Kastel, Klein-Winternheim, Kostheim, Laubenheim, Marienborn, Mombach, Nieder-Olm, Ober-Olm, Dörgenloch, Stadecken, Weisenau, Zornheim (im Ganzen 120 verschiedene Proben). Die Analysen des Nahewassers (1. des in Wasser gelösten Antheiles; 2. des suspendirten; 3. des in Salzsäure löslichen Antheiles des suspendirten) und des Rheinwassers in den beiden Jahresperioden Januar-Juli-December der Jahre 1886 und 1887 (4. in 100 g des löslichen Antheiles für die erste und 5. in 100 g des löslichen Antheiles für die zweite Jahreshälfte; 6. in 100 g des Schlammes für die erste Periode und 7. in derselben Menge für die zweite

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1131 (Ausz.).

Periode; 8. u. 9. die in Salzsäure löslichen Theile des Schlammes der genannten Perioden) ergaben:

	Org Subst.		Ca O	MgO	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	K <sub>2</sub> O	Na <sub>2</sub> O	Cl	SO <sub>3</sub>	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	со,
1	7,256	3,778	24,379	8,603	• 0,8	38	6,079	5,387	14,353	6,158	0,284	2,147	24,254
2	_	56,406	2,630	0,772	12,641	5,948	_	4,775	_	_	2,583	_	
3	-	8,227	0,457	0,772	8,008	0,086	_	2,669	<u></u>	_	_	_	
4	8,195	2,195	34,692	7,180	0,078	0,761	2,068	3,278	3,561	11,878	0,527	3,004	24.195
5	4,830	2,494	41,290	6,030	0,8	376	1,123	2,596	3,387	8,602		1,317	27,957
6	-	44,362	7,644	1,350	4,549	12.506	3,943	1,000	_ ;	0,186	0,990		4,352
7	_	40,800	13,096	2,326	15,	196	4,9	44		0,303	_		12,455
8	_	10,257	7,314	0,698	3,613	4,967	2,539	0,061	_	0,186	0,371		4,352
9	-	6,817	13,096	1,872	3,219	5,329	1,8	10		0,303	0,489	. —	12,455

H. Weigmann¹) besprach in einem Aufsatze die Beurtheilung der Trinkwässer auf Grund chemischer und bacteriologischer Untersuchungen.

F. Kundrát²) analysirte, anlässlich des Ausbruches einer Typhusepidemie, die Trinkwässer von Nyran (Westböhmen). Die Wasserversorgung geschieht vom Krimiser Bache aus, der von den Krimiser Kohlengruben kommt, dann ein Filter passirt und drei Reservoirs speist. Außerdem sind dort vier Privatbrunnen. Das Bach- (I.) und die Reservoirwasser (II., III.) sind trübe, mehr oder minder dunkel und dunkelbraun bis schwarz sedimentirend, reich an Bacterien, Algen, Diatomeen, Infusorien aller Classen, Aelchen u. s. w.; ferner an Holzfasern, organischem Detritus, Kohle und Sand. Die Brunnenwässer (IV., V. und VI.) sind klar (nur IV. war schwach getrübt) und setzen langsam Eisenhydroxyd ab. Die Wässer enthielten in einem Liter Milligramme:

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 619 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 79 (Ausz.)

	I.	II.	III.	IV.	V.	VI.
Trockenrückstand .	301,40	814,10	3096,00	280,90	1451,00	1173,90
Glührückstand	266,30	749,50	2984,20	269,20	1249,80	975,30
$Al_2O_3 + Fe_2O_3$	1,63	0,53	4,86	1,43	1,66	1,43
CaO	64,33	102,47	388,11	91,33	905,41	226,57
МдО	24,64	65,46	106,85	46,39	101,59	94,43
C1	14,18	99,28	590,41	17,78	322,68	276,58
808	43,29	94,44	290,08	14,91	111,45	121,40
$N_2O_5$	Spuren	26,20	598,62		262,07	219,31
Verbrauchtes KMnO4	5,16	<b>30,6</b> 3	41,59	1,61	11,60	9,02
Reaction auf $N_2O_3$ .	schwach	stark	moment.	_	schwach	sch wach
Reaction auf NH <sub>8</sub> .	_ '	stark	sehr stark		! —	_
Gesammthärte	9,880	19,410	53,770	15,620	44,760	35,87
Sediment bei 100°.	133,40	55,30	243,00	u	nbedeuter	nđ
Sediment geglüht .	56,18	47,33	190,45	_	-	ı — ·

F. Käber¹) hat zur Ausscheidung von Eisenverbindungen aus Leitungswasser und zur Befreiung desselben von Schwefelwasserstoff vorgeschlagen, das Wasser vor dem Eintritt in die Reservoirs in fein zertheiltem Zustande einem Luftstrome auszusetzen, wozu Er geeignete Anordnungen und Apparate angab.

Tingry<sup>2</sup>) untersuchte 16 algerische Trink- und Nutzwässer. Nach elfjährigen Beobachtungen von A. Lévy<sup>3</sup>) beträgt die Menge des Ammoniak-Stickstoffes in der kalten Jahreszeit für ein Liter Regenwasser (270,1 mm Regenhöhe) 1,84 mg und für 1 qm 501,6 mg; in der warmen Jahreszeit betrug derselbe für ein Liter Regen (279,1 mm Regenhöhe) 1,80 mg und für 1 qm 501,6 mg. Bei einer mittleren Regenhöhe von 549,9 mm berechnet sich demnach der Gehalt an Ammoniakstickstoff im ganzen Jahre für ein Liter Wasser zu 1,82 mg und für 1 qm zu 998,8 mg. In Bezug auf den Salpeter-Stickstoff ergaben sich folgende Daten: In der kalten

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 341 (Ausz.). — 2) Ann. min. [8] 13, 540. — 3) Chem. Centr. 1888, 1393 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 793.

Jahreszeit bei 270,1 mm Regenhöhe 0,72 mg Stickstoff für ein Liter und 195,5 mg Stickstoff für 1 qm; in der warmen Jahreszeit (280,1 mm Regenhöhe) 0,62 mg Stickstoff für ein Liter und 173,3 mg für 1 qm. Als Mittel des ganzen Jahres betrug der Salpeter-Stickstoff (bei 550,7 mm Regenhöhe) 0,68 mg für ein Liter und 372,3 mg für 1 qm. Thau-, Nebel- und Schneewasser sind beträchtlich reicher an Ammoniak-Stickstoff als Regenwasser dagegen sind für den Salpeter-Stickstoff diesbezüglich nur geringe Unterschiede wahrzunehmen.

- G. Bellucci<sup>1</sup>) hat die Mengen von *Chlornatrium* bestimmt, welche das *Regenwasser* mit sich führt. Die in *Perugia* (120 km vom Meere entfernt und 412 m über demselben) ausgeführte Untersuchung ergab im Mittel für das in einem Monat gefallene Regenwasser eine Quantität von 3,639 kg, oder im Durchschnitte für jedes Liter Regenwasser einen Gehalt von 5 mg Kochsalz.
- J. Klaudi<sup>2</sup>) analysirte das Wasser des Eyerflusses bei Hochwasser, wozu die Behauptung der dortigen Landwirthe, dass in Ueberschwemmungsjahren ein größerer Ernteertrag erhalten wird, Veranlassung gab. Das Wasser wurde während der Märzüberschwemmung oberhalb der Brozaner Ueberfuhr bei Theresienstadt entnommen und sowohl filtrirtes Wasser, als auch der Schlamm untersucht. Ein Liter Wasser enthielt in Milligrammen:

	Davon	
	suspendirt	gelöst
Feste Bestandtheile 2175,9	1759,1	416,8
Glühverlust 455,1	272,3	182,8
Kieselsäure 1078,0	1078,0	_
Eisenoxyd und Thonerde 422,6	316,2	106,4
Calciumoxyd 194,4	83,2	111,2
Magnesiumoxyd 8,3	1,0	7,3
Kaliumoxyd 29,0	29,0	
Ammoniak Spur		Spur
Salpetersäure $(N_2 O_5)$ 10,0	_	10,8
Phosphorsäure $(P_2O_5)$ 29,8	<b>29,</b> 8	
Schwefelsäure (SO <sub>3</sub> ) Spur	Spur	Spur
Chlor Spur	_	Spur
Kohlensäure Spur	Spur	_

<sup>1)</sup> Staz. sperim. agrar. 14, 255. — 2) Chem. Centr. 1889, 1585 (Ausz.).

Bei einem durchgeflossenen Wasserquantum von 73 obm in der Secunde und einem Wasserstande von 1 m über dem Normalen würden unter Zugrundelegung obiger Ziffern in 24 Stunden 19723800 kg feste Stoffe (wovon 11094360 kg auf den Schlamm mit 189 154,56 kg Phosphorsäure und 182 880 kg auf Kali entfallen) zugeführt werden.

A. Klinger 1) hat eingehende Untersuchungen ausgeführt über das Neckarwasser, in Rücksicht auf die Veränderungen, welche es während seines Laufes von oberhalb Berg bis unterhalb Cannstatt erleidet. Die Wasserproben wurden stets am linken Neckarufer gefast, und zwar Nr. 1 oberhalb des Wehres beim Wasserhause in der Nähe der Gasfabrik Gaisburg, Nr. 2 ungefähr 200 Schritte unterhalb der Einmündung des Mühlencanals in den Neckar beim Königlichen Hoftheater in Cannstatt und Nr. 3 ungefähr 200 Schritte unterhalb der neuen Gitterbrücke in Cannstatt. Die Proben erlitten beim längeren Stehen am Licht und an der Luft keinerlei Veränderung. Die Analysen derselben ergaben nachstehende Resultate (s. Tabelle a. S. 2766).

A. Muntz<sup>2</sup>) hat das Wasser des Nils auf den Gehalt an Nitraten untersucht und in demselben im Monate Juli 4,09 mg, im Monate August 4,02 mg und im Monate September 1,83 mg Salpetersäure gefunden. Diese Salpetersäure entstammt zum Theil der Atmosphäre, zum Theil dem Boden; sie ist jedenfalls nicht als die Hauptursache der Fruchtbarkeit Aegyptens anzusehen.

A. Muntz und V. Marcano<sup>8</sup>) haben gefunden, dass die schwarzen Wässer der Aeguatorialgegenden Südamerika's freie Huminsäuren enthalten, denen sie ihre Farbe verdanken. Die Analyse eines solchen Wassers ergab im Liter 0,028 g organische Substanz und 0,016 g mineralische Substanzen, welche letzteren aus Kieselsäure, Eisen, Mangan, Thonerde, Kali und Spuren von Ammoniak bestanden. Beim Vermischen dieser Wässer mit kalkhaltigen Wässern werden sie entfärbt.

A. J. C. Snyders 1) studirte den Einflus einiger Wasser-

<sup>1)</sup> Württemb. Jahresh. 44, 240. - 2) Compt. rend. 107, 231. - 8) Daselbst, S. 908. — 4) Ber. 1888, 1683.

In 100 000 Thln.	13	13. März	82	42	24. April	==	8	30. Mai		8	29. Juni		88	28. Juli		8	20. August	at B	29.	29. Septbr.	į.
sind enthalten	1.	2.	3.	1.	2.	.9	1.	2.	3.	1.	2.	3.	1.	2.	.9.	1.	2.	3.	1.	2.	3.
Rückstand bei 140º getrocknet:									•												
Gelöste Stoffe	2,72	27,0	25,5	38,2	44,5	54,5	38,2 44,5 54,5 35,75 38,50 41,25 40,0 45,0 48,5	38,504	11,25	0,04	15,0	18,5	38,5	48,75 46,25 89,75 46,25 50,5	16,25	9,75	6,25		44,0	46,5	51,0
Suspendirte "	37,3	37,5	38,0	ı	i	ı	ı	ı	ı	١	ı	Ī	1	1	ı	1	ı	I	6,5	12,5	11,5.
Glührückstand. 57,0		54,7	999	I	ı	Ī	ı	1	ı	1	1	Ī	1	١.	1	ı	1		0,04	48,0	61,5
Glühverlust	7,5	8,6	7,5	I	1	1	ı	ı	1	1	1	ı		ī		1	ı	1	10,5	0,11	11,0
Kalk	10,0	12,0	. 10,0 12,0 10,0 13,0 14,7 17,0	13,0	14,7	17,0		1	1	13,4 14,8 15,0	4,8	15,0	1	1		3,6	13,6 15,0 17,4	7,4	12,5	0,91	0,91
Bittererde	1,83	1,97	1,83 1,97 1,91 3,05	3,05	2,97 4,0	4,0	1	Ī	Ī	2,92	2,92 3,04	3,04	}	1	I	1,57	1,57 1,69 1,91		3,38 3,94	3,94	3,94
Schwefelsäure.	8,34	4,35	8,34 4,35 4,68 7,89	7,89		8,85 12,34	5,48	6,38	8,02	9,0	10,2 11,2	_	7,88	8,56	8,6	9,1	9,1 10,2 12,78	2,78	9,43	9,43 10,87	10,87
Salpetersäure .	Spur	Sur	Spur S ur Spur 0,2	0,2	0,5	0,5	6,0	6,9	8,0	0,3	0,3	0,3	0,36	9,4	0,4	7,0	0,4	0,4	0,4	4,0	4,0
Chlor	1,3	1,7	1,5	1,6	2,9	2,7	1,8	2,3	2,6	1,4	2,6	2,6	1,5	2,1	2,3	1,4	2,6	2,8	1,77 2,13 2,13	2,13	2,13
SalpetrigeSaure	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	•	0	0	0	0	0	0	0	0
Ammoniak Spur Spur Spur 0,05	Spur	Spur	Spur	0,05	90,0	0,08	0,06 0,08 Spur Spur Spur Spur Spur Spur Spur Spur	Spur	Spur	Spur	Spurk	Spar	Spur	Spur	)purk	pur	purk	pur	3pur	Spur	Spur
Zur Oxydation erforderliches Kaliùmper- manganat	1,67	1,78	1,67 1,78 2,54 0,84	0,84	1,66	1,94	1,94 1,01 1,06 1,2	1,07	1,08		66'0	1,06 1,01		1,23	1,1	88,0	0,88 0,912 2,5	912	<del></del>	2,26	. 2,25
Entsprechend organischer Sabstanz	8,35	8,35 8,9012,7	12,7	4	8,31	7,6		5,05 5,85 5,8		0,9	4,97	5,16	5,05	4,97 5,16 5,05 6,16 5,5		4,4	4,55	4,56	4,55 4,56 12,50 11,25 11,25	11,26	11,25

filter auf die Zusammensctzung des Wassers 1). Mit Seesand ausgeführte Versuche ergaben, dass dieses Material zwar die Mehrzahl der Mikroorganismen, aber nicht alle zurückhält. Der Sand übt aber auch eine gewisse, wenn auch geringe, chemische Wirkung auf das Wasser aus. Aus den Versuchen mit dem Chamberland-Pasteur'schen Filter ging hervor, dass diese Filter Bacterien und Keime aus dem Wasser zurückhalten und dass ihre Leistungsfähigkeit wenigstens während zweier Monate anhält. Dagegen filtriren dieselben nur unter Druck und sehr langsam; auch üben sie gar keine chemische Wirkung auf das Wasser aus. In letzterer Beziehung wirken die mit gekörnter Knochenkohle gefüllten Chamberland-Filter besser, besonders in Bezug auf die festen Bestandtheile, die organischen Substanzen, den Kalk und die Magnesia, zum Theil auch auf das Ammoniak und die Nitrite; auf Chloride ist auch dieses Filter ganz ohne Wirkung. Die leicht zu reinigenden "Watch-Filter" von Maignen halten anfangs alle Bacterien zurück; die Leistungsfähigkeit derselben ist aber von kürzerer Dauer als die der Chamberland-Filter. Dagegen filtriren die Maignen-Filter rasch und üben eine bedeutende chemische Reinigung auf das Wasser aus (die Chloride werden auch hier nicht entfernt), wodurch dieses Filter dem Chamberland-Filter bedeutend überlegen ist.

P. Chastaing und E. Barillot<sup>2</sup>) untersuchten das *Abfall-wasser von Brüssel* vor und nach der chemischen Reinigung, gemäß dem Verfahren von Defosse<sup>3</sup>); Sie erhielten nachstehende Resultate (s. Tab. a. S. 2768).

R. Hornberger') hat Versuche der Reinigung der sauren Abwässer von Stärkefabriken mit dem Nahnsen'schen Reagens (im Wesentlichen aus Aluminiumsulfat, Kieselsäure und unaufgeschlossenem Thon bestehend) ausgeführt. Die Abwässer wurden mit diesem Mittel (2 kg auf 5 cbm) und dann mit der gleichen Menge Kalk versetzt. Das rohe und das gereinigte Abwasser besaßen folgende Zusammensetzung (s. folgende Seite unten):

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1885, 2132. — 2) Compt. rend. 107, 58. — 3) JB. f. 1887, 2361. — 4) Landw. Vers.-Stat. 35, 29.

		Vor der Reini- gung g	Nach der Reini- gung g
Trockenextrac	et pro Liter	5,357	0,697
	dtheile	3,826	0,587
	rper und bei Rothgluth flüchtige Producte	1,531	0,110
Suspendirte S	toffe	1,000	0,000
Stickstoff als	freies Ammoniak	0,560	0,000
n n	Ammoniak in Salzen	1,510	0,011
77 79	Salpetersäure	0,032	0,0
Organischer S	tickstoff als Krystalloïde	0,082	0,010
"	" " Albuminoïde	0,332	0,0
Gesammtstick	stoff	2,434	0,021
Organischer E	Cohlenstoff	-	<u>'</u> —
Thonerde		0,200	0,030
Eisenoxyd		0,090	0,006
Kalk		0,0	0,300
Magnesia		0,050	0,090
Chlornatrium		0,100	0,060
Kali		1,970	0,037
Kieselsäure .		0,006	0,004
Phosphorsaure	B	0,126	0,063
Gebundene Sc	hwefelsäure	1,344	0,058
	freies Ammoniak	<b>736</b> ,5	0,0
Gelöste Gase	Schwefelwasserstoff	4,5	0,0
	Sauerstoff	0,0	5,0
	Roh	Gereinig	rt
	in 100 ccm	•	•
<b>A</b> bd₁	ampfrückstand 0,239 g	0,2510 g	• •
Glüb	verlust 0.0613	0,0486	
Glüh	rückstand 0,1778	0,2015 "	
Dave	on in Wasser löslich 0,1668 "	0,1700 "	
,	" " unlöslich 0,0110 "	0,0315 "	
Kies	elsaure (Si O <sub>2</sub> ) 0,0040 "	0,0066 "	
	vefelsäure (SO <sub>3</sub> ) 0,0805 "	0,0874 "	
	r 0,0063 "	0,0076 "	
Phos	phorsaure $(P_2O_5)$ 0,0092 "	0,0059 "	
Kalk	(CaO) 0,0032 "	0.0184 "	
	nerde $(Al_2O_3)$ 0,0004 "	0,0023 "	

Das gereinigte Wasser erwies sich für Fische als nicht schädlich.

- H. Schreib<sup>1</sup>) hat durch Versuche nachgewiesen, dass die Ansicht, der Kalk wirke bei der Reinigung von Abwüssern lösend auf die organischen Stoffe, unhaltbar sei. Nach diesen Versuchen vermehren größere oder geringere Mengen von zugesetztem Kalk keineswegs die Menge der gelösten, organischen Substanzen und tritt auch bei dem folgenden Ausfällen des gelösten Kalkes mit Kohlensäure keine Ausscheidung unlöslicher, organischer Substanzen ein.
- H. Weigmann<sup>2</sup>) besprach die Reinigung der Abwässer und kam zu dem Schlusse, dass die vollkommenste Reinigung der mit stickstoffhaltigen, organischen Stoffen beladenen Abwässer durch richtig ausgeführte Bodenberieselung erfolgt.
- A. Pfeiffer<sup>3</sup>) hielt einen Vortrag über die Unzulässigkeit der Klärung städtischer Wässer mit Hülfe chemischer Fällung der suspendirten, organischen Bestandtheile.
- G. Heppe 4) schlug zur Reinigung der bluthaltigen Abfallwässer in Schlachthäusern, welche auf 1 Thl. Blut 120 bis 150 Thle. Wasser enthalten, vor, dieselben mit Aluminiumsulfat und Kalkmilch zu versetzen, sowie den entstehenden Schlamm zur Düngung zu verwenden.
- J. H. Long<sup>5</sup>) hat Untersuchungen über die Oxydation der Abfallwässer der Stadt Chicago ausgeführt. Dortselbst nimmt der aus dem Michigansee (dessen Wasser in 1000000 Thln. 136 Thle, feste Substanz, 0.01 Thle, freies und 0.07 Thle, als Eiweiss gebundenes Ammoniak enthält) kommende Chicagofluss sämmtliche Abwässer der Stadt auf. 48 englische Meilen südwestlich der Stadt beginnt der Illinois- und Michigancanal, der den Chicagofluss mit dem Illinois verbindet. Die folgende Tabelle giebt nun die durchschnittliche Zusammensetzung des Wassers während der Sommermonate an den verschiedenen Stellen dieses Canals an:

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1625 (Ausz.). - 2) Daselbst, S. 614 (Ausz.). -8) Daselbst, S. 339 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 292 (Ausz.). — 5) Am. Chem. J. 10, 26; Chem. News 57, 256.

In 1000000 Thin.

Ort	Entfernung son Bridgeport	freies Ammon	gebundenes Ammon	Sauerstoff- verbrauch	
Bridgeport	0	17,44	1,195	20,58	
Lockport	29	10,23	0.669	11.30	
Joliet	33	6,93	0,406	7.79	
Ottava	81	0,382	0.237	5,57	
Peoria	159	0,0355	0,1877	4,55	

Die schnellste Selbstreinigung des Wassers findet daher zwischen Lockport und Joliet statt. woselbst das Wasser auch ein großes Gefälle hat. Im Winter ist die Reinigung langsamer und unregelmäßiger.

Van Bueren<sup>1</sup>) hielt einen Vortrag über die Ausnutzung und Vernichtung der Strafsenabfälle der Städte. in welchem Er die diesbezüglichen Vorkehrungen in den Städten Kralingen. Groningen. Antwerpen, Brüssel und Leeds besprach. In letzterer Stadt ist das Freyer'sche System in Anwendung. Bei demselben werden die Strafsenabfälle mehr oder weniger verkohlt und mit der erhaltenen, gepulverten Kohle die Latrinen desinficirt.

S. E. Krupin<sup>2</sup>) berichtete über die Desinfection von Wohn-räumen. Er fand, dass das Chlor nicht alle in einem Zimmer besindlichen Insectionsstoffe tödte, dass es jedoch dann wirksam ist, wenn es sich in einem Raume gleichmäßig vertheilt und in derselben Concentration längere Zeit zu erhalten vermochte. Zur Desinsection von Wohnräumen dürste das Chlor aber kaum zu empsehlen sein. Die Desinsection von Krankenräumen soll am vortheilhastesten durch Waschen oder Besprengen mit Sublimat oder Carbolsäure, und zwar mit einer Sublimatlösung 1:1000 allein. oder zur Hälste mit sünsprocentiger Carbolsäurelösung vermischt, vorgenommen werden. Nach den bis jetzt gemachten Ersahrungen soll diese Art der Desinsection für die späteren Bewohner dieser Räume unschädlich sein.

A. Wernich3) schrieb einen Aufsatz über die neuesten Fort-

Dingl. pol. J. 269, 234 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888. 257 (Ausz.).
 J Daselbst, S. 835 (Ausz.).

schritte in der Desinfectionspraxis, in welchem Er gegen die künstlichen Hülfsmittel der "Luftreinigung", die Desodorisation durch Ozon, Jod, Brom, Chlor, salpetrige Säure, Schwefeldioxyd u. s. w. zu Felde zieht und nur folgende Desinfectionsmittel gelten läßt: 1. Kaliseife, 2. Carbolsäure, 3. Sublimat, 4. Hitze und 5. die gasigen Desinfectionsmittel, unter denen sich nach Koch das Brom und Jod bei Versuchen im Großen zur Desinfection von geschlossenen Räumen bewährt haben sollen 1).

C. J. Salomonsen und F. Levison<sup>2</sup>) haben vergleichende Versuche mit verschiedenen *Desinfectionsapparaten* ausgeführt. Die Apparate waren solche, welche sowohl auf Einwirkung der heißen Luft allein (Ransom's System), als auch der heißen Luft und Wasserdampf (Ramsing und Leth) beruhen, ferner durch Einwirkung von strömendem Dampf (Reck's System) und von stehendem, gespanntem Wasserdampf (System Geneste und Herscher) desinficiren sollen. Ein guter Erfolg wurde mit den Reck'schen Apparaten und mit dem System Geneste, Herscher u. Comp. (besonders mit letzterem) erzielt. Bei den anderen Apparaten gelang eine vollständige Vernichtung der Infectionsstoffe im Bettzeug nicht.

E. v. Esmarch 3) hat Versuche über die desinsicirende Wirkung des strömenden, überhitzten Wasserdampses ausgeführt. Danach nimmt die Desinsectionskraft dieses (nicht gespannten) Dampses bei Temperaturen über 100° ab, erreicht bei 120 bis 130° ihren tiessten Stand, um dann allmählich wiederum anzusteigen. Die Versuche ergaben, dass es vornehmlich die Trockenheit des Dampses ist, die ihn trotz seiner hohen Temperaturen viel weniger wirksam macht als Wasserdamps von 100°. Bei Temperaturen von 150 bis 200° desinsicirt der Damps wieder schneller, doch ist dann dessen Wirkung jener der heissen Lust gleich. Diese Resultate wurden unter Verwendung von Milzbrandsporen als Desinsectionsobjecte erhalten. Die viel widerstandsfähigeren Sporen der Gartenerde konnten durch den Damps

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Vgl. JB. f. 1884, 1776. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 835 (Ausz.). — <sup>3</sup>) Daselbst, S. 1117.

verschiedener Temperatur nicht getödtet werden, doch zeigte sich auch hier, dass der einfach strömende Dampf viel schneller desinsicirt, als ein solcher von höherer Temperatur. Vortheilhaft ist es jedenfalls, den ungespannten Dampf von 100° möglichst rasch durch den Desinfectionsapparat strömen zu lassen. — Weitere Versuche Desselben¹) in einem Henneberg'schen Desinfector bestätigten die erhaltenen Resultate und bewiesen, dass eine wirksame Desinfection nur nach vorhergegangener Durchfeuchtung der Objecte (durch Condensationswasser) vermittelst einfach strömenden Wasserdampses vorgenommen werden kann.

Nach J. Soyka<sup>2</sup>) wirkt der strömende Wasserdampf bezüglich seiner Desinfectionskraft energischer, als heise Luft von ungleich höherer Temperatur; außerdem ist ersterer leichter und billiger herzustellen und beschädigt die Stoffe weniger als trockene Wärme. Er erhielt im Thursfield'schen Dampfdesinfectionsapparate vollkommen zufriedenstellende Resultate, wenn bei demselben die Temperatur von 1000 mindestens 30 Minuten zur Anwendung kam. Nur der Kehrichtbacillus hielt Widerstand; derselbe ist nicht identisch mit dem von Esmarch.3) aus Gartenerde isolirten Mikroorganismus, wächst sehr üppig und mit Farbstoffproduction auf Kartoffeln, verflüssigt Gelatine, wächst ferner auf Agar und Milchreisnährboden und bildet rasch bei höherer Temperatur Sporen, die sich schön mit Doppelfärbung demonstriren Diese Sporen überdauern ein fünfstündiges Verweilen in strömendem Wasserdampf von 100°; in Flüssigkeiten suspendirt und erhitzt, zeigen dieselben geringere Widerstandsfähigkeit.

M. Gruber<sup>4</sup>) hat gefunden, dass die bedeutendere *Desinfectionskraft*, insbesondere des gesättigten *Wasserdampfes* ihre Erklärung darin findet, dass der Dampf ein besserer Wärmeleiter als die Luft ist und die Substanz der Objecte durch die Benetzung mit tropfbar flüssigem Wasser gut leitend werde. Auch

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1274. — 2) Daselbst, S. 836 (Ausz.). — 5) Vgl. voranstehenden Auszug. — 4) Chem. Centr. 1888, 934 (Ausz.).

die rasche Abtödtung der Mikroorganismen beruht zweifelsohne auf der Condensation des Wassers, auf der Benetzung. Daraus ergiebt sich für die Construction von Desinfectoren, daß dieselben rascher wirken müssen, wenn der Dampf nicht wie bisher von unten, sondern von oben möglichst gleichmäßig vertheilt in die Kammer eingeleitet wird.

Emmerich<sup>1</sup>) hielt einen Vortrag über die Borsäure als Conservirungsmittel, in welchem Er sich gegen die Zulassung dieser Säure zur Conservirung der Milch und des Weines aussprach, da für diese Nahrungsmittel zu große Mengen nothwendig sind. Am besten conservirend wirkte Borsäure bei Pferdefleisch, welches unter Anwendung von 3 Proc. Säure noch nach sechs Wochen intact war. Auf die Darmschleimhäute wirkt dieselbe sehr energisch; durch 4 g Borsäure wurde ein großes Kaninchen getödtet, durch 2 g wurde ein Hund sehr krank.

Nach E. Laplace<sup>2</sup>) erhält man durch kurzes Erhitzen einer Mischung gleicher Gewichtstheile von roher Schwefelsäure und 25 procentiger roher Carbolsäure ein vorzügliches *Desinfectionsmittel*, die rohe Schwefelcarbolsäure. Eine vierprocentige Lösung derselben in Wasser tödtet in 48 Stunden Milzbrandsporen, eine zweiprocentige dieselben Sporen in 72 Stunden. Eine zweiprocentige Lösung reiner Carbolsäure oder von Kreolin<sup>3</sup>) vermag Milzbrandsporen nicht zu tödten.

D. M. Uspenskij<sup>4</sup>) studirte den Desinfectionswerth des vegetabilischen Filzes (Sphagnum). Derselbe enthielt 23,9 Proc. Wasser und 5,38 Proc. Asche. 1 Gew.-Thl. desselben sog 24 Gew.-Thle. Wasser auf und 100 g Sphagnumpulver banden 44,07 g Ammoniak. Wurden Excremente mit dem vierzehnten Theile ihres Gewichtes an Sphagnum vermischt, so verloren sie nach 10 bis 12 Stunden den Geruch und bildeten eine trockene Masse. 1 g Sphagnumpulver enthielt an sich selbst 700 000 Keime und vermehrte, nach Zusatz zu den Excrementen, die Keimzahl

Chem. Centr. 1888, 1394 (Ausz.).
 Daselbst, S. 478 (Ausz.).
 Vgl. diesen JB., S. 2714.
 Chem. Centr. 1888, 1393 (Ausz.).

in den ersten drei Tagen bedeutend, worauf wieder allmählich eine Verminderung der Anzahl Keime eintrat. Auch den Gemischen von Cholera- und Typhusbacillen gegenüber erwies sich das Mittel als ganz unzulänglich.

## Animalische Nahrungsmittel und Abfälle.

F. Söldner 1) hat eine umfangreiche Abhandlung über die Salze der Milch und ihre Beziehungen zu dem Verhalten des Caseins veröffentlicht. Diese Arbeit gestattet keinen Auszug.

Schumacher<sup>2</sup>) untersuchte die *Milch* einer *Frau*, welche Ende des Jahres 1887 entbunden hatte und deren Kind bald von einem heftigen Erbrechen befallen wurde. Die Untersuchung ergab:

	Linke Brust	Rechte Brust
Farbe	bläulich	normal
Geruch	normal	normai
Geschmack	gleichzeitig süß und salzig	sehr süfs
Reaction	alkalisch	alkalisch
Dichte bei 150	1,0345	1,0312
Trockenrückstand .	6,9 Proc.	11,52 Proc.
Fett	1,34 "	2,57 ,
Asche	0,76 "	0,44 "

- G. Sartori<sup>3</sup>) untersuchte eine *Schafmilch* von Santa Maria di Galeria (Provinz Rom) und fand in derselben im Mittel 78,70 Proc. Wasser, 8,54 Proc. Fett, 6,34 Proc. Albuminoïde, 5,01 Proc. Milchzucker und 1,00 Proc. Asche. Das spec. Gewicht betrug durchschnittlich 1,0377 bei 15°.
- P. Vieth 1) theilte die Mittelwerthe zahlreicher Milchanalysen, sowie die Analysen von Butter, Fetten und Käse mit.

Landw. Vers.-Stat. 35, 351. — <sup>2</sup>) Arch. ph. nat. [3] 20, 225 (Ausz.).
 Staz. sperim. agrar. ital. 14, 389 (Ausz.). — <sup>4</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 211 (Ausz.).

Die Milchproben enthielten im Mittel 3,82 Fett, 9,12 Nichtfett und 12,94 Trockensubstanz und besaßen ein mittleres, spec. Gewicht von 1.0322. Außerdem wurden 171 Milchproben bei der Ankunft in der Stadt und dann dieselben Proben, nachdem die Wagen ihre Rundfahrt beendet hatten, untersucht. Fällen war eine Fettzunahme von 0,32 bis 0,34 Proc. eingetreten, in 8 Fällen eine solche von 0,2 bis 0,3 Proc. und in 20 Fällen von 0.1 bis 0.2 Proc. Abgerahmte Milch enthielt fast durchgehends 0,15 bis 0,40 Proc. Fett. 10 Butterproben enthielten im Mittel: 85,14 Fett, 12,93 Wasser, 0,90 Protein, 1,03 Asche und Chlornatrium, sowie 88.08 unlösliche Fettsäuren. Zwei Proben Butterfett enthielten 88,33 und 87,61 Proc. unlösliche Fettsäuren; nach einem Jahre ergaben sie davon nur 85,97 und 84,41 Proc. Rindertalg vom Schmelzpunkt 49° enthielt 95,23 Proc. unlösliche Fettsäuren, während Hammeltalg (Schmelzpunkt 49°), Schmalz (Schmelzpunkt 41°) und Olivenöl einen Gehalt an solchen Säuren von 94,82, resp. 95,04 und 95,18 zeigten. Eine Probe Cheddarkäse (Kunstproduct) ergab: 38,31 Proc. Wasser, 29,13 Proc. Fett, 29,47 Proc. Casein, 3,09 Proc. Asche und 0,37 Proc. Chlor; das Fett enthielt jedoch 92,76 Proc. unlösliche Fettsäuren, und verbrauchte das Destillat von 2,5 g 0,9 ccm 1/10 - Normalalkalilösung zum Sättigen.

Nach E. Rudeck<sup>1</sup>) soll man zur Erzielung eines reinen Kefirfermentes<sup>2</sup>) in dem Rohproduct das vorhandene unwirksame kranke Material von dem gesunden durch tagelanges Waschen mit Wasser sondern. Die Kefirkörner müssen dann in Milch, die zweitägig zu erneuern ist, aufbewahrt werden. Er theilte auch Analysen mit, die einen Anhalt für die Beschaffenheit eines nach Seiner Vorschrift dargestellten Kefirs bieten.

M. Schrodt<sup>3</sup>) untersuchte einen Kumys<sup>4</sup>) aus Kuhmilch, der unter Zusatz von Rohrzucker und Bierhefe hergestellt und etwa 12 Stunden alt war. Die Analyse ergab:

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1191 (Ausz.). — 2) Vgl. JB. f. 1885, 1784, 2135. — 3) Chem. Centr. 1888, 1560 (Ausz.). — 4) Vgl. JB. f. 1885, 1988, 2135.

Wasser					83,360	Proc.	Milcheäure 0,168 Pro	c.
Fett .					4,352	77	Asche 0,666 ,	
Caseïu					3,043	"	Freie Kohlensäure 0,122 ,	
Eiweis					0,341	n	Gelöste Kohlensäure . 0,191 "	
Peptone	,				0,317	77	Milch- u. Rohrzucker 6,322 "	
Alkohol	l				1,119	79	i	

J. Sebelien 1) hat den Einfluss der Concentration des Butterungsmaterials auf die in der Buttermilch zurückbleibende Fettmenge untersucht. Auf diese Arbeit kann hier nur verwiesen werden.

A. Mayer<sup>2</sup>) hat Untersuchungen über den Schmelspunkt und die chemische Zusammensetzung der Butter bei verschiedener Ernährungsweise der Milchkühe ausgeführt und ist zu folgenden Schlüssen gelangt: 1. Der Gehalt der Butter an flüchtigen Fettsäuren geht mit dem specifischen Gewichte des Butterfettes Hand in Hand. Ein Steigen der einen bewirkt auch ein Steigen des an-2. Der Schmelzpunkt des Butterfettes geht mit den oben genannten Daten nicht parallel, da er vermuthlich mehr abhängig ist vom Gehalte an Oleïn, als von dem an Butyrin, Capronin und Consorten. 3. Der Gehalt an flüchtigen Fettsäuren im Butterfette schwankt selbst für eine einzelne Kuh zwischen weiteren Grenzen. als man bisher angenommen hat, wenn man das Versuchsthier verschiedenen Versuchsbedingungen unterwirft. 4. Der Gehalt an flüchtigen Fettsäuren im Butterfette ist abhängig von der Lactationsperiode und fällt im Allgemeinen mit dem Vorschreiten derselben. 5. Der Gehalt an flüchtigen Fettsäuren ist aber auch im hohen Grade abhängig von der Fütterung. Runkelrüben, in zweiter Linie Weidegras und grüner Klee, erzeugten in den Versuchen einen höheren Gehalt an jenen als Heu, und dieses einen höheren als Ensilagegras. 6. Der Schmelzpunkt des Butterfettes ist ebenfalls abhängig von der Fütterung; es erzeugte nämlich Ensilagegras und Heu die am schwersten schmelzbare Butter. dann folgten Runkelrüben, während ausschließliches Grünfutter, gleichgültig welcher Herkunft, die am leichtesten schmelzbare Butter lieferte. 7. Mit den Schmelzpunkten des Butterfettes

<sup>1)</sup> Landw. Vers.-Stat. 35, 321. — 2) Daselbst, S. 261.

steigen und fallen im Allgemeinen auch die Erstarrungspunkte desselben, doch sind hierbei die Unterschiede etwas weniger ausgeprägt. 8. Weidegang hat bei Viehrassen, die daran gewöhnt, einen sehr günstigen Einfluss auf den Ertrag an Milch und damit an Butter.

A. Bornträger 1) bemerkte zu einer Arbeit von C. Besana 2) über die Anwendung der Reichert-Meissl-Wollny'schen Methode 3) auf die italienischen Butterarten, das keine Garantien für die Authenticität der von Besana untersuchten Buttermuster vorliegen. Die angegebene Methode könnte auch vereitelt werden, wenn der Kunstbutter geeignete, unlösliche und geschmackfreie Acetyl-, Butyryl- u. s. w. Verbindungen oder Ester flüchtiger, organischer Säuren zugesetzt würden. — Ueber die Frage der Butteranalyse entstand zwischen A. Bornträger und A. Menozzi 4) eine Polemik.

C. Besana<sup>5</sup>) hat gefunden, dass das *Grünwerden* des Lombardischen *Käses* von dem primitiven Gebrauch von kupfernen Gefäsen bei der Aufrahmung der Milch herrührt.

Fürst J. Tarchan Mourawoff, genannt Tarchanoff 6), hat ein Verfahren zur Herstellung von transparentem, alkalischem Eiweifs in Form einer festen Gallerte angegeben. Danach werden rohe Eier von Hühnern oder anderen Vögeln mehrere Tage (2 bis 14) lang mit einer 2- bis 20 procentigen Natron- oder Kalilauge bei 40 bis 50° behandelt. Die dann in Wasser hart gekochten Eier ergeben ein vollkommen transparentes, gallertiges, elastisches Eiweiß, durch welches das Eigelb deutlich durchscheint. Dasselbe Resultat läßt sich auch ohne Kochen erzielen, wenn man die Eier längere Zeit in der alkalischen Lösung liegen läßt. An Stelle der reinen Alkalilaugen kann man bei diesem Verfahren auch Mischungen von gewöhnlicher Asche oder Soda mit einem Gewichtstheil Aetzkalk verwenden. Das erhaltene alkalisirte Eiweiß ("Tata-Eiweiß") wird dann entweder mit

<sup>1)</sup> Giornale di Agricoltura Pratica 1888, 469. — 2) Staz. sperim. agrar. 14, 258. — 3) JB. f. 1887, 2477. — 4) Giornale di Agricoltura Pratica 1888, 496. — 5) Staz. sperim. agrar. 14, 389 (Ausz.). — 6) Ber. (Ausz.) 1888, 386 (Patent); Chem. Centr. 1888, 844 (Patent). — 7) Pflüger's Archiv, 33, 303.

Wasser ausgelaugt, getrocknet und pulverisirt, oder es wird in 40 procentigem Spiritus aufbewahrt und vor dem Gebrauch mit Wasser gekocht, sowie danach in Wasser gelegt, wodurch es sehr stark aufquillt ("Rieseneier"). Das trockene, alkalisirte Eiweiß eignet sich direct zur Herstellung von Suppen.

Nach F. Lehner 1) kann man Chymosin und Pepsin gewinnen, wenn man Labmagen nach einer bekannten Methode von Soxhlet 2) mit schwacher Kochsalzlösung extrahirt, das Extract abseiht und den Kochsalzgehalt desselben auf 10 Proc. bringt; dann werden in dem Extract alle Schleimstoffe durch Sättigen mit Kohlensäure unter dem Drucke von fünf Atmosphären ausgefällt, der Kochsalzgehalt des Filtrates auf 20 Proc. gebracht und angesäuert, wodurch das Chymosin gefällt wird. Aus dem Filtrate von letzterem Körper kann das Pepsin nach bekannten Methoden gewonnen werden.

R. Bensemann<sup>3</sup>) untersuchte einen der Verfälschung verdächtigen Honig. Derselbe war dickflüssig, ohne jede Spur von Krystallisation, fast farblos, klar und durchsichtig. Dieser Honig enthielt 22,61 Proc. Wasser, 0,09 Proc. Aschenbestandtheile, 64,33 Proc. Lävulose nebst Dextrose und 12,59 Proc. Saccharose; er besafs ein spec. Drehungsvermögen für Natriumlicht von 3,74° rechts. Daraufhin untersuchte Er einen Naturhonig derselben Imkerei, welcher der erstere Honig entstammte. Naturhonig wurde aus der noch fest im Rahmen sitzenden, vollständig gedeckelten Wabe ausgelassen; er zeigte dann ganz ähnliche Eigenschaften wie der beanstandete. Die Untersuchung 21,09 Proc. Wasser, 0.09 Proc. Aschenbestandtheile, 69,41 Proc. Lävulose nebst Dextrose und 9,41 Proc. Saccharose; das spec. Drehungsvermögen für Natriumlicht war 1,660 rechts. Der hohe Gehalt dieser Honigsorten an Saccharose dürfte darin begründet sein, dass die Bienenstöcke in der Nähe einer großen Zuckerfabrik sich befinden. — E. O. v. Lippmann ) bestätigte diese letztere Ansicht Bensemann's und theilte die Resultate

Ber. (Ausz.) 1888, 909 (Patent). — 2) Nicht in den JB. übergegangen.
 B) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 117. — 4) Daselbst, S. 633.

der Untersuchung von vier *Honig*sorten mit, in denen Er 4,88 bis 16,38 Proc. Rohrzucker fand.

O. Hänlé¹) berichtete über die Einwirkung von Dextrose und Honiglösungen auf das polarisirte Licht und über eine Untersuchungsmethode des Honigs. Er theilte die Naturhonige in Blüthenhonige und Tannenhonige ein; erstere sehen weiß bis braun aus, enthalten kein Dextrin und drehen nach links. Die Tannenhonige sind sämmtlich braun, besitzen Coniferenduft, enthalten Dextrin und drehen nach rechts. Der gewöhnlich zur Verfälschung angewendete Stärkesyrup dreht in zehnprocentiger Lösung im 200 mm-Rohr des Soleil-Duboscque'schen Saccharimeters 100°. Lösungen von Gemischen der Naturhonige mit Stärkesyrupen verhalten sich folgendermaßen im Lichte:

Gemischt mit	Blüthenhonig	Tannen- honig		
Stärkesyrup	Drehung			
_	- 3º bis - 10º	+ 220		
10 Proc.	$+ 20^{\circ} + 28^{\circ}$	+ 620		
20 "	+ 50° , $+$ 65°	+ 890		
30 "	$+ 80^{\circ} , + 99^{\circ}$	+ 1190		
40 "	$+ 117^{\circ} , + 133^{\circ}$	$+ 149^{\circ}$		
50 "	$+ 154^{\circ} , + 160^{\circ}$	+ 1700		
60 "	$+ 194^{\circ} , + 200^{\circ}$	+ 2050		

Marpmann<sup>2</sup>) hat einen neuen Bestandtheil des Leberthrans aufgefunden. Derselbe kann erhalten werden, wenn man Leberthran mit 95procentigem Alkohol auswäscht. Der Körper ist in Wasser leicht löslich, in Alkohol, Aether und Benzin unlöslich. Seine wässerige Lösung reagirt schwach sauer, dreht die Polarisationsebene nach links und giebt, wenn sie genügend concentrirt ist, mit Lisenchlorid eine gelbe Färbung, die beim Kochen blutroth wird; die Substanz reducirt ferner alkalische Kupferlösung.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 443 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 1281 (Ausz.); Pharm. J. Trans. [3] 19, 283.

Mit Orcin und Salzsäure abgedampft, erzeugt dieser Körper einen metallisch glänzenden Rückstand von brauner Farbe, der sich gegenüber Alkohol und Ammoniak anders als ein auf gleiche Art mit Gummi erhaltener Rückstand verhält. Der Körper hat am meisten Aehnlichkeit mit Pankreatin oder mit Eiweiss, welches in Pankreassaft gelöst war. Derselbe fand sich in allen untersuchten Proben von Leberthran vor.

T. P. Milligan 1) hat ein neues Verfahren zur Herstellung von Leimgut empfohlen. Danach werden die thierischen Abfälle zunächst in üblicher Weise einer Reinigung (Schrumpfung) in heißem Wasser oder Dampf unterworfen und dann getrocknet. Durch letztere Operation kommen die Talg- und Fettbestandtheile zum Schmelzen und können leicht durch Einlaufen der Abfälle in ein heißes Alkalibad entfernt werden. Ein nachfolgendes Alaunbad härtet die Abfälle und neutralisirt das Alkali. Nach dem abermaligen Trocknen sind dieselben direct zum Leimkochen verwendbar.

## Vegetabilische Nahrungsmittel und Abfälle.

H. W. Wiley 2) hielt einen Vortrag über die Zuckerproduction von Amerika.

A. Desfemmes 3) untersuchte Bodenproben der Zuckerrohrfelder von Pamayoa, Guatemala, welche seit acht Jahren ununterbrochen bebaut gewesen waren und ohne Dünger gute Erträge
geliefert hatten. Die Untersuchung ergab:

	I.	II.
Humus	12,2	13,2
Stickstoff des Ammoniaks	0,0047	0,0030
Stickstoff der Salpetersäure	. 0,0030	0,0018
Gesammtstickstoff	•	0,5140

Ber. (Ausz.) 1888, 807 (Patent). — <sup>2</sup>) Washington Chem. Soc. Nr. 2,
 S. 11. — <sup>8</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 476 (Ausz.).

I.	II.
Phosphorsäure 0,5800	0,1680
Kalk 0,8800	0,6200
Magnesia 0,9000	0,8500
Eisen (unlöslich) 5,5000	5,1800
Thonerde 8,5500	8,9000
Kali 0,1220	0,1300
Natron 0,1550	0,1600

Das gewonnene Zuckerrohr enthält 14,51 bis 19,62 Zucker.

H. W. Wiley 1) hat an das U. S. Department of Agriculture einen Bericht über die im Auftrage desselben ausgeführten zahlreichen Analysen des Saftes von Sorghum und Zuckerrohr, sowie des daraus gewonnenen Zuckers in verschiedenen Stadien der Erzeugung abgegeben.

M. Swenson<sup>2</sup>) erstattete einen Bericht über die Versuche der Darstellung von Zucker aus Sorghum und Zuckerrohr in Fort Scott, in den Vereinigten Staaten von Nordamerika. Derselbe gestattet keinen Auszug.

Briem 3) hat, um die Entwickelung der Zuckerrübe zu verfolgen, den Zucker, die Trockensubstanz und den Wassergehalt der Rüben von Mitte Juli bis Ende October bestimmt, und gefunden, dass im October noch eine erhebliche Zunahme an Zucker in demselben stattfindet.

H. Hellriegel 4) hat die Haltbarkeit getrockneter, ausgelaugter Rübenschnitzel geprüft und gefunden, dass dieselben, in gewöhnlichen trockenen Wirthschaftsräumen aufbewahrt, sich jahrelang halten, ohne zu verderben.

Einem längeren Berichte von Stammer 5) über neuere Verfahren und Apparate für Zuckerfabriken konnte Nachstehendes entnommen werden: E. O. v. Lippmann untersuchte einen eigenthümlichen Niederschlag aus einer Filterpresse, welcher das Filtriren eines Rübensaftes mäßiger Concentration erschwerte; derselbe bestand aus im Hydratzustande befindlicher Kieselsäure,

<sup>1)</sup> Am. Agric. Rep. 1888, Bull. Nr. 18. - 2) Daselbst 1887, 213 bis 281. - 3) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 122 (Ausz.). - 4) Daselbst. - 5) Dingl. pol. J. 267, 69, 132; 268, 221, 275, 413, 464; 269, 78, 126, 375.

Thonerde und fettsauren Magnesiasalzen. Die anorganischen Bestandtheile dieses Niederschlages stammten aus dem benutzten Scheidekalk. - J. Bock empfahl, zur Sättigung des Kalkes in den Zuckersäften die schweftige Säure in flüssig comprimirtem Zustande zu verwenden. - Zur Abscheidung der Raffinose und nanderer Nichtzuckerstoffe" aus Zuckerlösungen sollen die Säfte nach einem patentirten Verfahren von Pfeiffer und Langen mit fein gemahlenem Bleioxyd zusammengerührt werden und dann längere Zeit damit in Berührung bleiben. Die Fällung kann auch durch Anwendung von Hitze und Druck befördert, oder endlich auch dadurch bewirkt werden, dass man die Zuckerlösung zwischen zwei Elektroden bringt, von denen die Anode aus Blei, die Kathode aus einem beliebigen, gut leitenden Metall besteht. — In der Sucrerie indigène wurde die Fabrikation des jetzt einen bedeutenden Handelsartikel bildenden amerikanischen "Granulated" beschrieben. — Vivien berichtete über die Resultate mit dem Heffter'schen Scheidungsverfahren 1). - Derselbe besprach auch das Manoury'sche Verfahren zur Reinigung der Syrupe und Melassen, durch Zurückführung derselben in die Saftextraction, und fand die schon früher ausgesprochene Ansicht, dass das Verfahren der Begründung enthehre, durchaus bestätigt. - Briem hat Seine merkwürdigen Beobachtungen über die Verschiedenartigkeit der aus demselben Samenknäuel stammenden Rübenpflanzen mitgetheilt. — Danysz empfahl bei den Aschenbestimmungen unter Zusatz von Schwefelsäure eine geringe Zugabe von etwa 1 ccm Aether zu dem bereits mit einigen Tropfen Schwefelsäure versetzten Zucker. Nach einer bis zwei Minuten wird der Aether entzündet; er verbrennt anfangs ruhig, gegen Ende etwas lebhafter, wobei die Masse ohne besondere Blähung gleichzeitig verkohlt. — Ihl hat gefunden, dass eine Lösung von Rübenzucker, versetzt mit kohlensaurem Natron, eine zugefügte Methylenblaulösung beim Kochen gar nicht entfärbt, während die geringste Menge Invertzucker, Traubenzucker, Dextrin u. s. w. beim Kochen reducirend auf Methylenblau einwirkt. - v. Lipp-

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2629.

mann gelang es, aus einer ätherischen Mutterlauge, welche durch Ausschütteln von Rohzucker gewonnen war, Brenscatechin zu isoliren. - Nach Untersuchungen von A. Wohl darf ein Gehalt an Brenzcatechin niemals direct als Ursache des Reductionsvermögens von Zucker gelten. - Maumené hat gefunden, dass sich die Inactose 1) nur aus einem, wenn auch noch so schwachen, alkalischen Zucker bildet. Dieselbe ist eine syrupartige Zuckerart, welche mit alkalischer Kupferlösung keine Reduction giebt und die, mit wenig Säure erhitzt, rascher invertirt wird als Rohrzucker. Sie verbindet sich mit Kalk, kann aber nicht durch Kohlensäure getrennt werden und bleibt stets optisch unwirksam. — H. Leplay beschrieb einen Apparat für Osmoseversuche, Osmometer genannt. - W. Middendorf hat ein Verfahren zum Osmosiren von Melasse und anderen Flüssigkeiten angegeben. Dieses Verfahren besteht darin, dass man jedesmal eine bestimmte Menge erwärmter Melasse in Arbeit nimmt und dieselbe so oft und so lange mit ganz beliebiger Geschwindigkeit durch die Melasserahmen eines von heißem Wasser durchströmten Osmoseapparates und das sie enthaltende Gefäs hindurch circuliren, oder zwischen beiden hin- und zurückströmen lässt, bis sie den gewünschten Reinheitsgrad erlangt hat. - J. Stuchly hat Versuche über den Werth der Knochenkohlen-Filtration angestellt; Er kam zu dem Resultate, dass dieser Filtration nur ein sehr geringer Werth beigemessen werden kann. Stammer kritisirte, hieran anschließend, diese Versuche und Ergebnisse Stuchly's. -Herzfeld empfahl die neue Methode der qualitativen Invertzuckerbestimmung von Ihl2) der Beachtung. — Derselbe gab auch praktische Winke für die Untersuchung der Melasse mittelst des Inversionsverfahrens. - L. Wulff hat interessante Versuche und Beobachtungen über die Krystallisation des Zuckers gemacht, auf welche hier jedoch nur verwiesen werden kann. - Zur Wiederbelebung der feinen, zum Klären der Zuckerlösungen benutzten Knochenkohle wird dieselbe nach Bocquet in eigenthümlichen Aussüßfilterpressen möglichst vollständig vom Zucker

<sup>1)</sup> JB, f. 1876, 842 (inactiver Zucker). — 2) Siehe vorige Seite.

befreit, und der Schlamm sofort, noch ehe die darin enthaltenen organischen fremden Bestandtheile sich zersetzen, durch Erhitzen in geschlossenen Töpfen auf 350 bis 400° und folgendes Extrahiren mit salzsäurehaltigem Wasser wiederbelebt. — Zur Darstellung von Raffinose 1) aus den unreinen Nachproducten der Melasseentzuckerung verfährt man nach Burkhard<sup>2</sup>) in folgender Weise: Die methylalkoholischen Extracte geben nach dem Abdampfen des Alkoholes häufig Syrupe, die sich in Aethylalkohol von 80 Proc. lösen und nicht, oder langsam und schlecht krystallisiren. Man reinigt dieselben, indem man sie mit Wasser verdünnt, auf dem Wasserbade kocht, bis aller Holzgeist verjagt ist, dann unter Rühren nach und nach Strontianhydrat einträgt, bis die an der Oberfläche sich bildende Krystallhaut auch nach längerem Kochen nicht mehr verschwindet. Hierbei scheidet sich alle Raffinose als unlösliche Strontianverbindung ab, welche abgenutscht, mit heißer Strontianlösung gewaschen und mit Kohlensäure zerlegt wird. Das Filtrat dickt man zum Syrup ein, löst bei 60 bis 70° in der eben nöthigen Menge Alkohol von 80 Proc. und lässt 24 bis 48 Stunden stehen, wobei die Raffinose rein weiß auskrystallisirt. Aus den flüssigen Syrupen der Melasseentzuckerung kann man eine Raffinose erhalten, indem man die Lösung nach Scheibler's Verfahren 3) mittelst Monostrontiumsaccharat anrührt, sie durch getrocknetes, vorher mit Holzgeist ausgezogenes Sägemehl aufsaugen lässt, dieses in der Luftleere trocknet und dann mit Methylalkohol auszieht. Nach dem Entgeisten wird der erhaltene, wässerige Extract, wie oben angegeben, mit Strontianhydrat gereinigt. - F. Lehmann hat Versuche angestellt, welche ergaben, dass die Zuckerzugabe zu einem ausreichenden Mastfutter für Schweine keine Veränderung in der Beschaffenheit des Fleisches verursacht, wohl aber das Fett etwas weicher macht, und dass sie das procentische Schlachtgewicht erhöht. — M. Jodlbauer hat in einer Arbeit die Bedingungen festgestellt, unter denen ein bestimmtes Verhältniss von Gähr-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1885, 1750 f. — <sup>2</sup>) Auch Chem. Centr. 1888, 234 (Ausz.). — <sup>3</sup>) JB. f. 1885, 2147 f.

producten, insbesondere von Kohlensäure aus den Zuckerarten erzielt werden kann. Hierzu gab Er auch einen eigenen Apparat an. - Strohmer und Merlitschek haben Untersuchungen ausgeführt über die Beziehungen zwischen der Zusammensetzung des Rübensaftes und der Art, wie dieser gewonnen wird. Aus denselben ergiebt sich, dass die alte Rübenuntersuchungsmethode durch Saftpolarisation keine Berechtigung mehr hat. - J. Seyffart bestimmte den Einflus des Ammoniaks beim Elutionsprocess und fand: 1. Dass der Ammoniakgehalt des Elutionsspiritus die Spiritusverluste vergrößert; 2. dass der Ammoniakgehalt des Elutionsspiritus bei gleichem Alkoholgehalte keine höheren Zuckerverluste in der Lauge mit sich bringt; 3. dass der Ammoniakgehalt des Elutionsspiritus von gleichem Alkoholgehalte die Reinigung des Melassekalkes etwas verzögert, besonders in Hinsicht auf das Auswaschen der Kalksalze. - E. Parcus hat die richtigen Verhältnisse für die qualitative Bestimmung des Invertzuckers neben Rohrzucker mit der Soldaini'schen Lösung 1) festgestellt. Diese Lösung hat gegenüber der Fehling'schen den Vortheil, dass sie mit Rohrzucker erst nach sechs bis sieben Minuten eine Reaction zeigt, während dies bei der Fehling'schen schon nach zwei Minuten der Fall ist. Die Wirkungsweise der Soldaini'schen Lösung ist jedoch auch von der Menge des angewendeten Zuckers abhängig, und soll demnach das Verhältnis, in welchem eine Gewichtsmenge Rohrzucker zu einem Volumen Soldaini'scher Lösung stehen muß, gleich 1:8 sein. Invertzucker bewirkt bei gleicher Kochdauer in einer geringen Menge der Soldaini'schen Lösung Reduction, während eine Ausscheidung von Kupferoxydul bei Vorhandensein von großen Mengen der Lösung entweder gar nicht oder doch nur in geringem Masse eintritt, - M. Müller empsahl bei polarimetrischen Arbeiten die Verwendung von Polarisationsröhren aus Porcellan. -Leplay hat mit Seinem Osmometer Versuche an reinen Zuckerlösungen angestellt und ist zu folgenden Resultaten gelangt: 1. Die Schnelligkeit der Osmose einer Zuckerlösung steht im

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1876, 1038.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888,

geraden Verhältnisse zu ihrer Dichte, und zwar sowohl bei hoher, wie bei gewöhnlicher Temperatur; 2. die Abnahme der Osmosegeschwindigkeit mit der Verminderung der Dichtigkeit der Zuckerlösung scheint in der Hitze beträchtlicher zu sein, ist aber niemals geringer als in der Kälte; 3. die Geschwindigkeit der heißen Osmose ist etwa viermal größer, als die der kalten bei gleich dichten Lösungen; 4. die Dichtigkeit des Exosmosewassers nimmt in der Wärme wie in der Kälte mit der Abnahme derjenigen der osmosirten Lösung zu; 5. der Einfluss der Dichtigkeit der osmosirten Zuckerlösung auf den Zuckerverlust in dem Exosmosewasser ist in der Wärme und Kälte ungefähr der gleiche; 6. eine Temperatur von 80 bis 82° bewirkt bei verschieden dichten Zuckerlösungen etwa den doppelten Zuckeraustritt, d. h. Zuckerverlust, wie eine solche von 18 bis 20° unter sonst gleichen Umständen. - H. W. Wiley berichtete in Gemeinschaft mit M. Swenson und E. B. Cowgill<sup>1</sup>) über die neuesten Versuchsarbeiten zur Gewinnung von Zucker aus Sorghum?).

A. Ladureau<sup>3</sup>) besprach die Aenderungen in der Zusammensetzung des Rohzuckers aus Zuckerrüben auf Grund der veränderten Fabrikationsweise.

E. Stromer<sup>4</sup>) betonte die Nothwendigkeit eines gewissen Gehaltes an *Alkali* oder *Kalk* im *Rohzucker*, zur Verhinderung der Bildung von Invertzucker, und schlug vor, für den in den Handel übergehenden Rohzucker einen bestimmten Minimalgehalt an Kalk (0,03 Proc.), oder diesem äquivalenten an Alkali, vorzuschreiben.

A. Kollrep<sup>5</sup>) fand in dem in Säuren unlöslichen Rückstande des Saturationsschlammes, welcher eine fettig anzufühlende Masse bildet, nach dem Anrühren mit Schwefelsäure Oxalsäure und Isocholesterin. Die Oxalsäure ist offenbar erst bei der Einwirkung der Schwefelsäure auf complicirtere, organische Substanzen entstanden; das Isocholesterin ist optisch activ und wird durch

<sup>1)</sup> Vgl. diesen JB., S. 2781. — 2) Vgl. JB. f. 1885, 2144. — 3) Chem. Centr. 1888, 158 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 347 (Ausz.). — 5) Daselbst, S. 1316 (Ausz.).

Bleiessig nicht gefällt, kann demnach bei der Bestimmung des Zuckers in der Rübe mittelst Alkoholextraction Fehler veranlassen. Das Isocholesterin besitzt ferner die Eigenschaft, leicht zu einer Gallerte aufzuquellen. Der in Alkalien lösliche Theil des Scheideschlammes enthält noch nicht näher bestimmte Säuren. welche die Polarisationsebene des Lichtes nach rechts ablenken.

Nach P. Degener 1) kann sich die reducirende, von O. v. Lippmann<sup>2</sup>) als Brenscatechin erkannte Substanz im Rohzucker und anderen Producten, möglicher Weise aus Rohrzucker unter dem Einflusse des Wassers bei höherer Temperatur, wahrscheinlich unter Mitwirkung geringer Mengen Alkalien, bilden. catechin wird aus concentrirten Lösungen durch Blei vollständig, aus verdünnten Lösungen jedoch nicht vollkommen abgeschieden.

Fr. Tiemann<sup>3</sup>) besprach die Vor- und Nachtheile der Herstellung von Zucker ohne Mithülfe von Knochenkohle: Er ist der Ansicht, dass man die Knochenkohle im Betriebe der Rohzuckerfabrikation keineswegs fallen lassen darf, da dieselbe den Säften Fermente entzieht und in denselben veränderte Vegetationsbedingungen für letztere hervorruft.

B. E. R. und J. A. B. Newlands 1) besprachen die Darstellung der Knochenkohle und ihre Anwendung in Zuckerraffinerien.

E. Bauer 5) hat eingehende Versuche über den Gebrauch der Knochenkohle zur Entfärbung dunkler Zuckerlösungen ausgeführt und ist zu folgenden Resultaten gelangt: die procentuale Absorption des Zuckers nimmt, wie Walberg schon im Jahre 1874 beobachtet, mit der Concentration ab. Der Salzgehalt der Melasse bewirkt keine Verminderung der Absorption. In Verhältnissen, wie sie den bei der Untersuchung von Nachproducten angewendeten entsprechen, ist die Absorption in 20 Minuten beendet. In den ersten Minuten ist die Wirkung naturgemäß am stärksten, nimmt jedoch allmählich ab. Eine Inversion des Zuckers findet dabei nicht oder doch nur höchst unbedeutend statt, und

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 278 (Ausz.). — 2) Ber. 1887, 3298; in den JB. f. 1887 nicht übergegangen. — 8) Chem. Centr. 1888, 696 (Ausz.). — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 419. — b) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 385.

hat dieselbe auf die Abnahme der Polarisation keinen Einfluß. In salzsaurer Lösung findet unbeschadet der Absorption des Farbstoffes eine verhältnissmässig ganz unbedeutende Aufnahme von Zucker statt. Es ist diese Erscheinung nicht etwa auf Charakterverschiedenheit des Invertzuckers zurückzuführen, sondern wahrscheinlich auf die Eigenschaft der Säure, von den Poren leichter aufgenommen zu werden, und in Folge dessen die Aufnahme des Zuckers zu verhindern. Die gleiche Eigenschaft der nicht invertirenden Essigsäure bekräftigt diese Ansicht. Eine Gleichmässigkeit der Absorption bei verschiedenen Producten ist nicht wahrnehmbar. In reiner Zuckerlösung wird mehr absorbirt, als in Melasse, hier wieder mehr als in Osmosewasser. Ein constanter Factor lässt sich auch bei sorgfältiger Einhaltung der gleichen Bedingungen nicht in Anwendung bringen. Die Eigenschaft der Essigsäure, die Absorption des Zuckers, jedoch nicht jene der Farbstoffe zu verhindern, kann benutzt werden, um den, durch die für Farbenapparate oft nicht zu umgehende Anwendung der Knochenkohle, entstehenden Fehler zu compensiren-

J. Weisberg<sup>1</sup>) hat durch Versuche gefunden, dass sowohl Bleiessig als Bleizucker in einer alkoholischen Zuckerlösung eine im Verhältniss zu der Zunahme der Concentration wachsende Verminderung des Drehungsvermögens gegenüber der in wässerigen Lösungen gefundenen bewirkt, was seine Ursache in der in alkoholischen Lösungen eintretenden Bildung eines unlöslichen Bleisaccharats haben kann. — Hierzu schrieb Pellet<sup>2</sup>) einige Bemerkungen, auf welche J. Weisberg<sup>3</sup>) erwiderte.

H. Leplay<sup>4</sup>) hat einen, Osmometer genannten Apparat construirt, welcher ermöglicht, die Schnelligkeit der Osmose jedes einzelnen in der Melasse befindlichen Stoffes für sich oder in der Melasse zu bestimmen, den Osmosefähigkeitsgrad der verschiedenen Melassen zu messen und den Einfluss der Dichtigkeit der in Osmose und Exosmose befindlichen Lösungen auf die Schnelligkeit der Osmose und auf den Zuckerverlust in den Exosmose-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Chem. Centr. 1888, 234 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 432 (Ausz.). — <sup>3</sup>) Daselbst, S. 347 (Ausz.). — <sup>4</sup>) Daselbst, S. 159 (Ausz.).

wässern erkennen zu lassen. Derselbe Apparat gestattet auch, den Einfluss der Wärme, des Pergamentpapiers und des Wassers auf die Osmose sestzustellen. — C. Scheibler<sup>1</sup>) bemerkte zu den theoretischen Erklärungen der Wirkungsweise des Pergamentpapieres Leplay's, dass sich dieselben sast vollständig mit Seinen bereits früher<sup>2</sup>) gegebenen Erklärungen decken.

Nach L. Wollheim<sup>3</sup>) soll die Trennung des Zuckers der Melassen von den Alkalien auf elektrolytischem Wege in einem eigens construirten Apparate vorgenommen werden. Das Verfahren führt den Titel: Elektrolytisches Scheideverfahren nicht elektrolysirter Stoffe von einem Bestandtheil elektrolytisch zersetzter Stoffe in Lösungen.

H. Claassen 4) beobachtete eine Schaumgährung der Nachproductfüllmassen bei Verarbeitung schlecht aufbewahrter, theilweise angefaulter Rüben. Die Temperatur der stark hochgehenden Füllmasse war 87°; die Zusammensetzung derselben und des daraus gebildeten Schaumes war identisch, obgleich die Füllmasse alkalisch und der Schaum sauer reagirte. Zur Erklärung dieser Erscheinung wurde angenommen, das alkalische Zuckersäfte aus der Luft Sauerstoff absorbiren, der beim Sauerwerden (welches durch die Zersetzung eintritt) unter Schaumbildung zusammen mit der Kohlensäure entweicht. Als Gegenmittel wurde ein starker Zusatz von Soda oder Alkalien empfohlen.

E. O. v. Lippmann b sprach die Ansicht aus, dass die oben als Schaumgährung beschriebenen Erscheinungen nicht immer den nämlichen Ursachen entspringen. Die Schaumgährung ist keine wirkliche Gährung, sondern eine chemische Zersetzung des Zuckers, beziehungsweise seiner Abbauproducte, deren Eintritt durch die Gegenwart größerer Mengen gewisser Nichtzuckerstoffe bedingt wird.

Derselbe<sup>6</sup>) beschrieb das Verfahren zur Gewinnung von Traubenzucker von Cords-Virneisel, nach welchem aus Stärke

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 159 (Ausz.). — 2) Zeitschr. des Vereins für Rübenzuckerindustrie 1866. — 3) Dingl. pol. J. 267, 319 (Patent). —

<sup>4)</sup> Chem. Centr. 1883, 531 (Ausz.). — 5) Daselbst, S. 956 (Ausz.). —

<sup>6)</sup> Daselbst, S. 1073 (Ausz.).

oder Rohproducten, besonders Kartoffeln, unmittelbar durch Inversion mit verdünnten Säuren oder Auslaugen der zerkleinerten Rohstoffe mit säurehaltigem Wasser, nach Art des Diffusionsverfahrens Traubenzucker gewonnen wird. Bei den Raffinerieversuchen ergab es sich, dass sich die Traubenzuckerlösungen von genügend hoher Reinheit ebenso auf Krystall versieden lassen, wie die Rübensäfte. Er studirte die Vergährbarkeit der Dextrosenachproducte an krystallisirtem Dextrosezucker (drittes Product der Fabrikation) und an reinstem, gewöhnlichem Stärkezucker. Der erstere ergab 16,69 Proc. Wasser, 0,82 Proc. Asche, Dextrose durch Reduction 81,24 Proc., durch Gährung 81,00 Proc., durch Polarisation 75,44 Proc.; der letztere 22,67 Proc. Wasser, 0.19 Proc. Asche. Dextrose durch Reduction 68,36 Proc., durch Gährung 68.58 Proc., durch Polarisation 119,84 Proc. Die Frage der Herstellung von reinem, krystallisirtem Traubenzucker hält Er in technischer Hinsicht als im Principe gelöst.

H. Müller-Thurgau<sup>1</sup>) schrieb eine längere Abhandlung über die *Edelfäule der Trauben*, in welcher Er die Reife der Trauben und die Edelfäule, die Lebensweise des Pilzes der Edelfäule, die inneren Veränderungen der Traubenbeere in Folge der Edelfäule und den Stoffwechsel des Edelfäulepilzes beschrieb, beziehungsweise untersuchte. Auf diese ausführliche Arbeit und deren Ergebnisse kann hier nur verwiesen werden.

Auch H. Müller<sup>2</sup>) besprach in einem Aufsatze die durch den Botrytis cinerea genannten Pilz hervorgerufene Edelfäule der Trauben. Dieser Pilz gelangt erst zur Zeit der Edelreife in die Beeren und bewirkt eine starke Verminderung der löslichen Stickstoffverbindungen im Safte, eine geringe Abnahme an Zucker und einen größeren Verlust an Säure, während zu gleicher Zeit eine Concentration des Saftes eintritt.

E. J. Millard<sup>3</sup>) untersuchte drei Sorten von verfälschtem Most und fand in denselben:

<sup>1)</sup> Landw. Jahrb., 17 (1888), 83. — 2) Chem. Centr. 1888, 957 (Ausz.). — 3) Pharm. J. Trans. [3] 18, 857.

					•	Aciditāt als Weinsāure	As	che
<b>A</b> .					1,074	0,91	0,042	Proc.
В.					1,056	0,624	0,027	n
<b>C</b> .					1,097	<b>0,63</b> 8	0,122	n

Diese Moste erwiesen sich als gefärbte Syrupe.

- O. Cinelli<sup>1</sup>) hat mehrere Proben von Bologneser "Negrettino" untersucht und in denselben im Mittel 6,28 Prom. Acidität, 21,13 Proc. Extract und 0,38 Proc. Asche gefunden.
- M. Giunti, M. Tortelli und C. Boschi<sup>2</sup>) haben ebenfalls zahlreiche italienische Weine analysirt.
- C. Giannetti<sup>3</sup>) analysirte die auf der landwirthschaftlichen Regional-Ausstellung zu Siena prämiirten *italienischen Weine*.
- P. Freda 1) analysirte zahlreiche italienische Weine; besonders berücksichtigte Er hierbei die Menge des Alkohols und des Trockenextractes, sowie die Acidität und Farbenintensität der Weine.

M. Zecchini<sup>5</sup>) hat 13 süße Naturweine auf polarimetrischoptischem Wege untersucht und in denselben gleichzeitig den Totalzucker nach Fehling-Soxhlet bestimmt. In allen Fällen war die Menge der Lävulose größer, als die der Dextrose (Verhältniß 1,14 bis 4,0:1). Hierin liegt ein Erkennungsmittel natürlicher Süßweine.

E. Reichardt 6) hat zahlreiche Weine (aus Dalmatien, Jena, dem Rheingau, Rheinhessen, der Bayerischen Pfalz; ferner Nahewein des Jahres 1884, Moselweine des Jahres 1885, Wein von Afsmannshausen, Bordeaux des Jahres 1884, St. Estèphe des Jahres 1884), sowie gefälschte Weine und Aepfelweine analysirt.

C. Amthor<sup>7</sup>) theilte die *Analysen* einer Anzahl *Weine* aus *Elsafs-Lothringen* vom Jahre 1886 mit <sup>8</sup>). Die mittlere Zusammensetzung der Weißsweine und die Zusammensetzung des Rothweines von Mittelweier in 100 ccm war folgende:

Staz. sperim. agrar. ital. 15, 421 (Ausz.).
 Daselbst, S. 532.
 Daselbst, S. 518.
 Daselbst 14, 57.
 Chem. Centr. 1888, 235 (Ausz.).
 Arch. Pharm. [3] 26, 292.
 Zeitschr. anal. Chem. 1888, 364.
 Vgl. JB. f. 1884, 1665.

	Mittlere mmensetzung Weißweine	Rothwein von Mittelweier
Friench	 	2,8924 Proc
Extract	•	•
Alkohol, Volum-Proc.	 <b>8,2</b> 0	10,65 "
Alkohol, Gewichts-Proc.	 6,59	8,75 "
Glycerin	 0,5657	0,6854 "
Säure	 0,6957	0,4575 "
Flüchtige Säure	 0,0515	0,0552 "
Weinsäure	 0,0177	0,0
Weinstein	 0,1684	0,1010 "
Asche	 0,2295	0,2802 ,
Phosphorsäure	•	0,0659 "
Stickstoff	•	0,0732 "

W. Bischop und Ferrer') untersuchten echte Weine des Jahres 1887 von den östlichen Pyrenäen, und zwar 1. Wein von Carignanrebe (Espira und Agly); 2. Carignan- und Granadarebe (Espira); 3. Alicante-Bouchetrebe (Espira und Agly); 4. Carignan- und Granadarebe (Vin de Salves); 5. Aramonrebe (Vin de Claira); 6. Jacquez- und Alicanterebe (Vin de Toreilles); 7. Aramonrebe (Vin de Toreilles); 8. Alicante-Bouchetrebe (Vin de Toreilles); 9. Jacquezrebe (Vin americain de Ponteilla); 11. Aramonrebe (Vin du Mas Delfau); 12. Carignanrebe (Vin de Cabestany); 13. Carignan- und Granadarebe (Vin de Cabestany); 14. Alicante-Bouchetrebe (Vin de Cabestany); und 15. Aramon- und Carignanrebe (Vin de Banguls des Aspus). Alle Weine, mit Ausnahme des unter 5. genannten, waren nicht gegypst. Die erzielten Resultate waren folgende:

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 876 (Ausz.).

Nr.	Alkohol p. 100	Extract	Авсие	Kalium- sulfat	Ablenkung (Polari- sation)	Zucker  Greductions- fahig)	Acidität (H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> )	Weinstein	Weinsäure	Glycerin
1.	10,5	20,60	2,44	0,596	+ 1,40	0,88	4,04	1,73	1,11	4,90
2.	10,0			0,176	-2,60	7,23		1,88	0,96	8,80
	0.5	29,76	2,44	1	1		4,35		į .	· ·
3.	9,5	29,24	4,08	0,881	+0,40	1,55	4,98	2,26	1,41	9,90
4.	12,3	24,84	2,08	0,271	+ 0,50	1,14	<b>4,4</b> 8	2,21	0,99	7,40
5.	8,9	25,44	5,24	4,080	$+0,4^{\circ}$	1,03	6,22	1,56	1,56	_
6.	7,0	22,76	2,92	0,457	00	0,95	4,96	2,70	1,20	_
7.	8,6	20,24	3,00	0,284	+ 0,50	0,98	4,35	2,21	1,53	
8.	7,7	22,76	2,96	0,406	+0,30	1,85	5,04	2,43	1,83	_
9.	11,0	35,48	4,76	0,827	$+1,4^{\circ}$	2,17	6,22	2,31	2,10	_
10.	10,2	21,92	2,68	0,406	+ 0,30	1,66	4,48	2,37	1,50	7,96
11.	10,4	20,16	2,44	0,949	+0,80	1,19	5,35	2,59	1,59	
12.	9,5	21,60	2,32	0,339	+ 0,40	1,14	4,98	2,70	1,32	6,62
13.	11,6	23,26	2,28	0,542	+ 10	1,32	4,36	2,26	1,14	7,75
14.	8,4	25,20	2,36	0,443	+0,30	0,91	4,52	2,26	1,17	
15.	8,8	21,80	2,60	0,813	00	0,98	5,00	2,11	1,83	7,74

L. Rösler 1) untersuchte drei *Moste* (I. grüne, lange Trauben, II. blauschwarze, große Trauben und III. dunkelrothe Trauben) und *Weifs-* und *Rothweine* aus *Bosnien* und der *Herzegowina*. Die Untersuchung der Moste ergab:

I.	II.	III.
D14 1,0696	3 1,071	1,0714
Saccharometeranzeige . 16,91 ]	Proc. 17,22 Proc	e. 17,32 Proc.
Zucker nach Fehling . 15,80	" 15,16 "	16,20 "
Nichtzucker 1,11	, 2,06 ,	1.12 "
Säure 8,1 P	rom. 10,9 Prom	. 7,0 Prom.

## Die Weine enthielten:

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1518 (Ausz.).

		der B		reine a egowin roc.		Bosnische Weißsweine VolProc.
Alkohol		. 9,92	bis	16,71		8,5 bis 9,77
Extract		1,87	29	4,21		1,72 , 2,74
				-	(Rothweine	1,69 , 2,55)
Freie Säure		0,42	77	0,84		0,57 , 0,69
(Rothweine 24 .		0,47	"	0,92	Rothweine	0,7
Glycerin (Rothweine		0,390	) ,	0,958	, ,,	0,574 , 0,7 )
,		0,85	3 "	1,02		0,53 , 0,62
Asche		0,154	,	0,242	, ,,	0,141 , 0,163
(Rothweine		0,144	,	0,322	n	0,147 , 0,15 )
Phosphorsäure		10,14	n	28,5	der Asche	1
(Rothweine		4,2	77	24,3	n n	)
Schwefelsäure $(SO_8)$ { $(Rothwein Mittel)$		2,7	n	5,2)	(im Wein) 21,	9 Proc. Asche
(im Mittel .	•	3,9 \	ol	Proc.		

Das Verhältnis zwischen 100 Thln. Extract und dem Stickstoff beträgt bei den bosnischen Weinen 0,987, 055 und 0,51, bei Rothweinen 0,886 und 0,816.

E. Mach 1) hat eine Anzahl Tyroler Weine auf ihren Kalkgehalt untersucht und hierbei folgende Resultate erhalten:

Weine	Gramm Asche im Liter	Proc. Kalk in der Asche
Carmenet 1887	2,354	3,71
Teroldigo 1887	2,340	2,58
Burgunder 1887	2,210	3,70
Riesling 1887	1,370	7,88
Traminer 1887	1,450	6,18
Rother Specialwein 1887 (italienisch-tyroler Typus) .	2,230	4,56
Rother Specialwein 1887 (deutsch-tyroler Typus)	2,150	4,27
Geringer Tischwein 1887	1,880	6,36
Weißer Specialwein 1887	1,506	7,03
Teroldigo 1885	2,600	4,23
Carmenet 1885	2,230	3,70
Burgunder 1885	1,926	5,08

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 638.

Weine ·									Gramm Asche im Liter	Proc. Kalk in der Asche					
Burgunder Ca	setti 1	887											•	2,190	4,28
Nosiola Raoti	1887 .													1,770	5,07
Riesling 1883														1,750	4,90
Rametzer Bur	gunder	1886	3.								,			3,020	3,91
,	n	1886	3.											2,398	4,58
n	n	1888	<b>j</b> .											2,718	3,90
Tyroler Burge	inder 1	1886												4,498	3,83
Carmenet von	Rame	tz I. 1	1881	6										2,426	4,12
n 77	,,	II. 1	886	3										2,530	3,68
Schilcher "	77													2,120	3,40
Burgunder 186	36													2,080	5,75
Riesling 1881														1,890	7,93
Feiner Adelsb	erger	von J	. D	iе	tΖ	1 :	in	M	[er	<b>8</b> 1	)			1,988	5.03

A. Bornträger¹) besprach die vorgeschlagene Ermäßigung der Zuckersteuer in Italien, um die Anwendung des Zuckers in der italienischen Oenologie zu erleichtern, und fand, daß dieser Vorgang dem Ruse der italienischen Weine im Auslande nur schaden könnte. Nach einem Vorschlage von Zechini²) soll der für önologische Zwecke dienende Zucker dadurch denaturirt werden, daß man denselben mit 5 Prom. Weinsäure und Wasser in der Hitze invertirt und dann mit 0,5 Prom. Schweselleber versetzt, worauf sich angeblich eine nicht klärbare Emulsion bildet. Bornträger hat nun gefunden, daß es genügt, die Flüssigkeit zu erhitzen, mit Calciumcarbonat in der Hitze zu neutralisiren und durch ein einsaches Filter zu filtriren, um wieder einen klaren Syrup zu erhalten. Gegebenen Falles muß man vor dem Filtriren etwas Tannin und Gelatine zusetzen, oder die Filtration über gereinigte Thierkohle vornehmen.

 $<sup>^{1)}</sup>$  Giornale di Agricoltura Pratica 1888, 427, 464. —  $^{2})$  Giornale Vinicolo ital. 1888, 27.

- F. Mengarini<sup>1</sup>) hat Seine Studien über die Anwendung der Elektricität bei den Weinen<sup>2</sup>) fortgesetzt und hat nunmehr die Vorrichtung zur Elektrisirung des Weines in Fässern beschrieben. Der Vorgang des Elektrisirens des Weines äußert eine werthvolle antiseptische Wirkung, befördert die Klärung des Weines und macht Bodensätze völlig wirkungslos, so dass derselbe auch im trüben Zustande versendet werden kann.
- G. Baumert<sup>3</sup>) hat nunmehr<sup>4</sup>) in allen untersuchten Weinen deutscher, französischer oder spanischer Abkunft ausnahmslos Borsäure nachweisen können und hat diese Substanz auch in den Blättern, Ranken, im Rebholz, in den Weinbeeren und Traubenstielen sächsisch-thüringischer Weinstöcke, in Naumburger Mosten des Vorjahres und in Blättern wie Rebholz verschiedener Weinsorten aus der Freiburger Gegend aufgefunden. In Folge dessen hält Er gleich M. Ripper<sup>5</sup>) und P. Soltsien<sup>6</sup>) die Borsäure für einen normalen Bestandtheil der Naturweine.
- Auch P. Soltsien<sup>7</sup>) hat gefunden, dass die Asche verschiedener, ganz unzweiselhaft echter Weine in geringer Menge Borsäure enthält und dass demnach der Nachweis dieser Säure noch keineswegs darauf hindeutet, dass der betreffende Wein zum Zwecke des Conservirens mit Borsäure oder einem Gemisch derselben mit Salicylsäure versetzt worden ist.
- L. Weigert<sup>3</sup>) schrieb eine längere Abhandlung über die stickstoffhaltigen Bestandtheile des Weines, in welcher Er hauptsächlichst die geeignetsten Methoden zur Bestimmung dieser Körper, sowie deren Bedeutung, Verhalten und Zusammensetzung besprach. Auf diese eingehende Arbeit kann hier nur verwiesen werden.
  - A. Vigna<sup>9</sup>) fand in 74 Naturweinen 1,60 bis 3,25 g Asche (im Mittel 2,40 g) im Liter. Enthält ein Wein mehr als 3,5 Prom.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 956 (Ausz.); Staz. sperim. agrar. ital. 14, 670 (Ausz.); Gazz. chim. ital. 18, 162. — 2) JB. f. 1887, 321. — 3) Ber. 1888, 3290. — 4) Vgl. JB. f. 1886, 2131. — 5) Weinbau u. Weinhandel, Organ des deutschen Weinbauvereins, Nr. 36, 1888. — 6) Pharmaceutische Zeitung 33, Nr. 42, 312; Nr. 90; vgl. auch den folgenden Auszug. — 7) Chem. Centr. 1888, 956 (Ausz.). — 8) Daselbst, S. 1518 (Ausz.). — 9) Daselbst, S. 236 (Ausz.).

Asche, so liegt der Verdacht vor, dass der Wein gegypst war. Außerdem bestimmte Er in diesen Weinen die totale, die in Wasser lösliche Alkalinität (beide auf Gramme K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> in 1000 ccm berechnet) der Asche, das Kaliumditartrat nach Berthelot und Fleurieu<sup>1</sup>), und berechnete ferner auch aus der löslichen Alkalinität (als K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> genommen) das Ditartrat. Im Maximum und Minimum ergab sich: 3,35 bis 1,60 Asche, 2,880 bis 0,963 Prom. totale und 2,188 bis 0,747 Prom. lösliche Alkalinität und 5,830 bis 1,900 Prom. berechnetes und 4,890 bis 0,470 Prom. gefundenes Ditartrat. Gegypste Weine zeigen neben hohen Aschengehalten sehr geringe lösliche Alkalinität und enthalten sehr wenig Weinstein.

F. Sestini<sup>2</sup>) fand in einem Weine unterschweftigsaures Natron. Dieses Salz ist weniger als Conservirungsmittel geeignet als das Calciumsulfit, welches letztere jedoch ebenfalls, am besten unter Zusatz von etwas Weinstein, nur für gewöhnliche, rasch zu consumirende Weine in beschränkter Menge anzuwenden ist.

Nach Versuchen von Velicogna<sup>3</sup>) zerstört ein Zusatz von Calciumsulfit zum Wein die Fermente oder hindert deren Entwickelung nur dann, wenn der Wein reich an Säuren ist. Angenehm schmeckende, feine, säurearme Weine werden durch diesen Zusatz nicht geschützt. In allen Fällen bleibt die Wirkung nur so lange erhalten, so lange noch unzersetztes Calciumsulfit vorhanden ist.

E. Comboni<sup>4</sup>) hat Versuche über das von Hugounenq vorgeschlagene Verfahren des Ersatzes des *Gypsens* der *Weine* durch Zusatz von *Calciumphosphat*<sup>5</sup>) angestellt, welche ein für dieses Verfahren günstiges Resultat ergaben.

Bergeron, Brouardel und A. Gautier<sup>6</sup>) haben einen Bericht über Ihre Untersuchungen in Bezug auf den Ersatz des Gypsens der Weine, durch das Klären derselben mittelst Calciumphosphat, Calciumtartrat und andere vorgeschlagene Mittel, an die Académie de Médecine erstattet. Danach sind vom hygie-

<sup>1)</sup> JB. f. 1863, 710. — 2) Chem. Centr. 1888, 620 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 1072 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 432 (Ausz.). — 5) JB. f. 1887, 2647. — 6) Monit. scientif. [4] 2, 1082.

nischen Standpunkte die Methoden des Klärens unter Zusatz von Calciumphosphat (*Phosphatage*) oder von Calciumtartrat (*Tartrage*) vollkommen zulässig. Erstere Methode wurde von J. Hugounenq, letztere von A. Calmettes als Ersatz des Gypsens der Weine vorgeschlagen. Beide Methoden haben den Vortheil, den Alkohol im Weine anzureichern, die Lebensthätigkeit der Weinhefe zu unterstützen und die Entwickelung der schädlichen Organismen zu verhindern.

Carpené¹) bestimmte die Löslichkeit einiger Metalle in einem Rothweine mit 0,62 Proc. Acidität, 12,5 Proc. Alkohol und einer Farbenintensität von 9,741 Labillardière. Von den in Blechformen 192 Stunden eingetauchten Metallen wurde am stärksten Eisen, dann der Reihe nach abnehmend verzinntes Eisen, Kupfer, verzinntes Kupfer und Nickel angegriffen. Unverändert blieben versilbertes Kupfer, Silber, Platin und Gold. Von den vier erstgenannten Metallen wurde auch der Geschmack des Weines verändert; Eisen, verzinntes Eisen und verzinntes Kupfer machten den Wein trübe und veränderten seine Farbe.

E. Pollacci<sup>2</sup>) besprach in einem längeren Aufsatze die Peronospora des Weinstocks, sowie die billigste und rationellste Art, sie zu bekämpfen, und theilte diesbezügliche neue Versuche mit. Danach ist die wässerige Lösung von Kupfersulfat (in der Stärke von höchstens 2,5 Prom.) das sicherste und bequemste Mittel gegen die Peronospora; das von der Pflanze aufgenommene Kupfer wird bei der Gährung des Weines als Tartrat in die Trester oder die Hefe übergeführt, welcher Vorgang noch durch die zunehmende Alkoholbildung befördert wird. Gleichzeitig entsteht auch etwas Schwefelkupfer. Bei der Herstellung der Kupfersulfatlösung ist auch das zu verwendende Wasser zu berücksichtigen und nöthigenfalls schwach anzusäuern. Gegen Ordium ist das wirksamste Mittel der Schwefel allein, also nicht im Gemisch mit Kupfer-Bei gleichzeitiger Bekämpfung beider Parasiten ist nie ein gleichzeitiger Gebrauch von Schwefel und Kupfersulfat rathsam, sondern diese Mittel müssen getrennt in gewissen Zeit-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1450 (Ausz.). — 2) Daselbst.

räumen verwendet werden. Die sogenannte "poltiglia bordelese" 1) (Bordeauxschlamm, ein Gemisch von Kalkbrei mit etwas Kupfersulfat), sowie die "aqua celeste" (Andoynaud's Flüssigkeit)?) sind wenig wirksame Mittel.

- Nach G. Cugini<sup>3</sup>) beeinflust von den bei der *Peronosporakrankheit* des *Weinstockes* angewendeten Mitteln, *Kalkmilch* und *Kupfersulfat*<sup>4</sup>), nur ersteres die Zusammensetzung des Mostes und *Weines*. Die durch den Kalk hervorgerusenen Uebelstände bei der Gährung des Mostes und in Bezug auf die Haltbarkeit der Weine können durch Zusatz von 200 bis 250 g Weinsäure pro Hektoliter Most verhütet werden. Das Kupfersulfat ist ohne Einslus auf Most und Wein; die in letzterem zurückbleibenden Kupfermengen sind sehr gering und unschädlich.
- G. Briosi<sup>5</sup>) hat vergleichende Versuche mit Mitteln zur Bekämpfung der *Peronospora* des *Weinstockes* ausgeführt. Danach schützen *Kupfervitriol*lösungen von 1 bis 2 Prom. die Reben vollständig. Gute Resultate wurden auch erhalten mit pulverförmigen Gemischen von Schwefel mit 1½, 2 und 3 Proc. Kupfervitriol; in diesen Mischungen wirkte der sogenannte "saure Schwefel" nicht stärker, als der gewöhnliche Schwefel. Sehr starke Kalkmilch (20 procentig), mit Ruß gemischt, gab nahezu ebenso gute Resultate, wie die Kupferpräparate. Lösungen von 1 bis 5 Prom. Nickelsulfat tödten die Peronospora, ohne schädliche Wirkungen zu äußern.
- F. Martinotti<sup>6</sup>) hat Versuche zur Vertilgung der Peronospora mit verschiedenen Mitteln ausgeführt. In Verwendung kamen hierbei Kalkwasser, schweflige Säure, Kupfersulfat allein oder gemischt mit Schwefel, Ferrosulfat und Borsäurelösung allein oder in Mischung mit Schwefel. Die Resultate mit Kalkwasser und schwefliger Säure fielen ungenügend aus, während die übrigen Mittel sich mehr oder weniger günstig verhielten. P. Freda<sup>7</sup>) hat ebenfalls Versuche mit Kupfersalzen in fester

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1887, 2648. — 2) Vgl. JB. f. 1887, 2562 f. — 3) Chem. Centr. 1888, 532 (Ausz.). — 4) Vgl. JB. f. 1887, 2648. — 5) Chem. Centr. 1888, 1073 (Ausz.). — 6) Staz. sperim. agrar. ital. 14, 20. — 7) Daselbst, S. 309.

oder flüssiger Form, allein oder gemischt mit Schwefel, Ammoniak oder Kalk als Mittel gegen die *Peronospora* ausgeführt. Die besten Resultate wurden mit der sogenannten "aqua celeste", dargestellt aus 250 g Kupfersulfat, 250 ccm Ammoniak von 22° Bé. und 50 Liter Wasser, erhalten.

- J. Dufour und E. Chuard 1) haben Untersuchungen ausgeführt über den Einfluss des Schwefelns der Weinstöcke auf die Qualität der Ernte. Dieselben ergaben, dass die Moste, von nicht geschwefelten Weinstöcken herrührend, ärmer an Zucker sind als jene, welche von Weinstöcken herstammten, die mit der Mischung von Bordeaux behandelt waren. Dem entsprechend war auch der aus ersterem Moste gewonnene Wein ärmer an Alkohol. Auch enthält der Wein von mit Schwefel behandelten Weinstöcken mehr Trockenextract. Die Bestimmung der freien Säuren in den geschwefelten und nicht geschwefelten Weinen aus verschiedenen Gegenden ergab ganz entgegengesetzte Resultate.
- G. Papasogli<sup>2</sup>) führte Versuche über die Anwendung der Kupfersalze auf die Weinstöcke<sup>3</sup>) aus; Er fand, dass Most aus Trauben von mit Kupfersalzen (gegen Peronospora) behandelten Weinstöcken sich stark kupferhaltig erwies, dass dieser Most jedoch einen Wein ergab, in welchem nur 0,005 g Kupfersulfat im Liter enthalten war. Bei der Analyse wurde das Kupfer auf elektrischem Wege abgeschieden. Er fand ferner Spuren von Kupfer in den Blättern von Weinstöcken, die nicht mit Kupfersalzen behandelt waren, ferner in den Blättern und Früchten der Feigen- und Pflaumenbäume. In 1 kg schwarzer Trauben wurde 0,0035 g und in 1 kg Trester 0,0015 g Kupfer gefunden. Das directe Verfüttern solcher Trester, sowie der unter den mit Kupfersalzen behandelten Weinstöcken wachsenden Kräuter ist nicht rathsam und sollten diese Producte nur als Düngemittel dienen.

F. Sestini und O. Tobler ) besprachen die Schädlichkeit des höchstens 1/4 mg per Liter betragenden Kupfergehaltes des

<sup>1)</sup> Arch. ph. nat. [3] 20, 189 (Ausz.). — 2) Chem. Centr. 1888, 234 (Ausz.). — 3) JB. f. 1887, 2648. — 4) Staz. sperim. agrar. 14, 379 (Ausz.).

Weines 1) von Weinstöcken, die mit Kupfersalzen behandelt worden waren; Sie kamen zu dem Schlusse, dass einem so geringen Kupfergehalte kein schädigender Einflus zugeschrieben werden kann.

M. Zechini<sup>3</sup>) berichtete über den Nachweis des Kupfers auf den Blättern und Trauben, in den Mosten, Weinen und anderen Producten der Weinbereitung<sup>3</sup>). Zur Untersuchung wurden nur solche Pflanzentheile und Producte herangezogen, die aus mit pulverförmigen Kupferpräparaten behandelten Weinbergen herstammten. Das Kupfer wurde zunächst aus der salpetersauren Lösung der Asche mittelst Elektrolyse abgeschieden und dann in Salpetersäure gelöst; die Lösung hiernach mit Ammoniak übersättigt und das Kupfer colorimetrisch bestimmt. Die gewonnenen Resultate waren folgende: Zur Zeit der Ernte finden sich noch Kupferverbindungen auf den Blättern und Trauben abgelagert; der größte Theil des Kupfers wird bei der Gährung abgeschieden; die im Weine verbleibenden Mengen dieses Metalles sind zu klein, um schädlich wirken zu können.

E. Comboni<sup>4</sup>) kam auf Grund Seiner chemischen Untersuchungen über die Weine aus Trauben, die mit kupferhaltigen Schutzmitteln gegen die Peronospora behandelt worden waren, zu folgenden Schlüssen: 1. Hört die Gährbewegung im Moste auf, so ist auch die Ausscheidung des Kupfers beendigt, oder sie läst wenigstens stark nach; läst man 2. den Most ohne die festen Traubentheile vergähren, so verbleibt mehr Kupfer im Weine als im entgegengesetzten Falle, doch bleibt nach dem zweiten Abziehen der Weine auch im ersteren Falle nur sehr wenig Kupfer gelöst; 3. sämmtliche Weine enthalten mehr Kupfer vor dem zweiten Abziehen als nach demselben.

G. F. Bisset<sup>5</sup>) veröffentlichte Seinen Bericht an die Phylloxera-Commission über die vergleichenden Versuche der *Bekämpfung* der *Phylloxera* mit der von Balbiani vorgeschlagenen

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1887, 2648. — 2) Chem. Centr. 1888, 287 (Ausz.). — 8) JB. f. 1887, 2648. — 4) Chem. Centr. 1888, 875 (Ausz.); Staz. sperim. agrar. 14, 378 (Ausz.). — 5) Compt. rend. 106, 247.

Mischung. Danach ist das Anstreichen der Stecklinge mit dieser Mischung zulässig; das Eintauchen derselben in die Mischung kann nicht in die Praxis aufgenommen werden.

A. Bornträger<sup>1</sup>) schrieb einen längeren Aufsatz über die Verwerthung der Weinrückstände in Italien.

Auf Grund der Beschlüsse der freien Vereinigung bayerischer Vertreter der angewandten Chemie vom 7. August 1886 zur Organisation einer Weinstatistik für Deutschland, wurden in der Zeitschrift für analytische Chemie<sup>2</sup>) die ersten diesbezüglichen Zusammenstellungen für Weine der Jahre 1886 und 1887 von neun Weinbaubezirken veröffentlicht.

Elsner<sup>3</sup>) hielt auf der Hauptversammlung der Deutschen Gesellschaft für angewandte Chemie in Hannover einen Vortrag über *Cognac* und stellte den Antrag, dass nur das als Cognac anerkannt werde, was den Bestimmungen der Pharmacopoe entspreche; alles Uebrige ist als Kunst- oder Façoncognac zu bezeichnen.

W. Sonne<sup>4</sup>) untersuchte Johannisbeer- und Stachelbeersäfte aus dem Jahre 1886 und die aus denselben, unter Zusatz von Wasser und Zucker bei der Gährung erhaltenen Weine. 100 ccm der Säfte enthielten:

Proc.
1,99 = 2,23
2,14 = 2,40
1,83 = 2,04
1,39 = 1,55

Die Analyse der Weine ergab:

Giornale di Agricoltura Pratica 1888, 492, 562, 593, 689.
 Zeitschr. anal. Chem. 27, 729.
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 380.
 Chem. Centr. 1888, 1536 (Ausz.); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 424 (Ausz.).

	Spec. Gewicht	or Alkohol	oo. Extract	Proc.	Aepfel- os säure	oc. Zucker	Proc.
Weißer Johannisbeerwein	1,0255	11,74	11,06	0,29	1,01	8,37	0,2254
Rother Johannisbeerwein I. Qualität	1,0277	9,95	11,39	0,21	0,92	9,09	0,4034
Rother Johannisbeerwein II. Qualität	1,0611	9,37	20,20	0,39	1,09	16,88	0,2011
Stachelbeerwein	0,9971		3,93	0,21	0,95	1,89	0,4561

Nessler<sup>1</sup>) schrieb einen Aufsatz über die Grundsätze für die Bereitung und Pflege des Obst- und Beerenweines.

F. Farsky<sup>2</sup>) hat aus entkernten Holzäpfeln aus der Gegend von Tabor in Böhmen einen *Apfelwein* gewonnen und denselben untersucht. Das specifische Gewicht des Weines betrug bei 17,5° 1,00796; die procentische Zusammensetzung war folgende:

## 100 Thle. Asche enthielten:

Wasser, Kohlensäure und		Kieselsäure 1,3940
Aetherarten	88,9762	Chlor 9,6970
Alkohol	6,9996	Schwefelsäure 9,0303
Traubenzucker	0,5508	Phosphorsaure 2,7880
Rohrzucker	0,0511	Kali 34,6667
Aepfelsäure	0,4688	Natron
Essigsäure	0,0258	Kalk 9,7576
Stickstoffhaltige Substanzen	2,7522	Magnesia 2,7880
Asche	0,1651	Eisenoxyd, u. s. w 3,6364
Nichtbestimmte Stoffe	0,0104	

G. Jacquemin<sup>3</sup>) berichtete über Saccharomyces ellipsoïdus und dessen Anwendung zur industriellen Gewinnung eines Gerstenweines. Danach ändert sich die elliptische Hefe nicht, gleichgültig ob dieselbe einer mit Weinstein versetzten Gerstenwürze oder einer Bierwürze zugesetzt wird. Aus ersterer Würze konnte mit dieser Hefe ein wirklicher Gerstenwein gewonnen werden, der nachstehende Zusammensetzung zeigte:

<sup>1)</sup> Biederm. Centr. 17, 848. — 2) Daselbst, S. 850. — 3) Compt. rend. 106, 643; Monit. scientif. [4] 2, 581; Bull. soc. chim. [2] 49, 674.

Trockensubstanz in 1 Liter		60 g
Asche in 1 Liter (darunter 0,50 Phosphorsäure	).	3 "
Alkoholgrade		60
Alkohol		4,80 Proc.
Zucker		1,00 "
Dextrin		3,00 "
Albuminoïde und unbestimmte Substanzen		1,28 "
Glycerin		0,20 , "
Bernsteinsäure		0,04 ,
Essigsaure		0,02 "
Weinstein		0,25 "
Mineralbestandtheile der Gerste		0,23 "
Wasser		89,18 "

Aus einem längeren Berichte von A. Morgen über Fortschritte in der Spiritusfabrikation 1) konnte Nachstehendes entnommen werden. Von der Ansicht ausgehend, daß die Melasse Spaltpilze enthält, welche Zucker zerstören und zur Bildung flüchtiger Fettsäuren Veranlassung geben, empfahl G. Czeczetka das Dämpfen der mit 1/3 ihres Volumens an Wasser verdünnten und mit so viel Schwefelsäure versetzten Melasse, dass 100 ccm der angesäuerten Melasse 1 ccm Normalnatron zur Neutralisation gebrauchen. - F. Schütt hat interessante Untersuchungen über die Athmung des Malzes auf der Tenne ausgeführt, auf welche hier jedoch nur verwiesen werden kann. - Versuche von Heinzelmann bestätigten die Ansicht Delbrück's, dass beim Dickmaischverfahren die Temperatur nicht zu hoch gehalten werden darf. - Foth erörterte die Frage: Wie weit sollen Dickmaischen vergähren? Danach giebt die in der Praxis übliche Bestimmung der scheinbaren Vergährung vielfach zu Täuschungen Anlass; es gelingt auch, den scheinbaren Vergährungsgrad auf dem Wege der Rechnung zu ermitteln. -Schrohe theilte die Beobachtung mit, dass Schaumgährung durch Vermehrung des üblichen Hefequantums auf das Zweibis Dreifache verschwindet. — Ueber den Einflus der Kohlensäure auf Gährung und Hefebildung hat sich zwischen Foth und E. C. Hansen eine Discussion entsponnen. — Holderer hat beobachtet, dass die Bewegung der Hefezellen während der Gäh-

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 267, 521; 268, 91, 126, 178, 270; 269, 272 324, 422.

rung eine große Wirkung auf den ganzen Verlauf der Gährung ausübt. — J. Thausing hat vergleichende Gährversuche ausgeführt; Er kam zu dem Schlusse, dass indifferente Körper (Stärkemehl) nicht erhöhend auf die Vergährung wirken. Hierzu machte Foth einige Bemerkungen. - M. Hatschek schlug in einer Arbeit über die Anwendung der Milchsäure in der Spiritusund Preshefesabrikation vor, die Milchsäure durch Mineralsäuren und insbesondere schweflige Säure zu ersetzen, zu welchem Vorschlage R. Hempel einige kritische Bemerkungen machte. — Nach Mittheilungen von O. Durst ist die Hefeausbeute entschieden abhängig von der Qualität des Rohmateriales, insbesondere von dem Stickstoffgehalte desselben. - E. Holtz erhielt ein Patent auf ein Verfahren der Reinigung von Rohspiritus mittelst Fehling'scher Kupferlösung oder ähnlicher alkalischer Kupferlösungen. Danach werden die Alkoholdämpfe in die siedend heiße Kupferlösung eingeleitet, wodurch der Alkohol gar nicht angegriffen wird, die Fuselöle jedoch unter Bildung von Kupferoxydul zu den zugehörigen Fettsäuren oxydirt werden. - Aus einem von Andrae ausgeführten Schlämpefütterungsversuch mit Milchkühen ergab sich eine Steigerung des Milchertrages unter geringer Erhöhung des Fettgehaltes der Milch. - O. Reinke gab Vorschriften zur Bestimmung der Stärke mit oder ohne Hochdruck. Zur Bestimmung ohne Hochdruck dient folgendes Verfahren: 3 g der fein gepulverten Substanz werden mit 50 ccm Wasser zum Kochen erhitzt, auf 62,50 abgekühlt und mit 0,05 g nach Lintner 1) bereiteter Diastase eine Stunde hindurch bei gleicher Temperatur der Zuckerbildung überlassen. Dann kühlt man nach dem Verdünnen mit Wasser, füllt auf 250 ccm auf, filtrirt, invertirt 200 ccm mit 15 ccm Salzsäure (1,125 spec. Gewicht) 21/2 Stunden lang bei Siedhitze im Erlenmeyer'schen Kolben mit aufgesetztem Steigrohre, neutralisirt fast völlig mit Natronlauge, füllt auf 500 ccm auf und verwendet 25 ccm zur Reduction mit Fehling'scher Lösung. In Ermangelung von Diastase verwendet man 10 ccm Malzauszug (100 g Grünmalz

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 2370 ff.

auf 500 g Wasser, sechs Stunden in der Kälte extrahirt). Unter Hochdruck wird die Stärke folgendermaßen bestimmt: 3 g der feinen Substanz werden im Metallbecher mit 25 ccm einprocentiger Milchsäurelösung und 30 ccm Wasser angerührt, mit einem Deckel bedeckt im Soxhlet'schen Dampftopf (oder in Lintner'schen Druckflaschen) 21/2 Stunden auf 3,5 Atmosphären erhitzt, mit 50 ccm heißem Wasser versetzt, nach dem Erkalten auf 250 ccm aufgefüllt und filtrirt; 200 ccm des Filtrates werden, wie oben angegeben, mit Salzsäure invertirt. - A. v. Asboth theilte ein neues Verfahren zur Stärkemehlbestimmung mit. Danach werden 3 g der Substanz mehrere Male mit kaltem Wasser angerieben und in einen Kolben zu 250 ccm gespült; der Kolbeninhalt wird auf 100 ccm ergänzt und eine halbe Stunde lang im Wasserbade erhitzt. Nach dem Erkalten fügt man 50 ccm titrirte Barytlauge hinzu, verschliesst gut und schüttelt zwei Minuten lang gehörig durch. Dann füllt man mit Alkohol bis zur Marke auf. Nach zehn Minuten pipettirt man 50 ccm ab und titrirt mit 1/10 Normalsalzsäure unter Anwendung von Phenolphtalein als Indicator. -Windisch kritisirte diese Methode. - Ueber die Bestimmung der Fuselöle im Trinkbranntwein sprach Mayrhofer auf der sechsten Versammlung der bayerischen Vertreter der angewandten Chemie zu München. — Die Zeitschrift für Spiritusindustrie veröffentlichte die Vorschriften, welche die amtlichen Chemiker für die Prüfung des Holzgeistes und der Pyridinbasen als Denaturirungsmittel erhalten haben. - Windisch hat gefunden, dass die Milchsäure sehr verbreitet ist und dass die Entstehung derselben durchaus nicht an die Gegenwart von Organismen, speciell des Milchsäureferments, gebunden ist. - Lindner beobachtete, dass Pediococcus in Malzextractwürzen eine starke Milchsäureentwickelung veranlasst und Hayduck hat bei der spontanen Gährung von Malzschrotmaischen eine beträchtliche Milchsäuregährung beobachtet. - J. Schrohe berichtete über Untersuchungen von Soyka, welche ergaben, dass die Gährung unter gewissen Verhältnissen durch der Gährflüssigkeit zugesetzte feste Körper beschleunigt wird. - G. Bodländer und J. Traube fanden in verschiedenen Branntweinen im Allgemeinen einen

niedrigeren Fuselgehalt als 0,3 Proc. und brachten daher als Grenzzahl einen Fuselgehalt von 0,1 bis 0,15 Proc. in Vorschlag. - Dieselben 1) haben ein Verfahren zur Trennung von Gemischen aus Aethyl- oder Methylalkohol mit Wasser von Fuselöl und ätherischen Oelen aufgefunden, welches in der Behandlung von Alkohol mit wässerigen Lösungen gewisser Salze und Basen, wie Kalium- und Natriumcarbonat. Kalium- und Natriumhydroxyd. Natriumphosphat, Natrium-, Ammonium-, Magnesium- und Zinksulfat, Kali- und Ammoniakalaun, besteht; es bilden sich zwei Flüssigkeitsschichten, von denen die obere die Beimengungen, die untere den gereinigten Alkohol enthält. - Salzer fand im Weingeist Vanillin 2). - Laborde und Magnan haben Untersuchungen über die Giftigkeit der höheren Alkohole und der künstlichen Bouquets angestellt. Die meisten dieser Substanzen äußerten sehr nachtheilige Wirkungen; Furfurol rief epileptische Krämpfe hervor. — Windisch berichtete über den antiseptischen Einfluss der Kohlensäure auf die spontane Veränderung der Malswürse nach Untersuchungen von Cuisinier. - Fokke erging sich über ein thierisches Ferment. Er beobachtete, dass das Gewebe irgend eines Theiles eines frisch geschlachteten Thieres. in eine sterilisirte Flüssigkeit gebracht, im Stande ist, Zucker in Säure und Stärke in Zucker überzuführen. - Schoeckh führte Versuche über die Verarbeitung von erfrorenen Kartoffeln aus und Heim berichtete über vergleichende Anbauversuche mit verschiedenen Kartoffelspielarten. - Th. Morawsky und M. Glaser haben eingehende Versuche über die Wirksamkeit verschiedener Malzarten ausgeführt und sind zu folgenden Schlüssen gelangt: 1. Das Roggenmalz ist dem Hafermalz in Bezug auf zuckerbildende Kraft bedeutend überlegen; 2. das Weizenmalz übertrifft ebenfalls das Hafermalz und ist dem Roggenmalz mindestens gleichwerthig; 3. die zuckerbildende Kraft sorgfältig erzeugten Roggen- und Weizenmalzes steht gegen jene des Gerstenmalzes wenig zurück; 4. das Hafermalz hat eine geringere zucker-

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 1418. — 2) JB. f. 1885, 169, 1907 f., 1765, 1986, 2092.

bildende Kraft, als das aus anderen Getreidearten bereitete Malz; 5. das Maismalz, bei gewöhnlicher Temperatur erzeugt, steht dem Hafermalze noch bedeutend nach. Ist das Maismalz dagegen bei hoher Temperatur gekeimt und sehr lang gewachsen, so nähert sich die zuckerbildende Kraft desselben derjenigen des Hafermalzes. - C. Hesse berichtete über das Abbrennen wenig concentrirter, entschalter Maischen. - Zur Bekämpfung der Schaumgährung empfahl J. E. Brauer den Zusatz von Roggen- und Haferschrot zu gleichen Theilen zur Maischmalzhefe, ferner die ausschliessliche Verwendung von Hafermalz zur Hauptmaische, Zusatz der Hefe bei 31° und Abkühlung bis auf 14°. -Thausing hat die Einwirkung von Malsmehl und anderen Körpern auf den Vergährungsgrad untersucht und ist zu folgenden Schlüssen gelangt: 1. Malzmehlzusatz zur Hefe wirkt erhöhend auf den Vergährungsgrad; 2. durch vorheriges Erhitzen (Abbrühen oder Kochen) wird die Wirkung des Malzmehles abgeschwächt, jedoch nicht aufgehoben; 3. Zusatz von Gerstenmehl wirkt ebenso wie Malzmehl erhöhend auf den Vergährungsgrad; 4. Zusatz von Reisstärke zur Hefe bleibt ohne Einwirkung auf den Vergährungsgrad, ebenso der Zusatz von Kühlgeläger und Spänen zur Würze. - Delbrück hielt einen interessanten Vortrag über die Heferassen im Brennereibetriebe. - E. J. Brauer gab ein Verfahren an zur Herstellung von Kunsthefe, welche in hoch concentrirten, aus stärkemehlhaltigen Stoffen hergestellten Branntweinmaischen eine reine alkoholische Gährung bewirkt. Dieses Verfahren bezweckt eine Tödtung oder Lähmung der Fäulnisfermente durch Temperatursteigerung des Hefegutes nach der Zuckerbildung auf 75° und darüber und durch geringen Schwefelsäurezusatz zur angestellten Hefe zum Schutze vor Bacteriengährung. — Grote und Pinetta haben ein Verfahren zur Entfuselung und Reinigung von Rohspiritus oder Maische, welche den Rohspiritus enthält, angegeben. Dieses Verfahren besteht in der Anwendung des durch Glühen eines Gemisches von Kaliumnitrat und Magnesiumcarbonat erzeugten Productes, welches dem zu reinigenden Rohspiritus beim Destilliren zugesetzt wird. -Wepper und Lüders haben gefunden, dass die Untersuchung der Pyridinbasen (zur Denaturirung von Spiritus) mit Chlorcadmium sehr von der Beschaffenheit des letzteren abhängt. In zwei verschiedenen Proben von reinem Chlorcadmium fanden Sie 37.58, beziehungsweise 36.63 Proc. Chlor und 11.32, beziehungsweise 9,17 Proc. Wasser; nur jenes Chlorcadmium mit 36,63 Proc. Chlor und 9,17 Proc. Wasser gab die Pyridinbasenprobe in genügender Schärfe. - Nach Untersuchungen von Magerstein ist die antiseptische Wirkung der neuerdings empfohlenen a-Oxynaphtoësäure etwa fünfmal größer als die der Salicylsäure. -Lanson hat in den Producten der alkoholischen Gährung des Zuckers Isobutylenglycol gefunden. - A. von Asboth kam auf Grund Seiner Versuche zu dem Schlusse, dass die Getreidearten keinen Zucker, weder Glykose noch Saccharose, enthalten, daß vielmehr deren Auffindung der Anwendung schlechter Methoden zugeschrieben werden muß. - Hierzu bemerkte Morgen, daß Waas in einer großen Anzahl Weizenproben stets Zucker gefunden habe.

L. Lindet 1) hat den Einfluss der Gährungstemperatur auf die Production höherer Alkohole bei den aus Roggen und Mais dargestellten Würzen studirt und folgende Resultate erhalten:

Cabana automonostas	Rohalkohol	Höhere	Alkohole
Gährungstemperatur	ccm	ccm	Proc.
32 bis 350	675	3,9	0,58
$25   ,   27^{\circ}$	1607	9,6	0,59
19 , 210	18 <b>34</b>	9,9	0,54
8 , 100	1877	9,7	0,52

Broyer und Petit?) haben vorgeschlagen, den Alkohol vermittelst des nach einer Methode von Houseau 3) erhaltenen Ozons zu reinigen, welches die den schlechten Geschmack bedingenden Oele zerstört oder verändert.

E. Reboux4) beschrieb die Verfahren zur Reinigung von Alkohol, beziehungsweise die directe Gewinnung von reinem

<sup>1)</sup> Compt. rend. 107, 182; Bull. [soc. chim. 50, 164. — 2) Chem. Centr. 1888, 620 (Ausz.). - 5) Durch Inductionselektricität. - 4) Monit. scientif. [4] 2, 1389.

Alkohol aus gereinigter Weinhefe von J. A. F. Bang und M. C. A. Ruffin 1), Godefroy 2) und P. F. Tettelin. Das Verfahren von Bang und Ruffin beruht auf der Extraction der schädlichen Fuselöle mittelst Petroleumkohlenwasserstoffen, bei An- oder Abwesenheit von freien Alkalien oder Hydroxyden der alkalischen Erden, aus dem 30 grädigen Weingeist. Das Verfahren von Godefroy bezweckt die Veränderung der schädlichen Fuselöle, durch nach einander folgendes Behandeln des Weingeistes mit Zinkstaub und Hypochloriten. Das Tettelin'sche Verfahren beruht auf den Beobachtungen, dass fuselfreier Alkohol nur aus filtrirten Würzen erhalten werden kann, dass nur die elliptische Hefe einen guten Alkohol erzeugt und daß die Weinhefe so langsam fermentirt, dass es nicht möglich ist, auf ihre directe Einwirkung ein industrielles Verfahren zu gründen, dieselbe vielmehr außerdem von krankheitserregenden Fermenten befreit werden muss; demnach ist erst durch entsprechende Regeneration, Reinigung und Cultur der elliptischen Hefe ein Product zu erhalten, welches in filtrirten Würzen reinen Alkohol erzeugt.

Ch. Ordonneau<sup>3</sup>) schrieb eine Abhandlung über die Substanzen, welche den Geschmack des Handelsalkoholes ungünstig beeinflußen, in welcher Er sich auf Seine früheren Arbeiten<sup>4</sup>) stützt. Zu erwähnen ist nur, daß Er nunmehr zwei Pyridinbasen in den Handelsalkoholen, und zwar eine bei 177 bis 179° siedende und eine bei 190 bis 191° siedende Base, nachgewiesen hat, von welchen die niedriger siedende an Nicotin erinnert, die höher siedende ferner an Giftigkeit jener nichts nachgiebt.

M. Karcz<sup>5</sup>) fand, gleich wie Bauer<sup>6</sup>), in einem hochprocentigen *Melassespiritus Coniferylalkohol*<sup>7</sup>) und *Eugenol*. Hiernach ist es wahrscheinlich, dass in den Rüben *Coniferin*<sup>8</sup>) vorkommt, welches sich bei der Gährung durch Fermente in Zucker und Coniferylalkohol spaltet; der Alkohol kann dann durch Reduction Eugenol liefern.

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1887, 2634 f. — 2) Vgl. JB. f. 1887, 2633 f. — 5) Chem. Centr. 1888, 160 (Ausz.). — 4) Vgl. JB. f. 1886, 2135 f. — 5) Chem. Centr. 1888, 813 (Ausz.). — 6) Folgende Seite. — 7) JB. f. 1885, 1766. — 8) JB. f. 1885, 1308, 1310, 1763, 1766, 1802, 1986.

Auch E. Bauer<sup>1</sup>) hat bei der Destillation eines stark gefärbten, hochprocentigen *Melassenspiritus* mit einer Spur Schwefelsäure im Wasserbade ein grünes, öliges Phlegma erhalten, in welchem *Coniferylalkohol*<sup>2</sup>) und *Eugenol*<sup>2</sup>) sich vorfand. In Bezug auf das von Salzer<sup>4</sup>) beobachtete Vorkommen von *Vanillin*<sup>5</sup>) im Weingeist ist Bauer der Ansicht, dass dasselbe aus dem Getreide stamme und die Intensität des Austretens dieses Körpers im Weingeist mit der Art des Brennapparates zusammenhänge.

X. Rocques beschrieb eine Untersuchungsmethode von natürlichen Branntweinsorten. Danach destillirt man einen halben Liter Branntwein unter Benutzung des Le Bel-Henninger'schen Kugelaufsatzes und gewinnt derart neun Fractionen zu je 50 ccm. Jede erhaltene Fraction wird dann mit Fuchsin, Anilinacetat, concentrirter Schwefelsäure, Permanganat und ammoniakalischer Silberlösung geprüft, wofür specielle Vorschriften angegeben wurden. Für jede der fünf Reactionen erhält man eine Curve, deren Abscissen die Intensität der Reactionen und deren Coordinaten die einzelnen Fractionen bilden. Für die natürlichen Branntweinarten (Cognac, Kirschgeist, Cider, Whisky, Rum) kommen dann fünf charakteristische Curven zu Tage, welche von auf gleichem Wege aus künstlichen Branntweinen erhaltenen leicht zu unterscheiden sind.

B. Derham 7) besprach die Mängel des in England üblichen Systems der *Spiritusbesteuerung* und die Mittel zu deren Behebung.

D. B. Dott<sup>8</sup>) hielt einen Vortrag über denaturirten Spiritus. In der Zeitschrift für angewandte Chemie<sup>9</sup>) wurde der Bundesrathsbeschlus vom 21. Juni 1888 betreffend die Denaturirung des Spiritus mitgetheilt.

A. Bornträger 10) besprach die *Denaturirung* des zu Industrie-, Haushaltungs- u. s. w. -zwecken dienenden *Spiritus* 

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 1451. — 2) JB. f. 1875, 437. — 3) JB. f. 1871, 623. — 4) Dieser JB., S. 2807. — 5) JB. f. 1871, 816; f. 1874, 520. — 6) Bull. soc. chim. 50, 157. — 7) Chem. Soc. Ind. J. 7, 276. — 6) Pharm. J. Trans. [3] 18, 702. — 9) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 401. — 10) Daselbst, S. 137.

und empfahl als allgemeines Denaturirungsmittel Petroleum (Brennöl).

Auch A. Schneider 1) besprach die an ein *Denaturirungs-mittel* für *Spiritus* zu stellenden Anforderungen und empfahl zu demselben Zwecke die Verwendung eines Zusatzes von 0,5 Proc. der zwischen 100 bis 200° siedenden Antheile des gewöhnlichen Brennpetroleums.

C. A. Crampton<sup>2</sup>) untersuchte zahlreiche amerikanische *Biere*, *Weine* und *Apfelweine*, sowie die Mittel zur Conservirung und Verfälschung dieser Getränke.

Aus einem längeren Berichte von C. J. Lintner<sup>3</sup>) über Fortschritte in der Bierbrauerei konnte Nachstehendes entnommen werden. O. Reinke fand in der hölzernen Wasserreserve einer Branerei Brunnenwasser mit Sarcina in Zoogleen. - J. Hanamann hat 64 Sorten böhmischer und mährischer Gerste aus den Jahren 1884, 1885 und 1886 untersucht und in derselben einen mittleren Stärkegehalt von 67,09 Proc. und einen mittleren Proteingehalt von 10.86 Proc. gefunden. — Hayduck berichtete über eine in Gemeinschaft mit Foth und Windisch ausgeführte Untersuchung über den Hopfen und seine Bestandtheile. gelang Ihnen, im Hopfen drei verschiedene Harze nachzuweisen, ein hartes und zwei weiche. Die beiden weichen Harze sind selbst in geringer Menge im Stande, die Milchsäuregährung zu hemmen, während sie Pediokokkus oder Sarcina und ebenso Essigsäurepilz und Kahmpilz in ihrer Entwickelung nicht zu beeinträchtigen vermögen. Das feste Harz übt auch auf die Milchsäuregährung nur einen unbedeutenden Einflus aus. Die Harzdecke, welche nach beendeter Hauptgährung auf der Oberfläche des Bieres sich ausscheidet, enthält nur wenig eines schmierigen Harzes und besteht wahrscheinlich wesentlich aus Eiweisskörpern. Auf Zusatz geringer Mengen Milchsäure wird der größere Theil des Hopfenharzes aus der Lösung abgeschieden. Das fertige Bier enthält sehr viel weniger Harze und Bitterstoffe,

Chem. Centr. 1888, 234 (Ausz.). — <sup>3</sup>) Am. Agric. Rep. 1887, 183. —
 Dingl. pol. J. 267, 38, 75, 410; 268, 564; 269, 78; 270, 135, 278, 323.

als in wässeriger Lösung enthalten sein können. - E. Chr. Hansen hielt einen Vortrag über Hefe und Hefenreinzucht. - P. Lindner beschrieb ein natürliches Vorkommen von Askosporenbildung in Brauereien, - Derselbe fand ein neues, in Malzmaischen vorkommendes, Milchsäure bildendes Ferment, welches dem Pediokokkus sehr ähnlich ist. Für dasselbe ist die Tetradenform besonders charakteristisch und wurde dasselbe als Pediococcus acidi lactici bezeichnet. Dieses Ferment bildet an Glaswandungen fest anhaftende, dünne Belege und entwickelt sich am besten bei einer Temperatur von 41°; bei 50° wird es in seiner Gährung und bei 62º jedenfalls schon in seiner Lebensfähigkeit beeinträchtigt. - R. Kayser fand in mehreren Proben von Stockheim'scher Klärcellulose neben Alkohol nicht unerhebliche Mengen von Salicylsäure. — C. Lintner beschrieb das Farbmalz und dessen Bereitung. - G. C. Holm besprach die Gefahren der Inscirung der Bierwürze bei Anwendung jener Vorrichtungen zur Kühlung und Lüftung derselben, bei welchen die Würze ungehindert mit der freien Luft in Berührung kommt. - P. Lindner führte eine Untersuchung über die Askosporen und ihre Beziehungen zur Constanz der Heferassen aus. Das Resultat der Versuche war, dass die Nachkommen von sporenführenden Zellen bei drei Hefesorten vollständig in ihren Eigenthümlichkeiten mit der voraufgegangenen Generation in Uebereinstimmung blieben. Auch die Nachkommen verschiedener sporenführender Zellen je einer Hefe ließen keine merklichen Unterschiede unter einander erkennen. - Derselbe hat an einer Pastorianusform und zwei leicht Sporen bildenden Unterhefen, unter sehr einfachen Bedingungen, eine directe, massenhafte Sporenbildung Wurden nämlich größere Mengen dieser Hefen beobachtet. filtrirt und, auf dem Filter belassen, nur lose durch eine doppelte Lage Fliesspapier bedeckt, so zeigte sich nach drei bis vier Tagen die Bildung einer das Licht fast rein weiß reflectirenden Schicht.-Hansen gab einen Ueberblick über unsere bisherigen Kenntnisse von den roth und schwarz gefärbten Sprofspilzen. -H. Will berichtete über Sporen - und Kahmhautbildung bei Unterhefe. - Lindner beschrieb die Herstellung gefärbter Hefepräparate. - P. Lindner hat ein einfaches Verfahren zum Nachweise von Mikroorganismen in der Luft von Gährungsbetrieben angegeben, bei welchem Gelatinecylinder in Verwendung kommen. — C. Grönlund konnte als Ursache des bitteren, unangenehmen Beigeschmackes eines Bieres den Sacch. Pastorianus I. nachweisen. - E. C. Hansen hat die Koch'sche Methode der hygienischen Untersuchung des Wassers auf Mikroorganismen für die Zwecke der Bierbrauerei modificirt. -Windisch berichtete über die wechselnde Beschaffenheit des Brauwassers und die damit zusammenhängenden Betriebsstörungen; W. Johannsen über mehlige und glasige Gerste. -A. Schnell besprach ein Sudverfahren mit Laufenlassen der Maische über Feuer zwischen 50 bis 72°. - Krandauer machte Mittheilungen aus der Versuchs- und Staatsbrauerei Weihenstephan über Verarbeitung von slovakischer und bayerischer Gerste, ferner über Düngungsversuche bei Gersten. — E. Wein hat Münchener und Berliner Weissbier untersucht:

·	Specifisches Gewicht	Wasser in Proc.	Alkohol GewProc.	Maltose in Proc.	Dextrin in Proc.	Stickstoff in Proc.	Asche in Proc.	Auf 100 ccm Bier ver- braucht ccm NormAlkali	Extract in Proc.	Extract der Stammwürze	Vergüh- rung-grad
Berliner Weissbier	1,0118	92,97	2,82	0,92	2,10	0,051	0,124	2,6	4,21	9,65	56,3
Münchener Weissbier:											
von M. Schramm	1,0162	90,52	3,75	2,04	2,13	0,056	0,143	1,65	5,73	12,95	55.7
"G.Schneider u.Sohn	1,0159	90,81	3,57	1,53	2,64	0,061	0,112	1,90	5,62	12,49	55.0
"Röckl	1,0140	91,11	3,72	1,36	2,23	0,048	0,108	1,75	5,17	12,34	58,1
MünchenerWeissbierbock:									}		
von M. Schramm		86,55	4,49	3,65	3,48	0,094	0,228	2,00	8,96	17,62	49,1
". G. Schneider u. Sohn					l	0,078	•		6,96	14,45	51.9

In der Versuchs- und Staatsbrauerei Weihenstephan wurden Versuche über die Anwendung von flüssiger Kohlensäure in der Bierbrauerei mit günstigem Erfolge durchgeführt. — A. Emmerling berichtete über Anbauversuche mit Braugerste in Schleswig-Holstein im Jahre 1887. — R. Braungart hielt einen Vortrag

über Hopfentrichome, beziehungsweise das Lupulin. - E. Wolff theilte Analysen von Malzkeimen und getrockneten Biertrebern mit; Er fand in Malzkeimen 22,75 bis 27,61 Proc. Proteïn, 1,87 bis 1,97 Proc. Fett, 13,17 bis 16,16 Proc. Rohfaser, 40,11 bis 47,53 Proc. stickstofffreie Extractstoffe, 5,88 bis 6,38 Proc. Asche und 5,26 bis 11,46 Proc. Wasser; in getrockneten Biertrebern 18,67 bis 22,69 Proc. Protein, 6,94 bis 8,21 Proc. Fett, 12,90 bis 19,06 Proc. Rohfaser, 37,28 bis 51,78 Proc. stickstofffreie Extractstoffe, 4,06 bis 4,87 Proc. Asche und 5,16 bis 9,91 Proc. Wasser. — Nach einem Verfahren von G. Langhans soll man zum Schwefeln und Trocknen des Hopfens die mit Luft verdünnte, und nach Bedarf erwärmte, schweflige Säure in beständigem Kreislaufe durch den Behälter führen, welcher vollständig mit Hopfen gefüllt ist, und die Säure alsdann wieder mit Luft verdrängen. -E. C. Hansen gab ein Buch heraus, welches in abgerundeter Form Seine bahnbrechenden Arbeiten und Untersuchungen aus der Praxis der Gährungsindustrie enthält. — G. Topf theilte einige Beobachtungen über die Reinzucht und Beurtheilung der Bierhefen mit. - P. Lindner veröffentlichte folgende Mittheilungen: Ueber einige Gährversuche mit verschiedenen Hefen: das Langwerden der Würze durch Dematium pullulans: die Sarcina-Organismen der Gährungsgewerbe. Auf diese Arbeiten kann hier nur verwiesen werden. - W. Schultze hat gefunden, dass der Biergeschmack und der Biergeruch durch das Sonnenoder Tageslicht im Kleinverkehre mit Bier zerstört werde. -S. Rohn und H. Wichmann haben Versuche über Bierfiltration ausgeführt. -- L. Falkenau und W. Reese theilten folgende Analysen amerikanischer Biere mit:

	Spec. Gewicht	Alkohol GewProc.	Extract	Eiweis	Zucker	Asche
Amerikanisches Lager- bier, von Battersall	1,018	4,83	5,41	0,74	1,52	0,28
Frederiksburger Lager- bier, von Falkenau u. Reese		4,50	6,26	0,74	2,2	0,20
In 100 Thln. Asche Schwefelsäure.	fanden	sich 52,4	0 Phos	phorsäu	re und	2,24

- W. M. Hamlet 1) berichtete über die Gegenwart von Fuselöl im Biere. Um Fuselöl (besonders Amylalkohol) im Biere nachzuweisen, extrahirt man eine Gallone Bier mit 150 ccm Chloroform, wäscht das Chloroform mit Wasser und erhitzt es dann mit 5 g Kaliumdichromat nebst 2 g concentrirter Schwefelsäure sechs Stunden lang unter Druck bei 85°. Hierauf destillirt man ab, versetzt den Rückstand mit Wasser, destillirt nochmals und kocht das Destillat eine halbe Stunde am Rückflusskühler mit Baryumcarbonat. Danach destillirt man das Chloroform ab, filtrirt den Rückstand, dampft das Filtrat ein und bestimmt in dem Rückstande Baryum und Chlor. Die Differenz zwischen dem gefundenen Chlorbaryum und dem Gesammtrückstande ergiebt die Menge des Baryumvalerianates. Nach dieser Methode arbeitend, fand Er in dem Bier von Sydney (Australien) 0,1 bis 0,5 Proc. Amylalkohol. Die Bildung des Fuselöles wird offenbar durch die bei der Gährung herrschende Temperatur, sowie durch den Zusatz von Zucker beeinflusst. Auf Grund von mit Thieren angestellten Versuchen hält Er die Anwesenheit von Fuselöl im Bier für gesundheitsschädlich.
- P. Lindner<sup>2</sup>) beschrieb die Sarcinaorganismen der Gährungsgewerbe. In physiologischer Beziehung haben sich sämmtliche Arten als Säurebildner (für Milchsäure) erwiesen, besonders Pediococcus acidi lactici.
- F. Fischer<sup>3</sup>) hat einen Aufsatz über die *Erzeugung* und *Verwendung von Kälte* geschrieben, in welchem Er hauptsächlich die diesbezüglichen Verhältnisse in der *Bierbrauerei* berücksichtigte.
- J. Heron<sup>4</sup>) hielt einen Vortrag über die Anwendung des Polarimeters in der Bierbrauerci.
- E. Prior<sup>5</sup>) untersuchte 41 *Gersten*proben in Bezug auf ihre Keimfähigkeit sowie ihren Gehalt an Wasser, Stickstoff, Asche, Phosphorsäure und Trockensubstanz. Auf die Resultate dieser Untersuchung kann hier nur verwiesen werden.

<sup>1)</sup> Chem. News 58, 81, 87. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 716 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 7. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 259. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 83, 84.

Derselbe 1) untersuchte 17 bayerische Malze aus den Ernten des Jahres 1886 und fand in denselben 7,04 bis 11,04 Proc. Wasser, 68,49 bis 73,00 Proc. Extract, 0,27 bis 0,52 Proc. Milchsäure und ein Verhältniss von Maltose zu Nichtmaltose, wie 1:0,31 beziehungsweise wie 1:0,68. Die Verzuckerungszeit schwankte zwischen 15 und 70 Minuten.

- C. G. Zetterlund<sup>2</sup>) gab als Eigenschaften einer guten schwedischen Malsgerste an, dass deren Wassergehalt im Durchschnitte 14 bis 16 Proc. nicht übersteigen darf, dass die stickstoffhaltige Substanz in nicht größerer Menge als 10 bis 11 Proc. vorhanden sein darf und der Stärke- beziehungsweise Extractgehalt 60 bis 65 Proc. betragen soll.
- O. Schanz<sup>3</sup>) gab in einer Abhandlung über Malzuntersuchungen praktische Winke, um über die Güte eines Malzes rasch ein Urtheil zu gewinnen. Hierbei wird hauptsächlichst auf die kurze Verzuckerungsdauer und die gute Färbung des Malzes Gewicht gelegt.
- O. Reinke 1) untersuchte zahlreiche Proben von Malz des Jahres 1888.

Nach Untersuchungen von E. C. Hansen 5) sind einige der schlimmsten und allgemeinsten Krankheiten der Biere, wie unangenehme Geschmacksänderungen und Hefetrübung, nicht auf Bacterien, sondern auf gewisse Hefearten zurückzuführen. Die Stellhefe darf danach nur aus einer einzigen Art bestehen, nämlich aus der für die betreffende Brauerei günstigsten. Er empfahl daher, von Zeit zu Zeit Reinculturen von Hefe in Verwendung zu nehmen.

Derselbe 6) hat gefunden, dass es verschiedene Bierhefearten gebe und zwar nicht nur sogenannte wilde Hefearten, sondern auch wohl charakterisirte Ober- und Unterhefen, welche in den Brauereien eingeführt sind. Werden dieselben verschiedenen

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 351 (Ausz.); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 83 (Ausz.). — 2) Chem. Centr. 1888, 350 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 433 (Ausz.). — 4) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 715 (Ausz.). — 5) Chem. Centr. 1888, 1190 (Ausz.); Carlsberg Meddelelser 2 (1888), 168. — 6) Carlsberg Meddelelser 2 (1888), 187.

äußeren Einflüssen unterworfen, so können sie stark variiren; werden sie jedoch längere Zeit unter ursprünglichen Verhältnissen gezüchtet, so gehen sie wieder in ihren ersten Zustand über. So lange diese Hefen unter gleichen Umständen in den Brauereien cultivirt werden, zeigen sie nur geringe Schwankungen. Demnach kann man die in der Praxis vorkommenden Arten als constante ansehen. — Derselbe 1) theilte ferner Seine Erfahrungen über das Probenehmen bei der praktischen *Untersuchung* des *Bieres* in den Lagerfässern rücksichtlich seiner Haltbarkeit mit.

C. Bach und C. Gottfried<sup>2</sup>) theilten, als Beitrag zum Studium wichtiger *Bier*sorten, folgende *Analysen* mit:

Biersorte	Alkohol	Extract	Dextrin	Stamm- würze	Ver- gährungs- grad
Bass Pale Ale	6,058	5,35	1,512	17,00	69,36
Victoria Stout	5,356	4,90	1,302	15,14	68,61
Devenish Pale Ale	4,726	5,45	1,209	14,43	63,42
Guiness Stout	5,658	7,42	1,511	18,30	60,40
Tottenham Lager Beer	3.598	5 <b>,6</b> 5	1,194	12,50	56,01
The finest London Cooper	5.027	5,87	1,301	15,50	63,14
Münchener Löwenbräu . Pilsener bürgerl. Brau-	3,664	7,86	2,604	14,75	48,25
haus	3,467	5,33	1,047	11,95	56.54
Münchener Leistbräu .	3,741	7,60	2,394	14,62	49,61
Culmbacher	4,181	9,71	3,114	17,60	46,27
Michelober (Dreher)	4,166	5,43	1,287	13,30	60,26

F. Kundrát<sup>3</sup>) theilte *Analysen* der *Biere* aus den *Pilsener* Brauereien mit. Die erhaltenen Werthe waren folgende:

		G	ewichte	procen	te	-t	<b>a</b>
Gattung	Dichte bei 15º(	Wasser	Extract Schulze	Alkohol	Asche	Ursprüngl Extract	Ver- gabrung grad
Plzenecer (Alt-Pilsener) . Pilsener Actionbrauerei	1,01208	92,62	4,52	2,86	0,164	10,12	55,3
(Bockbier in Flaschen) Pilsener Actienbrauerei	1,01539	89,95	5,96	4,09	0,234	13,80	56,8
(Exportbier)	1,01456	89 <b>,3</b> 0	6,00	4,70	0,258	14,96	59,9

<sup>1)</sup> Carlsberg Meddelelser 2 (1888), 192. — 2) Chem. Centr. 1888, 1540 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 1520 (Ausz.).

L. Roesler 1) fand unter 26 untersuchten Bierproben nur zwei Malzextractbiere frei von schwefliger Säure; dagegen enthielten diese zwei Biere Salicylsäure. Den höchsten Gehalt an schwefliger Säure, nämlich 0,204 g, im Liter zeigte ein indisches Weissbier "Allsop's India Pale Ale". 25 Bierproben enthielten höchstens 3 g Glycerin im Liter, nur das Hoff'sche Malzextractbier enthielt im gleichen Masse 68,5 g. Der Stickstoffgehalt der Biere schwankte zwischen 0,036 und 0,097 Proc. Abzugbiere besassen einen Aschengehalt von 0,135 bis 0,183 Proc., Exportbiere einen solchen bis zu 0,25 Proc.; Ale enthielt 0,34 Proc., deutscher Porter 0.296 Proc. und Hoff'sches Malzextractgesundheitsbier nur 0,166 Proc. Asche. Während der Phosphorsäuregehalt der Asche der meisten Bierproben zwischen 30 und 40 Proc. schwankte, besass Londoner Pale Ale 20,7 Proc., Münchener Spatenbräu 43 Proc. und diätetisches Malzbier von Strafsnicky 48 Proc. Phosphorsäure in der Asche. Bei vielen Bieren steht der Schwefelsäuregehalt im entgegengesetzten Verhältnisse zum Phosphorsäuregehalt; während die meisten Biere einen solchen von 1 bis 6 Proc. der Asche aufweisen, enthält die Asche von Pale Ale 20,8 Proc. Schwefelsäure. Der Gehalt an Kieselsäure in der Asche schwankt im Allgemeinen zwischen 6 und 14 Proc.

O. Reinke<sup>3</sup>) theilte die Analysen folgender Biere mit: I. Exportbier, blank, braungelb, wohl nur durch Farbmalz sich von II. unterscheidend; II. Lagerbier, blank, gelb; III. helles Lagerbier, blank, Spuren von Harz, Eiweiß und Hefe enthaltend; IV. dunkles Bier, dunkelbraun, gut moussirend, vollmundig, mit Spuren von Hefe; V. Exportbier, hellgelb, sehr blank, geringe Spuren Eiweiß und todte Hefe enthaltend, süß schmeckend; VI. Porter aus Chile, dunkelgelbbraun, wenig Sediment von todten Hefen und Pediokokkus enthaltend; VII. deutscher Porter, braun, mäßig Hefe und viel Pediokokkus enthaltend. Die Untersuchung ergab folgende Resultate:

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1475 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 354 (Ausz.).

	I.	II.	III.	IV.	v.	VI.	VII.
Spec. Gewicht	1,0157	1,0156	1,0258	1,0252	1,0195	1,0124	1,0461
Scheinbarer Extract	4,09	4,06	6,448	6,515	5,05	3,237	11,7
Wirklicher Extract	5,95	5,70	8,173	7,726	6,75	5,16	12,9
Alkohol, GewProc	4,07	3,95	4,43	8,17	4,00	4,19	3,18
Säure, als Milchsäure ber.	0,18	0,16	0,088	0,053	0,176	0,122	_
Maltose	1,26	1,49	2,44	2,97	2,10	1,05	_
Dextrin	2,42	2,27	3,48	2,54	3,68	2,38	
Gesammtstickstoff	0,0875	0,0726	0,0859	0,0907	0,0570	0,0695	0,099
Asche	0,231	0,209	0,26	0,221	0,187	0,229	_
Phosphorsaure	0,098	0,088	0,115	0,075	0,067	0,081	_
Stammwürze	13,77	13,30	16,55	13,81	14,40	13,22	18,77
Scheinbare Vergährung .	70,29	69,47	60,5	52,9	64,93	75,56	37,73
Wirkliche Vergährung .	56,86	57,14	50,63	44,05	58,13	60,96	31,27

C. Wein<sup>1</sup>) untersuchte *Münchener Weifsbier* (meist aus Weizenmalz hergestellt) und *Berliner Weifsbier* (hauptsächlichst aus Gerstenmalz gewonnen). Die Analysen ergaben folgende Werthe:

	Berliner Wei <b>fs</b> -		hener ierbock	Münchener Weifsbier	
	bier	I.	II.	I.	II.
Spec. Gew. d. kohlensäurefreien Bieres	1,0118	1,0140	1,0162	1,0277	1,0208
Wasser	Proc. 92,97	Proc. 90,52	Proc. 91,11	Proc. 86,55	Proc. 89,15
Alkohol	2,82	3,57	3,75	3,89	4,49
Extract	4,21	5,17	5,78	8,96	6,96
Stammwürze	9,65	12,34	12,95	17,62	14,45
Vergährungsgrad	56,3	55,0	58,1	49,1	51,9
Zucker	0,92	3,65	2,33	1,36	20,4
Asche	0,124	0,228	0,133	0,108	0,143
Eiweisstoffe	0,32	0,59	0,46	0,30	0,38
Milchsäure, Gramme in 100 ccm	0,234	0,185	0,180	0,149	0,171

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 351 (Ausz.).

- W. Gerdes 1) hat ein Verfahren zur Abscheidung von Hopfenhars und verharstem Hopfenöl bei der Darstellung von Spiritus aus Brauereiabfällen aufgefunden. Danach wird die aus den Abfällen erhaltene Maische, nachdem die Gährung 36 Stunden gedauert hat, für die letzten sechs Stunden derselben auf etwa 50 abgekühlt und die Hopfensamen- und Hopfenharzpartikelchen enthaltende dichte Decke entfernt. Der aus dieser Maische erhaltene Spiritus wird nach dem Rectificiren mit Wasser versetzt, auf etwa 10 abgekühlt und das abgeschiedene verharzte Hopfenöl daraus durch Filtration gewonnen.
- A. Brunn<sup>2</sup>) hat gefunden, dass bei Seinem Versahren<sup>3</sup>) der Herstellung von *Peptonpräparaten* auch *Maltose* beziehungsweise *Maltosepräparate* erhalten werden, welche durch Einwirkung des Sauerteigsermentes auf die Stärkemehlsubstanzen des im Teig enthaltenen Mehles entstehen. Die Maltose geht mit dem Pepton in den wässerigen Auszug des gegohrenen Teiges über, und kann das Gemisch am besten zur Herstellung peptonhaltiger Maltosepräparate verwendet werden.
- V. Marcano<sup>4</sup>) beschrieb die Herstellung des "Yaraque", eines gegohrenen Getränkes der Wilden des oberen Orinoco. Dasselbe wird aus der "Cassave" bereitet, welches letztere ein stärkemehlhaltiges Product ist und durch Zerreiben der Wurzel von Maniok mit Wasser gewonnen wird.
- A. Schumann<sup>5</sup>) ließ sich ein Verfahren zur Darstellung eines dem arabischen Gummi ähnlichen, und wie dieses zu verwendenden, zuckerfreien *Dextrins* patentiren. Danach werden 200 Gew.-Thle. Stärkemehl mit 1000 Gew.-Thln. Wasser und 1 Gew.-Thl. Schwefel- oder Salpetersäure im Autoclaven bei 2 bis 3 Atmosphären Druck so lange gekocht, bis die kleisterähnliche Masse anfängt, dünnflüssig zu werden, worauf die Operation sofort unterbrochen und die vorhandene Säure abgestumpft wird. Hierauf wird die Masse unter einem Drucke von 3 bis 5 Atmosphären weiter gekocht, das erhaltene Product im Taylor-

Ber. (Ausz.) 1888, 421 (Patent). —
 Daselbst, S. 386 (Patent). —
 JB. f. 1887, 2625 f. —
 Compt. rend. 107, 743. —
 Chem. Centr. 1888, 534 (Patent); Ber. (Ausz.) 1888, 680 (Patent).

apparate von der Cellulose und den Salzen befreit, dann über Knochenkohle filtrirt und das Filtrat theils offen, theils im Vacuum bei 40° abgedampft. — Nach einem Zusatzpatente Desselben¹) kann die Stärke auch mit Wasser zu einem dicken Brei angerührt und durch 24 stündiges Stehenlassen mit Säure aufgeschlossen werden. Dann wird die Säure ausgewaschen und die Stärke trocken oder als dickflüssige Milch mit oder ohne Druck auf 160 bis 170° erhitzt.

J. Meyer<sup>3</sup>) berichtete über die Anwendung (speciell im Zeugdruck) gewisser künstlicher Gummiarten. Um aus Alizaringummi eine mehrere Wochen haltbare Lösung zu erhalten, löscht man 740 g Aetzkalk mit 3560 g Wasser, fügt 1900 g Glukose, die in 3800 g Wasser gelöst wurden, hinzu, gießt durch ein klares Sieb und rührt vor dem Gebrauche gut um. Von dieser Mischung fügt man 5 kg zu einer solchen aus 27 kg Alizaringummi mit 50 Litern Wasser, kocht 20 Minuten unter 1 Atmosphäre Ueberdruck und fügt Wasser bis auf 117 kg Gesammtgewicht hinzu. Bei Tanninfarben ist jedoch Gummi dem Alizaringummi vorzuziehen, da letzteres die Farben nicht vollkommen fixirt. Die indischen Gummiarten, welche selbst in warmem Wasser wenig löslich sind, kocht man im Autoclaven mit Wasser bei 1 Atmosphäre Ueberdruck während 30 Minuten.

T. A. Ellwood<sup>3</sup>) hielt einen Vortrag über Gummi arabicum und seine Ersatzmittel.

Im Moniteur scientifique 1) wurde die Fabrikation des Tofu, der Milch der Puff-Bohne (Vicia faba), in Japan beschrieben. Diese Bohne wächst im Norden von China und am Himalayagebirge; sie enthält 1/3 ihres Gewichtes an Fettsubstanzen und beinahe 2/3 an stickstoffhaltigen Substanzen. In China wird dieselbe zur Oelbereitung ausgepresst; die Presskuchen dienen als Futtermittel oder zur Düngung des Bodens. In Japan macht man aus der Bohne Shoyu und Miso (Saucen) oder Tofu und Yuba. Die Fabrikation des Tofu besteht in dem Einweichen der

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 881 (Patent). — 2) Daselbst, S. 1191 (Ausz.). — 3) Pharm. J. Trans. [3] 19, 339, 360. — 4) Monit. scientif. [4] 2, 368.

Bohnen in Wasser, Zermahlen derselben, Aufkochen und Filtriren des Breies.

M. Popow1) beschrieb das in Russland zur Brothereitung hauptsächlichst verwendete Weisen- und Roggenmehl, sowie die Bereitung von Brot aus demselben, und untersuchte verschiedene Sorten von russischem Brot. Bei dieser Untersuchung erhielt Er folgende Resultate:

	Wasser	Aciditat	Pett	Stickstoff- haltige Substans	Asche	Zucker	Starka, Dextrin, Gummi	Cellulose	Stickstoff in der Trocken- substanz
Weizenbrot (gezuckert)	28,09	0,16	1,64	10,50	1,00	2,29	56,23	0,19	2,338
" (a. feinst. Sorte Mehl)	34,69	0,20	0,32	10,68	1,64	0,38	52,03	0,26	2,662
" (ordināres) .	39,01	0,65	0,50	12,65	1,56	1,92	42,65	0,93	3,315
Roggenbrot (der Städte) .	43,20	0,62	0,50	8,09	1,50	1,08	43,58	1,22	2,293
" (vom Lande).	36,00	1,01	0,67	7,66	1,60	1,49	49,81	1,64	2,040

H. Schreib<sup>2</sup>) theilte einige in der Praxis der Stärkefabrikation gemachte Erfahrungen über die Bestimmung und Prüfung der Stärke in Getreidearten und Werthschätzung der letzteren zur Stärkefabrikation mit.

J. König<sup>3</sup>) beschrieb die Unsitte des Glasirens der Kaffeebohnen mittelst Stärkezuckersyrup und untersuchte mit und ohne Zuckerzusatz gebrannten Kaffee. Die Untersuchung ergab:

Probe	Mit Zuckerzusatz gebrannt	Ohne Zuckerzusatz gebrannt
Wasser	. 4,41 bis 10,46	2,73 bis 3,14 Proc.
Auf Trockensubstanz berechne	et:	
Aeufserlich den Bohnen a	a-	
haftende lösliche Stoffe .	. 5,91 , 7,72	4,15 , 4,77 ,
Davon Fehling'sche Lösun	**	
reducirend, als Dextrose b		
rechnet		0,19 , 0,44 ,
Gesammtmenge der in Wasse		
löslichen Stoffe		21,81 , 25,97 ,
Fett (flüchtiges Oel = Aethe		
extract)	. 9,45 , 12,62	12,06 , 16,29 ,

<sup>1)</sup> Monit. scientif. [4] 2, 826. - 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 694. -8) Daselbst, S. 631.

Derselbe<sup>1</sup>) untersuchte einen aus Weizenmehl hergestellten Kunstkaffee und fand in demselben:

Wasser 5,14	Proc.
Stickstoffsubstanz (N × 6,25) 10,75	77
Fett (Aetherextract) 2,19	29
Stickstofffreie Extractstoffe 76,76	
Holzfaser 3,96	77
In Wasser lösliche Stoffe 29,88	"
Asche 1,20	

H. Deininger und C. Loesewitz<sup>3</sup>) gaben folgendes Verfahren zur Herstellung von Kaffeeextract an. Die zerkleinerten rohen Kaffeebohnen werden mit geeigneten Lösungsmitteln (Petroleumäther) entfettet, dann mit Wasser extrahirt; der Extract wird nun mit Kalk-, Magnesia- oder Strontianhydrat oder deren Saccharaten zur Entfernung des Dextrins und der Eiweißstoffe behandelt, endlich filtrirt und zur Trockne eingedampft. Der Rückstand ist dann bei einer bis 220° steigenden Temperatur der trockenen Destillation zu unterwerfen und die das Aroma des Kaffee's enthaltenden Dämpfe von Chlorcalcium aufzufangen. Durch Extraction des letzteren kann man die aromatischen Bestandtheile wiedergewinnen; dieselben werden dann mit dem gerösteten und durch Extraction und Eindampfen von zersetzten Salzen der alkalischen Erden befreiten Kaffeeextract vereinigt.

- L. Legler<sup>3</sup>) hat bei der mikroskopischen Untersuchung verschiedener Sorten von *Cacaobohnen* beobachtet, daß nicht nur die Schalen, sondern auch die Bohnen der Cacaofrucht Spiralgefäße enthalten. Er führte auch eine Anzahl Holzsaserbestimmungen der Schalen und Bohnen dieser Frucht nach der Methode von Henneberg und Stohmann<sup>4</sup>) aus.
- J. L. Shand<sup>5</sup>) hielt einen Vortrag über die *Thee-Industrie* auf Ceylon.
- J. N. Zeitler<sup>6</sup>) untersuchte verschiedene Sorten von schwarzer Pfeffer, weißem Pfeffer, Piment und Paprika und gelangte zu solgenden Resultaten:

Zeitschr. angew. Chem. 1888, 630. — <sup>2</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 771 (Patenth. — <sup>5</sup>) Chem. Centr. 1888, 1627 (Ausz.). — <sup>4</sup>) JB. f. 1885, 1827. — <sup>5</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 18, 625. — <sup>6</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 510.

Beze	ichnun <sub>i</sub>	3			Wasser Proc.	Extract Proc.	Asche	In Salz- säure un- lösliche Asche Proc.	In Salzsäure unlösliche Asche, auf Asche be- rechnet Proc.
Schwarzer	Pfeffer			•	12,05	13,22	7,34	1,86	25,35
77	,				12,35	11,22	3,96	0,21	5,45
79	71				10,79	12,48	4,82	0,45	9,53
n	,,				11,90	12,42	4,53	0,30	6,76
20	77				12,48	10,41	3,73	0,10	2,75
n	n				11,67	12,49	5,31	0,50	9,28
n	,				12,29	12,96	5,16	0,40	7,85
n	,				12,48	12,53	7,93	1,80	22,69
n	77	٠.		•	11,95	13,93	6,02	0,62	10,33
n	,				12,03	10,66	7,66	1,38	18,05
Weißer	77		•		9,90	11,55	5,03	1,24	26,85
Piment .					11,85	13,92	4,96	Spur	Spur
Paprika'.					7,25	28,27	7,40	0,39	5,20
, .					9,55	36,39	6,10	0,39	5,07
n •			•	•	5,90	30,81	7,11	0,47	6,71

E. Reichardt<sup>1</sup>) hat in verschiedenen Proben von sauren Gurken und von Pflaumenmus, welche in gereinigten Kupferkesseln zubereitet wurden, stets kleine Mengen von Kupfer nachgewiesen.

Th. Pfeiffer<sup>3</sup>) schrieb Bemerkungen über die Arbeit von Stutzer und Isbert<sup>3</sup>), betreffend die Werthschätzung der Nahrungs- und Futtermittel. Er kann sich insbesondere damit nicht einverstanden erklären, dass nach diesem Versahren die Cellulose nicht in Lösung gebracht wird und man dieselbe zu den für den thierischen Organismus werthlosen Stoffen wirft.

Cl. Richardson 4) untersuchte eine Anzahl von Pflanzen,

Arch. Pharm. [3] 26, 79. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 488 (Ausz.);
 Biederm. Centr. 17, 115. — <sup>3</sup>) JB. f. 1887, 2822 f. — <sup>4</sup>) Am. Agric. Rep. 1887, 282.

welche als Nahrungs- und Futtermittel in Texas und Neu-Mexiko verwendet werden.

A. Pasqualini<sup>1</sup>) untersuchte zwei neue, unter den Namen Biscotto und Miogene empfohlene Thierfuttermittel; dieselben besaßen nachstehende Zusammensetzung:

	Biscotto	Miogene
Wasser, bei 100° entweichend	. 8 <b>,60</b> 0	13,300 Proc.
Fett	. 5,000	6,000 ,
In Wasser lösliche Substanz	. 18,300	15,000 "
Proteïnsubstanz	. 22,801	18, <b>96</b> 0 "
Stärke	. 38,539	36,726 "
Cellulose	. 2,850	6,754 "
Asche	. 3,910	3,260 "
Proteïnstickstoff	. 3,6482	3,0336 "
Gesammtstickstoff	. 3,9150	3,3400 "
Phosphorsäureanhydrid in Procenten der Asche	17,0130	13,7510 "

A. Casali<sup>2</sup>) untersuchte ebenfalls zwei neue *Thierfutter-mittel*, welche unter den Namen *Miogene* und *Galletta* in den Handel gebracht werden, und fand in denselben:

	Miogene	Galletta
Hygroskopisches Wasser	. 11,05	10,72
Organische Substanz	. 82,07	81,77
Gesammtstickstoff	. 4,20	3,98
Asche	6,88	7,51

E. Niederhäuser<sup>3</sup>) hat eine Anzahl *Futtermittel* auf ihren Nährwerth und ihre Verdaulichkeit geprüft. Die gewonnenen Resultate sind in folgenden zwei Tabellen ersichtlich gemacht:

## Zusammensetzung der Futtermittel.

					Wasser	Reinasche	Rohfaser	Fett	Gesammt- Protein	Kohle- hydrate
Weisse  "Rothe "	ກ ກ	-Stengel -Blätter -Knollen -Stengel -Blätter	  	:	70,60 74,75 80,98 65,28 76,00	1,18 3,99 0,99 1,28 3,02	7,89 2,25 0,67 9,14 1,88	0,24 0,89 0,13 0,21 0,73	0,77 3,55 1,76 1,15 3,75	19,32 14,57 15,47 22,94 14,62

Staz. sperim. agrar. 15, 428 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 429 (Ausz.). —
 Landw. Vers.-Stat. 35, 305.

	Wasser	Reinasche	Rohfaser	Fett	Gesammt- Proteïn	Koble- hydrate
Rothe Topinambur-Knollen Moharheu Luzerneheu Rofskastanie, Schalen Kerne Hirseschrot Schrot von Serradella-Samen Nr. 1  Getrocknete Biertreber Nr. 1	81,35 5,08 8,29 41,22 46,88 13,22 14,42 10,83 9,53 9,78 11,37 10,88 10,37 10,98	0,91 8,75 8,09 1,06 1,38 2,76 3,39 3,50 4,00 3,85 8,93 3,84 3,83 4,17 3,80	0,72 32,08 80,77 10,85 1,48 7,73 23,50 21,60 16,22 16,87 16,34 15,81 15,81 18,14 16,28	0,12 2,28 1,89 0,70 3,49 3,63 9,34 8,99 6,05 6,77 5,93 6,88 5,78 6,34 6,66	1,70 6,92 19,71 2,47 4,38 12,99 23,44 25,11 20,19 22,97 20,16 20,78 20,58 21,73 20,70	15,20 44,89 36,25 43,70 42,39 59,67 25,91 29,95 44,01 39,76 42,27 40,82 43,12 39,25 41,58

Gehalt der Futtermittel an Gesammtproteïn, Reinproteïn und verdaulichem Proteïn.

	Gesammt- proteïn	Reinproteïn	Amidkõrper	Ver- dauliches Protein	Vom Gesamnt- protein sind verdaulich Proc.
Weiße Topinambur-Stengel  " Blätter " Nendlen Nothe , Stengel " Blätter " Blätter " Blätter " Rothe " Knollen  Knollen  Knollen  Koskastanie, Kerne  Korskastanie, Kerne  Schrot von Serradella-Samen Nr. 1  Getrocknete Biertreber Nr. 1  " " " 2 " " " 3 " " " 4 " " " 5 " " " 6 " " " 6 " " " 7	0,77 3,55 1,76 1,15 3,75 1,70 6,92 19,71 4,38 12,90 23,44 25,11 20,19 22,97 20,16 20,78 20,58 21,73 20,70	0,77 2,96 0,89 1,15 3,32 0,96 6,92 12,26 4,38 12,90 21,36 20,90 20,19 22,01 20,16 19,19 19,30 19,51 19,85	0,59 0,87 0,43 0,74 - 7,45 0,79 2,08 4,21 - 0,96 - 1,59 1,28 2,22 0,85	0,50 3,29 1,63 0,85 3,49 1,56 5,24 17,40 3,91 11,94 20,23 22,81 16,82 20,96 18,55 18,30 18,55 18,62	65,0 92,7 92,6 73,9 93,1 91,8 75,7 88,3 89,2 91,9 86,3 90,8 82,3 91,2 88,3 89,3 88,9 85,4 90,0

E. F. Ladd¹) untersuchte verschiedene Futterstoffe auf ihren Gehalt an Zucker und Stärke und gab den hierbei eingehaltenen analytischen Gang an. Im rothen Klee wurde gefunden 2,6 bis 5,2 Proc. Invertzucker, 1,2 bis 38,0 Proc. Rohrzucker und 5,58 bis 13,9 Proc. Stärke. Timothee enthielt 2,4 bis 5 Proc. Invertzucker, 4,68 bis 7,6 Proc. Rohrzucker und 17,55 bis 22,61 Proc. Stärke. Beim Reifen der Gräser sinkt deren Zuckergehalt und steigt der Gehalt an Stärke. Die Art der Düngung scheint keinen Einflus auf das Verhältnis von Zucker zu Stärke auszuühen.

A. Stutzer<sup>2</sup>) untersuchte ein *Calciumphosphat*, welches als *Viehfutter* Verwendung finden soll. Dasselbe bestand aus zweibasisch phosphorsaurem Kalk und feinst vertheilter Kieselsäure; es konnten in demselben keine schädlichen Bestandtheile nachgewiesen werden. Das Präparat eignet sich als Beigabe bei der Fütterung geringwerthiger Futterstoffe (Gras und Heu von sauren Wiesen), sowie als bewährtes Mittel gegen die Knochenbrüchigkeit und Knochenerweichung der Nutzthiere.

B. Schulze<sup>3</sup>) untersuchte aus fest zusammengepresster Weizenkleie bestehende *Kleiekuchen* und fand in denselben: 12,51 Proc. Wasser, 17,79 Proc. Rohproteïn, 4,42 Proc. Fett, 55,00 Proc. stickstofffreie Extractstoffe, 6,11 Proc. Rohfaser und 4,17 Proc. Asche.

A. Stutzer<sup>4</sup>) hat zwei Sorten von Kälbermehl untersucht, welche als Kälbernahrung dienen sollen. Das eine, von C. Hirschberg in Hamburg, bestand im Wesentlichen aus gequetschtem Leinsamen, beziehungsweise gemahlenen Leinkuchen. — Das in der Zusammensetzung der Kuhmilch möglichst ähnliche Kälbermehl von Großwendt und Blunck in Hamburg enthielt in Procenten 20,45 Fett, 25,26 (leicht verdauliches) Proteïn, 6,26 Wasser, 1,68 unverdauliche, stickstoffhaltige Körper, 3,32 Salze, 1,38 Holzfaser, 20,77 Zucker und Dextrin, 20,88 Stärkemehl und sonstige

<sup>1)</sup> Am. Chem. J. 10, 49. — 2) Chem. Centr. 1888, 639 (Ausz.). — 3) Daselbst, S. 641 (Ausz.). — 4) Daselbst, S. 389 (Ausz.); Biederm. Centr. 17, 602.

stickstofffreie Extractivstoffe. Die Salze enthielten: 1,38 Proc. Phosphorsäure und 0,92 Proc. Kalk. Das Nährstoffverhältnis ist demnach 10:36. 3 Pfund dieses Kälbermehles sollen mit so viel Wasser gekocht werden, dass die Menge der Suppe 10 Liter beträgt; derselben werden dann 5 Liter Milch hinzugesetzt.

## Heizung und Beleuchtung.

In dem siebzehnten Jahresberichte des Bayerischen Dampfkessel-Revisions-Vereins 1) wurde eine Einrichtung zur Reinigung von Kesselspeisewasser unter Verwendung von Aetzkalk und Soda beschrieben.

- C. Savelsberg<sup>2</sup>) besprach die Reinigung des Kesselwassers nach Derveux. Danach wird das gypshaltige Wasser genau mit Natriumcarbonatzusatz unschädlich gemacht und das ausfallende Calciumcarbonat in einem eigens construirten Schlammsammler, der am Kessel angebracht wird, entfernt.
- F. Muck<sup>3</sup>) berichtete über eigenthümliche Zerstörungserscheinungen an Kesselblech, welche durch den Luftgehalt des Speisewassers veranlasst wurden. An den corrodirten Stellen traten pilzartige Gebilde auf, welche folgende Zusammensetzung besassen:

Eisenoxyd	66,84 Proc.	Chemisch gebundenes		
		Wasser	2,75	Proc.
Kalk	2,60 ,	Kohlensäure	2,32	77
Magnesia	0,39 "	Kohlenstoff	0,22	19
Kieselsäure	1,18 ,	Mit Aether ausziehbares		
Schwefelsäure	. 0,28	"Fett"	0,18	

F. J. Rovan<sup>4</sup>) hielt einen Vortrag über Bestimmung des Heizwerthes von festen und flüssigen Brennmaterialien. Danach

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 267, 197. — 2) Chem. Centr. 1888, 431 (Ausz.). — 3) Stahl und Eisen 1888, Nr. 12. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 195, 308.

erhält man nur dann richtige Wärmewerthe, wenn man den Vorgang der Praxis nachahmt.

F. Fischer<sup>1</sup>) besprach in einem Aufsatze den Werth der Brennstoffe und beschrieb einen Apparat zur Bestimmung des Brennwerthes. — Derselbe<sup>2</sup>) schrieb ferner eine lesenswerthe Abhandlung zur Kenntniss der Wärmeausnutzung in der chemischen Industrie, in welcher Er verschiedene technische Processe auf Grund der Sätze der Thermochemie besprach. Er schlug für technische Zwecke vor, bei Berechnungen lediglich sich der Wärmeeinheit (W. E.) als derjenigen Wärmemenge zu bedienen, welche 1 kg Wasser von 0° auf 1° erwärmt.

E. Lietzmann<sup>3</sup>) stellte Formeln zur Berechnung des Heizwerthes der Brennstoffe auf. In denselben wird der praktische Heizwerth von 1 kg Kohlenstoff zu 6100 und von 1 kg disponiblem Wasserstoff zu 22800 Cal. angenommen und vorausgesetzt, daß der Feuerung 50 Proc. Luft mehr, als theoretisch zur Verbrennung nothwendig ist, zugeführt werde. Die Temperatur der abziehenden Essengase wird zu 250° und der Wärmeverbrauch von 1 kg hygroskopischem Wasser zu 700 Cal. angenommen; für die Rückstände wird statt 1 kg je 1,1 kg in Abrechnung gebracht. Die genaue Berechnungsformel ist folgende: (61 C + 228 H) × (100 + hygroskopisches Wasser — 1,1 Asche):(100 — 7 hygroskopisches Wasser), wobei der Gehalt an Kohlenstoff u. s. w. in Procenten als Ganze auszudrücken ist. Versuche haben die Richtigkeit dieser Formel bestätigt.

In den Mineral Resources of the United States 4) wurde von C. A. Ashburner und J. D. Weeks eine Statistik der Gewinnung und Verarbeitung von Kohle und Coaks veröffentlicht.

W. Spring 5) hat gefunden, dass die Kohle in der Nähe der Lagerstätte weniger Kohlenstoff enthält, als jene der oberflächlichen Partien desselben Lagers.

Zeitschr. angew. Chem. 1888, 351. — <sup>9</sup>) Daselbst, S. 535. — <sup>8</sup>) Chem. Centr. 1888, 458 (Ausz.). — <sup>4</sup>) Mineral Resources of the United States 1887, 168 bis 435. — <sup>5</sup>) Bull. soc. chim. [2] 49, 11.

C. v. John und H. B. v. Foullon<sup>1</sup>) theilten folgende Kohlenanalysen mit:

	Procentische Zusammensetzung						
Fundort	С	н	Ou.N	8	H <sub>2</sub> O	Asche	
Ostrau	78,70	4,50	10,40	-	2,00	4,40	
Hartheflötz des Paulschacht bei Altwasser	79,06	4,76	9,93	_	1,80	4,45	
Hermsdorf, Friedenshoffnungsgrube	78,54	4,50	9,21		1,30	6,45	
Hugozwang, Förderschacht	79,01	4,75	9,69	-	3,01	8,45	
Schadowitz, Sedlowitz	80,50	3,55	11,59	0,37	0,16	8,83	
Schadowitz, Idastollen	75,00	3,99	12,42	1,12	0,23	7,24	
Schadowitz, Budaschin	73,01	4,24	11,81	1,10	0,30	9,54	
Real-West-Hartley	80,59	5,18	8,13	_	4,80	1,30	
Dobrau, Klaraschacht	78,10	4,65	11,08	1,26	2,90	2,01	
Szilnitzi, Granthal	61,38	4,82	15,21	1,89	8,55	8,65	
Kovacsova	38,94	3,07	16,99	3,29	23,35	14,36	
Vordersdorf	66,85	5,62	16,79	_	7,62	3,12	
Salgo-Taljan	63,70	5,08	18,02	_	6,80	6,40	
Miskolcz	66,70	4,98	15,58	_	16,90	1,80	
Brennberg, Hörnerschacht	60,23	3,98	16,15	0,25	16,49	2,90	
Banjaluca, frisch	28,26	3,42	19,30	3,82	36,85	8,35	
Banjaluca, lufttrocken	35,86	4,32	24,42	4,83	20,01	10,56	
Dux, Nelsonschacht	65,15	5,08	17,64		5,69	6,44	
Dux, Antonzeche	47,23	4,02	18,98	0,11	23,86	5,80	
Brüx, Theresiengrube	50,84	4,69	16,32		24,75	3,40	
Brüx, Saxoniagrube	44,06	2,43	5,75	1,40	36,90	9,46	
Duschnitz	43,87	2,26	4,79	2,86	35,68	10,54	
		,	"	, ,		,	

F. Muck<sup>2</sup>) schrieb einen Aufsatz über die westfälische Pseudo-Cannelkohle und ihre Beziehungen zu der echten Cannelkohle und den übrigen Kohlenarten. In chemischer Hinsicht besitzt erstere Kohle weniger Wasserstoff und liefert eine bessere Coaksausbeute als die echte Cannelkohle. Auch die mikroskopische Untersuchung ergiebt den Unterschied beider Kohlen.

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 355 (Ausz.). — 2) Daselbst, S. 699 (Ausz.).

Priwoznik<sup>1</sup>) untersuchte *Braunkohle* von *Lepeny* in Siebenbürgen (Alttertiär) vom Hangenden (I.), von der Mittelbank (II.), vom Liegenden des Flötzes Nr. III (III.), vom Hauptschacht III (IV.) und *Braunkohle* vom Berge *Solim* bei Novi Seher in Bosnien (V. und VI.); Er erhielt nachstehende Resultate:

	I.	II.	III.	IV.	v.	VI.
Wasser	8,60	2,30	3,90	4,00	15,0	13,15
Asche	8,75	10,40	4,20	8,15	7,6	5,55
Kohlenstoff	78,42	69,00	72,70	68,10	54,15	58,46
Wasserstoff	4,80	5,00	5,07	4,65	3,69	3,85
Sauerstoff und Stickstoff .	14,48	13,30	14,13	15,10	19,56	18,99

## Braunkohlenasche aus Trifail enthielt:

Kieselsäure 26,15	Kalk 23,9	6
Thonerde 7,58	Magnesia 8,9	8
Eisenoxyd 9,97	Alkalien 5,3	9
Mangan Spur	Phosphorsäure 2,1	1
Kupfer Spur	Schwefelsäure 15,3	8
Zink 005	·	

W. Hallock<sup>2</sup>) bestimmte das spec. Gewicht verschiedener Sorten Lampenruss und fand dasselbe von 1,723 bis 1,789.

H. B. Hill und A. B. Comey<sup>3</sup>) haben in einem eigens construirten Apparate bestimmt, bei welcher Temperatur sich altes Hols verschiedener Herkunft entflammt. Dieselben ermittelten weiterhin die Menge von Kohlensäure, sowie die Menge des Kohlenstoffs flüchtiger Verbindungen, welche von verschiedenen Hölzern und von Filtrirpapier bei wechselnden Temperaturen abgegeben werden.

A. Wilson 1) hielt einen Vortrag über Wassergas für Heizund Beleuchtungszwecke.

G. Lunge 5) besprach die bei der Verwendung des Wasser-

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 297. — 2) U. St. Geolog. Survey 1887, Nr. 42, 132. — 3) Proceedings of the American Academy of Arts and Sciences 1888, 482. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 20, 100. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 462, 664.

gases zu industriellen Zwecken erforderlichen Vorsichtsmassregeln und theilte den Bericht der schweizerischen Expertencommission zur Prüfung der gesundheitlichen Schädigung der Arbeiter durch Wassergas mit. Er machte auch auf einen gleichartigen Bericht von Abbott, Sedgwick und Ripley Nichols<sup>1</sup>) (sechster Jahresbericht der Gesundheitsbehörde des Staates Massachusetts vom Juli 1885) aufmerksam.

J. Lang<sup>2</sup>) hat im Anschlusse an die Untersuchungen von Naumann und Pistor 3) Versuche über die Vorgänge bei der Wassergas- und Heizgasbereitung ausgeführt und hat hierbei die Temperaturen unter 600° nach Naumann und Pistor, jene über 600° mittelst einer in einem Platingefäse an einem Platindrahte befindlichen Salzperle bestimmt. Den sehr umfangreichen Untersuchungen ist Folgendes zu entnehmen: 1. Bei der Einwirkung von Kohlendioxyd auf Methan beginnt die Reduction des ersteren zwischen 700 und 800° unter Kohleausscheidung. 2. Bei der Wechselwirkung von Methan und Wasserdampf entstehen nur unter Anwendung eines großen Ueberschusses an Wasserdampf hauptsächlichst Kohlenoxyd und Wasserstoff, wahrscheinlich nach der Gleichung  $CH_4 + H_2O = CO + 3H_2$ , wobei sich stets eine dichte, durch Gase kaum sich verändernde Kohle ausscheidet. 3. Wirkt Sauerstoff auf Kohle ein, so bildet sich zuerst Kohlendioxyd, welches danach zu Kohlenoxyd reducirt wird. Einwirkung von Wasserdampf auf Gaskohle beginnt schon unterhalb 600° nach der Gleichung  $C + 2H_2O = CO_2 + 2H_2$ ; bei höheren Temperaturen entsteht dann auch Kohlenoxyd. Graphit wächst mit steigender Temperatur die Menge des Kohlenoxydes im Vergleich zu jener des Kohlendioxydes, wobei die Länge der Gaphitschicht ohne Einfluss auf das Verhältniss der Gase zu sein scheint. Bei normalen Verhältnissen der Wassergasbildung kann man annehmen, dass der durch die Gleichung  $CO + H_2O = CO_2 + H_2$  ausgedrückte Vorgang, gegenüber der Bildung des Kohlenoxydes bei der Reduction von Kohlendioxyd

JB. f. 1885, 2170. — <sup>2</sup>) Zeitschr. phys. Chem. 2, 161; Dingl. pol. J. 269, 130; Chem. Centr. 1888, 1639 (Ausz.). — <sup>8</sup>) JB. f. 1885, 149.

durch Kohle, in den Hintergrund tritt. Hinreichende Mengen von porösen, dem Wasserdampf eine große Oberfläche bietenden Kohlen, bringen den Gehalt des Wassergases an Kohlendioxyd auf ein Minimum. Die durch die drei Gleichungen  $CO_2 + C = 2CO$ , ferner  $2H_2O + C = CO_2 + 2H_2$  und  $CO + H_2O = CO_2 + H_2$  ausgedrückten Vorgänge verlaufen stets unvollständig, so daß die Zersetzung des Wassers durch Kohle selbst bei  $1000^{\circ}$  eine unvollständige ist.

C. Phillips 1) hat frühere Untersuchungen über natürliche Gase 2) fortgesetzt und nunmehr die Analysen der Gase von 1. Raccoon Creck, 2. Baden, 3. Houstonquelle und später 3) jene von 4. Fredonia (New-York) und 5. Murrisville mitgetheilt. Die erzielten Resultate waren folgende:

	1.	2.	3.	4.	5.
Stickstoff	9,91	12,82	15,30	9,54	2,02
Kohlensäure	Spur	0,41	0,44	0,11	0,28
Sauerstoff	Spur	Spur	Spur		_
Ammoniak	_	<u> </u>	8pur	-	_
Schwefelwasserstoff	Spur	·			
Kohlenwasserstoffe, CnH2n+2	90,09	87,27	84,26	90,05	97,70

In der Zeitschrift für angewandte Chemie ') wurde der dritte Jahresbericht des Board of Gas Commissioners of the Commonwealth of *Massachusetts* mitgetheilt.

Einem längeren Berichte von W. Leybold<sup>5</sup>) über Neuerungen und Fortschritte in der Gasindustrie, welcher hauptsächlich die Beschreibung neuer Apparate und die Besprechung rein technischer und commercieller Verhältnisse enthält, konnte nur Nachstehendes entnommen werden. W. Clark hat das Kalken der Kohle im Großen versucht und gefunden, daß hierdurch eine

Chem. Centr. 1888, 193 (Ausz.).
 Nicht in den JB. übergegangen.
 Chem. Centr. 1888, 1222 (Ausz.).
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 299 (Ausz.).
 Dingl. pol. J. 267, 31, 81, 125; 268, 136, 172, 586; 269, 268.

Vermehrung des Ammoniaks und eine Verringerung des Schwefels nebst der Kohlensäure im Gase eintritt, während weder die Leuchtkraft noch die Gasausbeute sich irgendwie verändert. - Fischer bestimmte die Lichtstärken neuerer Gasbrenner und E. Voit führte Versuche aus über die gegenseitige Lichtstärke der gebräuchlichen Normalkerzen, sowie über die Zweckmäßigkeit der üblichen Flammenhöhen. - T. B. Fogarty liefs sich folgendes Verfahren zur Gewinnung von Ammoniumsulfat patentiren: Luft oder Luft und Dampf werden durch eine Schicht glübenden Brennstoff geleitet; das so gewonnene stickstoffhaltige Generatorgas gelangt, mit Luft und Dampf gemischt, in eine hohe, vertical stehende, hoch erhitzte Retorte, in welche von oben gepulverte Kohle und Alkali eingeführt werden. Hierbei liefert der Stickstoff Cyan und Alkalicyanide, welche Körper durch den Dampf unter Bildung von Ammoniak, Wasserstoff und Kohlenoxyd zerlegt werden. Durch Einwirkung des in den Gasen nunmehr vorhandenen Ammoniaks und der Kohlensäure auf Gyps resultiren Ammoniumsulfat und Calciumcarbonat. — J. Hood und Gordon Salamon 1) haben zur Reinigung des Rohgases den Weldon-Schlamm in getrockneter Form vorgeschlagen; derselbe soll Schwefelwasserstoff, Schwefelkohlenstoff und auch Kohlensäure absorbiren?). — H. Joly?) besprach in einem Vortrage das Claus'sche Verfahren zur Reinigung des Leuchtgases durch Ammoniak 4). - Dibdin hat im Auftrage des städtischen Gasausschusses in London Messungen der üblichen Lichteinheiten ausgeführt.

W. Bäcker<sup>5</sup>) hat *Leuchtgas* aus *Theer* gewonnen, indem Er letzteren mit fein gepulverten Coaksabfällen mischte und die Mischung in geeigneten Gasretorten (innen gut glasirte Chamotteretorten) erhitzte. Dabei blieben feste Coaks zurück.

Nach einer dem Chemischen Centralblatte<sup>6</sup>) entnommenen Notiz enthält die Gasreinigungsmasse bei Verwendung von

<sup>1)</sup> Auch Chem. Soc. Ind. J. 7, 3. — 2) Vgl. Donath, JB. f. 1887, 2560. — 3) Auch Chem. Centr. 1888, 205 (Ausz.). — 4) Vgl. JB. f. 1887, 2667 f. — 5) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 519 (Patent). — 6) Chem. Centr. 1888, 1074 (Ausz.).

Raseneisenerz Eisensulfhydrat, Sulfate des Ammoniums und Natrons, Rhodaneisen, Rhodanammonium, Schwefelcyanallyl, Kohlenoxysulfid u. s. w. Das am häufigsten angetroffene Verhältnis von Ammoniak zu Cyan in den Gasreinigungsmassen ist 17 NH<sub>3</sub>: 156 CN. Die Ammonmengen wechselten zwischen 6 bis 18 Proc.

Einer dem Chemischen Centralblatt 1) entnommenen Notiz zufolge soll bei der Reinigung des Leuchtgases mit Eisenoxyd auf continuirlichem Wege dem Gase an einer beliebigen Stelle vor der Reinigung eine, dem Schwefelwasserstoffgehalte entsprechende Menge von Luft oder Sauerstoff durch eine Gasuhr zugeführt werden, wodurch man das Eisenoxyd bis zur völligen Sättigung ausnutzen kann. Der chemische Process dieser automatischen Regeneration läst sich durch folgende zwei Gleichungen ausdrücken:  $Fe_2O_3.H_2O+3H_2S=Fe_2S_3+4H_2O$  und  $Fe_2S_3+O_3+H_2O=Fe_2O_3.H_2O+3S$ .

- G. Frère?) fand, dass ein *Leuchtgas* mit 1 Proc. Kohlensäure, welches zur Hälfte durch einen Eisenoxydreiniger, zur anderen Hälfte durch einen Kalkreiniger gegangen war, in beiden Hälften gleiche Leuchtkraft besass.
- J. R. Appleyard und P. Kay<sup>3</sup>) untersuchten Gaswasser vom spec. Gewichte 1,035 bei 16°. 100 ccm enthielten Gramme:

Gesammtammoniak 2,91	2,98
Flüchtiges Ammoniak 2,72	2,64
Schwefelcyanammonium 0,17	0,16
Ammonium carbonat 5,74	5,72
Gesammtschwefel 0,64	0,64
Schwefelammonium 0,94	0,90
Schwefligsaures Ammoniak 0,16	0,15
Chlorammonium 1,05	1,03
Schwefelsaures Ammoniak 0,018	0,013
Unterschwefligsaures Ammoniak Spuren	Spuren
Ferrocyanammonium 0,947	0,998

J. Sheard 4) führte Versuche über die Wirkung der Kohlensäure auf die Leuchtkraft des Kohlengases aus und fand eine Ab-

Chem. Centr. 1888, 700 (Ausz.). —
 Daselbst, S. 879 (Ausz.). —
 Daselbst, S. 1074 (Ausz.); Chem. News 57, 50 (Corresp.). —
 Chem. Centr. 1888, 355 (Ausz.).

nahme der Leuchtkraft für je 1 Proc. Kohlensäure in einem Sugg's D-Argandbrenner mit 24 Löchern um 2,3 Proc., in Sugg's Flachbrenner Nr. 2 um 5,6 Proc. und in Bray's Regulator-Union-Jet-Brenner Nr. 3 um 9,9 Proc.

L. Jawein und S. Lamansky¹) haben Versuche über die Abnahme der Leuchtkraft eines Naphtagases durch Beimischung von Luft und die Explosivität eines solchen Gemisches ausgeführt. Das Naphtagas wurde in einem Argandbrenner verbrannt und die Lichtstärke im Bunsen'schen Photometer gemessen, wobei als Lichteinheit eine Normalspermacetkerze mit einer Flammenhöhe von 45 mm benutzt wurde. Zur Feststellung der Explosivität wurde das Gemisch von Naphtagas und Luft (diese Körper vermischen sich nur sehr langsam) im Eudiometer der Einwirkung des elektrischen Funkens ausgesetzt. Die gewonnenen Resultate waren folgende:

	Gas	gemi	isch		Spec. Gewicht	Stündlicher Verbrauch in Cubikfuß	Licht- stärke	Stündlicher Verbrauch auf 1 Kerze		
Naphtag	gas .		<b>`.</b> .		0,685	3,3	31	0,107		
Gemisch	n mit	5 ]	Proc.	Luft	0,719	3,3	25	0,132		
"	n	10	n	n	0,732	3,3	21	0,157		
,	n	20	79	71	0,755	3,4	15	0,226		
n	n	<b>5</b> 0	n	n	0,796	3,3	5,5	0,600		

Gasvolumen					Luftv	olumen	Explosion	
1.						<b>4,9</b> b	is 5,2	keine
						5,6	-	schwache
1.						6,0	, 6,5	starke
1.						7,0	, 9,0	sehr starke
1.						10,0	, 13,0	starke
1.						14,0	,, 16,6	schwache
1.						17,0	" 17, <b>7</b>	sehr schwache
1.						18,0	<b>, 22,</b> 0	keine.

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 267, 416.

W. J. Dibdin 1) besprach die verschiedenen Materialien für Normallichtquellen und hat mit dem von Ihm angegebenen Apparat (mit Pentanflamme) 2) Vergleichsversuche angestellt.

Schnass) beschrieb die Lucigenbeleuchtung. Bei derselben werden die in den Anilinfabriken abfallenden Kreosotöle durch comprimirte Luft fein zerstäubt und dann entzündet; es entsteht eine große, stark leuchtende (bis 2000 Kerzen), weithin sichtbare Flamme, welche keiner Laterne bedarf und auch im stärksten Regen und Sturm frei brennt.

In einer Notiz in Dingler's Journal 1) wurde die Benutzung des *Magnesiumlichtes* für Signalzwecke und bei photographischen Aufnahmen besprochen.

C. Auer v. Welsbach<sup>5</sup>) verwendete nunmehr zur Anfertigung der *Leuchtkörper* für *Incandescensbrenner*<sup>6</sup>) auch folgende Stoffe und Mischungen: Lanthanoxyd, Yttriumoxyd und Thoroxyd; Lanthanoxyd und Thoroxyd; die Niobate der seltenen Erden und die Niobate von Thorium, Zirkonium und Magnesium; die Tantalate, die Silicate, die Titanate und Phosphate dieser Metalle. Ein Zusatz von Ammoniumnitrat zur Imprägnirungsflüssigkeit soll die Veraschung erleichtern.

F. Schmidt und Haensch<sup>7</sup>) berichteten über den Gasverbrauch, beziehungsweise die Lichtstärke des *Leuchtgassauer-stoffgebläses* und des *Zirkonlichtes* nach Linnemann<sup>8</sup>). Bei 24 Litern Leuchtgas- und 15 Litern Sauerstoffverbrauch per Stunde ergiebt sich eine Lichtstärke von 60 Kerzen.

E. Liebenthal<sup>9</sup>) hat durch Versuche gefunden, dass die von einer v. Hefner-Alteneck'schen *Einheits-Amylacetatlampe* gelieferte Lichtmenge wesentlich nur mit der Flammenhöhe variirt.

T. Fletcher<sup>10</sup>) hat zur Erreichung hoher Hitzegrade ein Sauerstoffgebläse construirt. Die hierbei verwendeten Schmelz-

<sup>1)</sup> Chem. Soc. Ind. J. 7, 367. — 2) JB. f. 1885, 302. — 3) Chem. Centr. 1888, 356 (Ausz.). — 4) Dingl. pol. J. 268, 336 (Ausz.). — 5) Chem. Centr. 1888, 622 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 51 (Patent). — 6) JB. f. 1886, 2009. — 7) Ann Phys. Beibl. 12, 244. — 8) JB. f. 1885, 2167 f. — 9) Ann. Phys. Beibl. 12, 341. — 10) Chem. Soc. Ind. J. 7, 182.

tiegel werden durch Brennen einer Mischung von feuerfestem Thon mit Sägespänen erhalten.

- J. D. Weeks<sup>1</sup>) veröffentlichte eine Statistik der Production von Petroleum in den Vereinigten Staaten von Nordamerika.
- A. H. Samuel<sup>2</sup>) hielt einen Vortrag über den Ursprung des Petroleums.
- F. Maxwell Lyte<sup>3</sup>) besprach das öftere gemeinschaftliche Vorkommen von Steinsalz- und Petroleumlagern; Er ist der Ansicht, daß sich die Kohlenwasserstoffe des Petroleums durch die wasserentziehende Kraft des Steinsalzes, und noch mehr der über demselben gelagerten Kali- und Magnesiasalze, aus organischen Substanzen gebildet haben.
- C. Engler 4) hat einige hochinteressante Versuche über das Verhalten der Triglyceride und der Fettsäuren beim Erhitzen unter hohem Druck, bei relativ niedrigen Temperaturen, veröffentlicht, welche in Gemeinschaft mit anderen Factoren die Bildung des Erdöles aus thierischen Fettsubstanzen (Fischfetten) als sehr wahrscheinlich erscheinen lassen. Durch Destillation größerer Mengen von nordamerikanischem Fischtbran (vom Menhaden-Fisch, Clupea tyronn.) in einem Apparate von Krey unter einem Drucke von anfänglich 10, später von 4 Atmosphären und einer Temperatur von 320 bis 400° erhielt Er, neben Gasen und Wasser, rund 60 Proc. öliges Destillat, welches hauptsächlich aus Kohlenwasserstoffen bestand und nach dem Reinigen mit Wasser, Kalilauge, englischer und rauchender Schwefelsäure durch fractionirte Destillation in drei Fractionen (bis 150°, von 150 bis 300° und über 300°) zerlegt werden konnte. In der unter 150° siedenden Fraction wurden bis jetzt normales Pentan, normales Hexan, normales Heptan, sowie Octan und Nonan der normalen Reihe nachgewiesen. Synthetisch dargestelltes Triolein und Tristearin ergaben unter gleichen Verhältnissen den eben erwähnten gleiche Resultate. Ebenso bilden sich aus Fettsäuren (Oelsäure, Stearinsäure) bei 3500 unter Druck, neben Wasser,

<sup>1)</sup> Mineral Resources of the United States 1887, 436. — 2) Pharm J. Trans. [3] 18, 674. — 3) Chem. News 58, 87. — 4) Ber. 1888, 1816.

Kohlenwasserstoffe. Wurde Thran im luftverdünnten Raume destillirt, so ging 4/5 desselben unverändert über, während sich nur 10 Proc. Kohlenwasserstoffe gebildet hatten. Bezüglich des geologischen Beweismateriales, sowie des speculativen Theiles der Arbeit muß auf das sehr lesenswerthe Original verwiesen werden.

Spencer B. Newbury und W. P. Cutter 1) besprachen die Explosionsgefahr des käuflichen Petroleums beim Brennen in den gewöhnlichen Lampen; Sie haben gefunden, dass die Kohlenwasserstoffe vom Butan bis zum Dekan, wenn sie mit der zu ihrer vollständigen Verbrennung hinreichenden Menge Luft gemengt werden, explodiren. Ein Oel, welches 5 Proc. Pentan oder 10 Proc. Heptan enthält, wird bei 49° explosiv, ein solches mit einem Gehalt von 10 Proc. Pentan oder 20 Proc. Heptan ist schon bei gewöhnlicher Temperatur explosiv.

- G. Krämer und W. Böttcher?) besprachen die verschiedene Verarbeitung der deutschen Rohpetrole.
- C. Engler<sup>3</sup>) hat eine sehr bemerkenswerthe, vom Verein zur Beförderung des' Gewerbesleißes in Berlin gekrönte Preisschrift über die deutschen Erdöle veröffentlicht, welche das Vorkommen, die physikalische und chemische Natur, sowie die Verarbeitung dieser Oele enthält. Auf diese sehr eingehende Abhandlung kann hier nur verwiesen werden.

Narcy<sup>4</sup>) beschrieb die Eigenschaften und Zusammensetzung, sowie das Vorkommen des *Erdöles von Gabian* (Departement Hérault, Südfrankreich). Dasselbe enthält 86,1 Proc. Kohlenstoff, 12,7 Proc. Wasserstoff und 1,2 Proc. Sauerstoff, besitzt ein spec. Gewicht von 0,894 bei 0° und von 0,831 bei 50°, und beginnt bei 280° zu sieden. Dieses Erdöl liefert bei der Destillation keine leichtflüchtigen Oele und enthält auch nur geringe Mengen fester Kohlenwasserstoffe.

C. Engler und G. Otten 5) untersuchten ein Erdöl aus Mendozza in Argentinien. Dasselbe besaß eine schwach grün-

<sup>1)</sup> Am. Chem. J. 10, 356; Monit. scientif. [4] 2, 1438. — 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 76. — 3) Dingl. pol. J. 267, 506, 555, 592; 268, 28, 76; Monit. scientif. [4] 2, 691. — 4) Dingl. pol. J. 269, 240 (Ausz.). — 5) Daselbst 268, 877, 467.

liche Fluorescenz und war von schwarzbrauner Farbe; der Geruch war nicht unangenehm und die Viscosität des Oeles betrug 9 Minuten 10 Secunden bei 35°. Das Oel war bei 17° zähflüssig, erstarrte bei 0° schmalzartig ohne Paraffinausscheidung und löste sich in Petroleumäther vollständig auf. flammungspunkt und Siedepunkt des Oeles lagen bei 45°, der Brennpunkt bei 90° und das spec. Gewicht war 0,9032 bei 17°. Durch fractionirte Destillation konnten aus dem Oele 4,07 bis 4,11 Gew.-Procente Essenzen (bis 1500), 21,98 bis 22,67 Gew.-Procente Brennöl (150° bis 310°) und 73,95 bis 73,22 Gew.-Procente Rückstände erhalten werden. Sie bestimmten den Brechungsindex der einzelnen Fractionen des Rohöles (1,4220 bis 1,4840) und der Fractionen des mit Schwefelsäure behandelten Oeles (1.4230 bis 1.4730), ferner das specifische Gewicht der einzelnen Fractionen und unterwarfen das Essenzen- und Brennölgemisch einer nochmaligen Normaldestillation. Das Oel enthält 20 Proc. Olefine, aromatische und andere ungesättigte Kohlenwasserstoffe und 80 Proc. Grenzkohlen wasserstoffe, Hexahydrüre oder Naphtene 1). Vorwiegend enthält dasselbe jedoch Kohlenwasserstoffe der Formel C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>. Von aromatischen Kohlenwasserstoffen konnte darin Cumol nachgewiesen werden. Sie beschrieben auch die Herstellung und Untersuchung des Brennöles, der Rückstände und des Paraffins aus dem Rohöle von Mendozza.

E. Orton 3) beschrieb die Petroleum- und Gasquellen in Ohio. Das am meisten Gas bergende Gestein dortselbst ist ein annähernd normaler Dolomit. Das Gas enthält im Mittel 92.5 Proc. Grubengas, 2 Proc. Wasserstoff, 0,3 Proc. ölbildendes Gas, 3,5 Proc. Stickstoff, je 0,5 Proc. Sauerstoff, Kohlensäure und Kohlenoxyd und 0.2 Proc. Schwefelwasserstoff.

D. M. Kennedy 3) empfahl zur Reinigung von Petroleumkohlenwasserstoffen, die Rohöle mit einem Gemische von Kupfervitriol, Kochsalz, Aetznatron und Wasser zu kochen und dann die abgeschiedenen Oele der Destillation zu unterwerfen. Etwa

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1883, 1758 f. — 2) Chem. Centr. 1888, 1220 (Ausz.). — 8) Ber. (Ausz.) 1888, 420 (Patent),

vorhandenes Kupfersalz soll aus den Oelen auch durch Schütteln mit Wasser und Schwefelblumen entfernt werden können. Die so vorgereinigten Oele werden dann erst der üblichen Reinigung mit Schwefelsäure und Aetznatron unterworfen.

J. A. Le Bel<sup>1</sup>) berichtete über die Mineralsubstanz in den natürlichen Petrolen. Aus dem bituminösen Kalk von Lobsann im Elsass konnte Er durch Extraction mit Naphta, Abdestilliren des Lösungsmittels und Versetzen mit Amylalkohol einen schwarzen Rückstand gewinnen, welcher durch nochmaliges Lösen in Naphta, Fällen mit Alkohol und Waschen mit Aether gereinigt wurde. Dieser Rückstand, Asphalten genannt, ist röthlich gefärbt und enthält 5,4 Proc. Asche, in welcher 4,9 Proc. Schwefel, 13 Proc. Kieselsäure, 17 Proc. Eisenoxyd, Spuren von Mangan und reichliche Mengen von Calciumsulfat und Kalk ent-Diese Substanz wird von concentrirter Salzsäure halten sind. oder von Schwefelkohlenstoff nicht verändert. Wird der bituminöse Kalk von Lobsann destillirt, so kann man Arsen nachweisen, welches jedoch wahrscheinlich beigemengtem Pyrit entstammt. Das aus dem Erdöl von Colomea isolirte Asphalten enthielt nur spurweise Asche. Er ist der Ansicht, dass durch diese Thatsachen die Theorie der Bildung der Erdöle von Mendelejeff, wonach die Erdöle durch Einwirkung von Wasser auf den Erdkern entstehen, eine Bestätigung findet.

R. Zaloziecki?) hat eine Untersuchung des Paraffins im Erdöle begonnen. Zunächst gelang es Ihm, erst durch wiederholtes Umkrystallisiren von Ceresin (gebleichtem Ozokerit) aus Amylalkohol deutlich krystallisirtes Paraffin abzuscheiden; es scheinen demnach neben letzterem im Ceresin noch andere, colloide Bestandtheile, d. i. amorphes Paraffin, vorzukommen, welches die Krystallisation von jenem verhindert. Der gleiche Vorgang, bei den bei gewöhnlicher Temperatur erstarrenden Rückständen aus Erdöl von Klentschany eingehalten, ergab das gleiche Resultat, so daß man annehmen muß, daß im Erdöl das Paraffin schon fertig gebildet vorkommt. Bei der mikroskopischen Prüfung verschiedener

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Bull. soc. chim. [2] 50, 359. — <sup>2</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 261, 318.

Paraffine in alkoholischer Flüssigkeit konnte Er nie nadelförmige Krystalle beobachten; am charakteristischsten sind hierbei rhombische und hexagonale Blätter oder Täfelchen. In Bezug auf den Ausdruck "Paraffin" im technischen Sinne schlug Er als niedrigste Schmelzpunktsgrenze, bis zu welcher die Bestandtheile noch zu dem Paraffin zu rechnen sind, 35 bis 40° vor. besten Weg zur Bestimmung des Paraffins im Erdöle empfahl Zaloziecki den folgenden: Man scheidet aus dem Erdöle durch Destillation die flüchtigsten Bestandtheile bis 2000 ab, nimmt einen gewogenen Theil des Rückstandes zur Untersuchung, indem man ihn zuerst mit der zehnfachen Menge Amylalkohol und darauf mit demselben Quantum 75 grädigem Aethylalkohol versetzt, sowie während zwölf Stunden an einen Ort bei 00 stellt; hierauf filtrirt man kalt und wäscht den Niederschlag mit einem gekühlten Gemische von 2 Thln. Amyl- und 1 Thl. 70grädigem Aethylalkohol vollständig aus. Der Niederschlag wird hierauf in eine Porcellanschale gespült, bei 110° getrocknet, mit 5 bis 50 Proc. concentrirter Schwefelsäure, der 1/3 rauchende beigemischt ist, bei 150 bis 1600 während 1/4 bis 1/2 Stunde unter Umrühren erhitzt, mit Blutlaugensalzrückständen neutralisirt und im Extractionsapparat ausgelaugt. Auch eine praktische Bestimmung der factisch möglichen Ausbeute an Paraffin hat Zaloziecki angegeben. Zahlreiche Versuche führten denselben ferner zu dem Schlusse, dass bei der Destillation der Rohöle in höheren Temperaturen, aus den gefärbten asphaltartigen und harzigen Beimengungen Paraffin gebildet wird 1). Für die Ausbeute an Paraffin ist auch die Art und Weise der Gewinnung, speciell der Destillation von großem Einfluß.

Vehrigs<sup>2</sup>) hat gefunden, dass möglichst sein gemahlener *Thon*, auf eine Temperatur von 300 bis 400° erhitzt, beim Eintragen in *Parafsin* dieses viel besser *entfärbt*, als alle bisher angewendeten Entfärbungsmittel, und dass diese Eigenschaft des Thones mit seiner seineren Zertheilung wächst. Gepulvertes Chamottemehl zeigte nur eine geringe Wirkung.

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1886, 571 ff. — 2) Dingl. pol. J. 270, 182.

W. P. Thompson 1) berichtete über Rave's Verfahren zur Ausnutzung der sauren Theerrückstände der Petroleumfabriken. Danach geschieht die Verarbeitung dieser Rückstände zunächst durch Behandlung derselben mit Metallen, besonders mit Eisen (Drehspänen). Durch nachfolgendes Erhitzen der Masse mit Wasser erhält man einerseits Eisensulfatlösung, andererseits eine schwarze bituminöse Substanz, welche letztere, umgeschmolzen und erhitzt, noch flüchtige Kohlenwasserstoffe abgiebt, und je nach dem Erhitzen eine kautschuk- oder ebonitähnliche Masse zurückläßt. Treibt man die Erhitzung weiter, so bleibt eine harte Kohle von ausgezeichneten Eigenschaften zurück.

## Oele; Fette; Harze; Gummi; Theerproducte.

- C. Polony<sup>2</sup>) stellte *Natronseife* dar, durch Verseifung der Fette mit Ammoniak (spec. Gewicht 0,96 bis 0,875) unter 2 bis 5 Atmosphären Druck bei 50 bis 100° und Ueberführung der gebildeten Ammoniakseife in Natronseife mittelst Chlornatrium.
- J. Thomson<sup>3</sup>) hat zur Herstellung von antiseptischer Seife die Verwendung von Quecksilberjodid vorgeschlagen und mit einer solchen Seife Versuche an niederen Organismen, sowie bei Hautkrankheiten mit Erfolg angestellt.
- Nach F. M. Horn<sup>4</sup>) sind die Zusätze bei den für Toiletteoder Medicinalzwecke gebräuchlichen Kräuterseifen oft hinderlich
  für die Untersuchung dieser Seifen. Man geht in solchen Fällen
  mit Vortheil derart vor, dass man die getrocknete Seife in hochgradigem Alkohol löst, den Rückstand über ein gewogenes Filter
  filtrirt, sowie im Filtrat nach dem Verdünnen mit Wasser und
  Verjagen des Alkohols in üblicher Weise die Seifenbestandtheile
  untersucht. Der am Filter befindliche Rückstand, aus Salzen,

Chem. Soc. Ind. J. 7, 303, 376.
 Ber. (Ausz.) 1888, 462 (Patent).
 Chem. Soc. Ind. J. 7, 192.
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 317.

Wasserglas, Ultramarin und dergleichen bestehend, wird gewogen und dann mit Wasser extrahirt; das Filtrat, sowie der nun verbleibende Rückstand, kann dann nach bekannten Methoden weiter untersucht werden. Eine nach dieser Methode unternommene Analyse einer Kräuterseife ergab folgende Resultate:

Wasser 33,42	Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	. 1,91
Fettsäuren 40,94	NaCl	. 4,64
Glycerin 8,13	Si O <sub>2</sub>	. 1,76
Na <sub>2</sub> O (gebunden) 4,99	Im Wasser und Alkohol u	ın-
Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> 1,06	lösliche Pflanzenstoffe	4,82

Nach einer Mittheilung im Chemischen Centralblatt 1) kann die Absonderung der Fette aus den Seifenwässern der Tuchfabriken mit Vortheil auf nachfolgende Art bewerkstelligt werden. Die Seifenwässer werden mit Chlorcalciumlösung versetzt und die ausgeschiedenen Kalkseifen abfiltrirt und abgepresst. werden dann mit Salzsäure unter Erwärmung zersetzt und so die freien Fettsäuren gewonnen. Diese kann man dann als solche verwerthen, oder aber sie werden erst einem Bleichprocesse mit Chlorsäure oder chromsaurem Kali und Schwefelsäure unterworfen und dann zum Einfetten der Wolle, oder zur Herstellung von Seifen benutzt. Mit Vortheil können diese wiedergewonnenen Fette zur Herstellung von Leuchtgas verwendet werden.

R. Benedikt<sup>2</sup>) hat das von einer Schwefelsäureverseifung herstammende Destillat-Stearin untersucht und in demselben neben Stearinsäure und Palmitinsäure die von M. C. und A. Saytzeff3) aufgefundene Isoölsäure nachgewiesen. Die Bildung derselben erklärt sich dadurch, dass bei der Schweselsäureverseifung die Oelsäure in Oxystearinschwefelsäure 1) übergeht, welche mit Wasser Oxystearinsäure liefert; letztere Säure geht dann bei der Destillation unter Wasserabspaltung in Isoölsäure über 5).

J. H. Longs) bestimmte die Dichte und den Brechungs-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 237, 264 (Ausz.). — 2) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 97, 492; Monatsh. Chem. 9, 518; Zeitschr. angew. Chem. 1888, 489. -8) Vgl. diesen JB., S. 1916. — 4) Vgl. JB. f. 1883, 1789; f. 1884, 1844. — <sup>5</sup>) Vgl. Geitel, diesen JB., S. 1913. — <sup>6</sup>) Am. Chem. J. 10, 392.

index bei verschiedenen Temperaturen für folgende Oele: Olivenöl, Baumwollsamenöl, Sesamöl, Senföl, Erdnufsöl, Castoröl und Lardöl.

- J. U. Lloyd 1) hielt einen Vortrag über die Gewinnung von Maisöl aus den bei der Maismehlbereitung abfallenden Keimen.
- J. B. Mac' Arthur?) hat die Mengen Brom zu bestimmen gesucht, welche verschiedene *Mineralöle* und *vegetabilische* und animalische Oele in Schwefelkohlenstoftlösung zu absorbiren im Stande sind.
- C. A. Fawsitt<sup>3</sup>) theilte in einer umfangreichen Tabelle die Resultate der Untersuchung über die Einwirkung von *Chlorschwefel* (S<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub>) auf verschiedene *Oele*<sup>4</sup>) mit.

Th. Bruce Warren<sup>5</sup>) studirte die Wirkung des Chlorschwefels auf verschiedene Oele und Gemenge derselben und gab auf Grund der erhaltenen Resultate eine Untersuchungsmethode von Oelen an. Danach werden hauptsächlichst die trocknenden Oele beim Erwärmen mit Lösungen von gelbem Chlorschwefel in Schwefelkohlenstoff am Wasserbade in unlösliche Substanzen übergeführt, während andere Oele, wie Olivenöl, Specköl u. s. w. von diesem Mittel nicht angegriffen werden. In vielen Fällen ist es auch rathsam, das Einwirkungsproduct mit 30 procentiger Alkalilauge zu verseifen und die erhaltene Lösung durch Ausschütteln mit Aether von den unverseifbaren, bei der Einwirkung von Chlorschwefel gebildeten Producten zu befreien.

A. M. Todd<sup>6</sup>) studirte den Einflus der Behandlungsweise der *Pfefferminze* auf die Ausbeute an ätherischem *Oel* und fand, dass durch Trocknen an der Luft kein Verlust an Oel eintritt. Wenn das Trocknen viele Monate hindurch stattfindet, so erfolgt in geringem Masse Oxydation des Oeles, wodurch dessen Löslichkeit abnimmt, das specifische Gewicht dagegen und in geringem Masse auch der Siedepunkt steigt.

P. Graf<sup>7</sup>) hat mehrere Sorten von Cacaofett auf seine Bestandtheile eingehend untersucht. Die Schmelzpunkte der unter-

Pharm. J. Trans. [3] 19, 66. — <sup>2</sup>) Chem. Soc. Ind. J. 7, 64. —
 Daselbst, S. 552; Monit. scientif. [4] 2, 1381. — <sup>4</sup>) Vgl. JB. f. 1886, 2169.

<sup>- 5)</sup> Chem. News 57, 26, 43, 113; 58, 4; Monit. scientif. [4] 2, 1002. -

<sup>6)</sup> Chem. Soc. Ind. J. 7, 550. — 7) Arch. Pharm. [3] 26, 830.

suchten Fette lagen zwischen 33,5 und 34,30 (im geschlossenen Röhrchen). Die erhaltenen Resultate waren folgende: Im Cacaofette konnte eine höher molekulare Säure als die Arachinsäure nicht nachgewiesen werden und ist daher die Existenz der von Kingzett<sup>1</sup>) angedeuteten Theobromasäure, die auch Traub<sup>2</sup>) nicht zu isoliren vermochte, ausgeschlossen. Durch die Magnesium- und Baryumbestimmungen wurde das schon früher nachgewiesene Vorkommen der Oelsäure, ferner der Stearin-, Palmitin- und Laurinsäure in Form von Glyceriden im Cacaofett bestätigt. Durch umfangreiche, sowohl mit Natriumphosphatlösung, als auch mit Zehntel-Normalalkalilauge angestellte Aciditätsbestimmungen wurde dargethan, dass freie Fettsäuren im Cacaofette nur in sehr geringer Menge vorhanden sind. Die Prüfung auf unverseifbare Substanzen liefs die Anwesenheit von Cholesterin und eines nicht näher bestimmten, hochmolekularen Alkohols erkennen. Von flüchtigen Fettsäuren konnten im Cacaofett Ameisensäure, Essigsäure und Buttersäure nachgewiesen werden.

A. Jürgens<sup>3</sup>) untersuchte verschiedene Wachse und Wachslichte<sup>4</sup>). Die erhaltenen Resultate sind in der folgenden Tabelle zusammengestellt:

Wachslichte.

	Zusammensetzung	Säure- zahl	Aether- zahl	Verhält- nifszahl	Ver- seifungs- zahl	Spec. Gewicht
1. III. IV. VI. VII. VIII. IX. XI.	ringen Mengen Stearin	6,3 12,4 6,88 - 4,1 3,4 17,7 10,2 4,90 4,07	21,6 27 10,7 — 9,6 3 64,01 21,1 18,5	3,43 2,18 1,57 — 2,34 0,88 3,62 2,07 8,78 3,19	27,9 89,4 17,58 13,7 6,4 81,71 31,3 23,4 17,07	0,920 0,9325 0,9427 0,9297 0,9257 0,919 0,9296 0,9207 0,9617 0,943 0,9256 0,918
IV. VI. VII. VIII. IX. XI.	37 Proc. Wachs, 3 Proc. Stearin, 60 Proc. Ceresin  12	12,4 6,88 — 4,1 3,4 17,7 10,2 4,90	27 10,7 — 9,6 3 64,01 21,1 18,5	2,18 1,57 — 2,34 0,88 3,62 2,07 3,78	39,4 17,58 — 13,7 6,4 81,71 31,3 23,4	0, 0, 0, 0, 0, 0, 0,

<sup>1)</sup> JB. f. 1878, 739. — 2) JB. f. 1883, 1421 f. — 3) Russ. Zeitsc!-m. Pharm. 27, 577. — 4) Vgl. JB. f. 1883, 1641.

Wachs, weifses (XIII., XIV., XVI.) und gelbes (XV.).

	Zusammensetzung	Säure- zahl	Aether- zahl	Verhält- nifszahl	Ver- seifungs- zahl	Spec. Gewicht
XIII.	Reines Wachs	18,9	73	3,86	91,9	0,970
XIV.		15,7	56,56	3,60	72,26	0,943
XV.		17,2	65,6	3,81	82,8	—
XVI.		14,83	44,8	3,02	59,63	—

Die Fabrik chemischer Producte, Actiengesellschaft in Berlin, hat drei Zusatzpatente<sup>1</sup>) auf die Abscheidung und Reinigung von Wollfett zur Herstellung von Lanolin?) genommen. Danach soll das Wollwaschwasser nicht wie bisher zur Abscheidung des Rohlanolins centrifugirt werden, sondern es wird hartes, kalkhaltiges Wasser und erforderlichen Falles noch ein lösliches Salz einer alkalischen Erde oder eines Schwermetalles hinzugefügt, welches unlösliche Seife fällt, den Emulsionszustand der Flüssigkeit aufhebt und dadurch das Rohlanolin zur Abscheidung bringt. Das abgesiebte Rohlanolin wird dann mit Wasser geknetet. — Das käufliche Wollfett lässt sich auch im geschmolzenen Zustande mit Alkalien behandeln, wodurch nur die Fettsäuren verseift werden, welche dann als Seifen mit Alkohol in Lösung zu bringen sind; hierbei bleibt das Lanolin ungelöst zurück. Man kann auch das Wollfett direct mit heißen, alkoholischen Lösungen der Alkalien behandeln und aus den erhaltenen Flüssigkeiten durch Abkühlen das Lanolin zur Abscheidung bringen. — Zur Herstellung von Emulsionen des Wollfettes, wie sie durch Seife, Natronhydrat, Natriumcarbonat u. s. w. bewirkt werden, können auch andere Körper, wie Aminbasen, Dicarbonate, Silicate oder Borate der Alkalien, ferner pflanzliche Emulsionsstoffe, wie Saponin, oder thierische Emulsionsstoffe, wie Pankreatin und dergleichen benutzt werden.

Chem. Centr. 1888, 1480 (Patente); Ber. (Ausz.) 1888, 558, 559 (Patente).
 JB. f. 1885, 2178; f. 1886, 2069, 2164 f.

A. v. Rad¹) empfahl zur Aufarbeitung des Suinters und des rohen Wollfettes²) auf neutrale Wollfette, die in diesen Materialien vorhandenen freien Fettsäuren zu ätherificiren.

R. Benedikt und E. Ehrlich 3) haben eine Untersuchung des Schellacks begonnen. Sie haben zunächst gefunden, dass Schellack beim längeren Kochen mit Sodalösungen, oder besser beim Erhitzen mit Lösungen kaustischer Alkalien, in ein mehr oder weniger flüssiges Product übergeht, dessen Consistenz von der Dauer der Behandlung mit den Alkalien abhängt. Mit kaustischen Alkalien erhaltener roher, flüssiger Schellack konnte durch Kochen mit 6 Thln. 70 procentigem Weingeist und überschüssiger gebrannter Magnesia, Filtriren der erhaltenen Lösung, Ansäuern derselben mit verdünnter Schwefelsäure, Ausschütteln mit Aether und Verdunsten des Lösungsmittels gereinigt werden. Dieses Product, bei 100° getrocknet, ist sehr dickflüssig und zähe, läst sich zu Fäden ausziehen, wird beim Erwärmen dünnflüssig und ist in siedendem Wasser in Spuren, in Alkohol und Aether leicht löslich. Beim Erhitzen desselben giebt es Wasser ab und geht in ein dem ursprünglichen Schellack ähnliches Product über. Bei der Analyse gab der gereinigte, flüssige Schellack nahezu dieselben Werthe, welche auch dem ursprünglichen (vom Wachs befreiten) Schellackharz zukommen; während jedoch das letztere die Säurezahl 66,0 zeigt, besitzt der flüssige Schellack eine solche von 204. Der flüssige Schellack enthält demnach mindestens drei Carboxylgruppen und ist der feste Schellack als ein Anhydrid des flüssigen anzusehen. Der flüssige Schellack besitzt somit die Formel C46 H72 O12; derselbe giebt in Wasser leicht lösliche, amorphe, leicht pulverisirbare Erdalkalisalze (Magnesiumsalz, C46 H70 Mg2 O13), welche beim Kochen ihrer Lösungen als zähe Flüssigkeiten ausfallen, die sich beim Erkalten wieder vollständig lösen. Blei-, Silber- und Zinksalze bringen in den Lösungen der harzsauren Magnesia weiße Niederschläge hervor, die

Ber. (Ausz.) 1888, 808 (Patent); Chem. Centr. 1888, 814 (Patent). —
 Vgl. JB. f. 1887, 2686. —
 Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 97, 127; Monatsh. Chem. 9, 157; Zeitschr. angew. Chem. 1888, 227.

sich beim Erwärmen zu harzigen Klumpen vereinigen. Bei der Oxydation von 100 g Schellack in alkalischer Lösung mit Kaliumpermanganat konnten, neben buttersäureartig riechenden Producten und flüssigem Schellack, 20 g Azelainsäure erhalten werden; der flüssige Schellack liefert bei der gleichartigen Oxydation ebenfalls Azelaïnsäure. — S. Benedikt und F. Ulzer 1) haben ferner Schellackwachs aus Körnerlack und Harswachs aus technischem Schellackwachs untersucht. Aus dem Körnerlack wurde das Wachs durch Kochen mit Sodalösung, Auskochen mit Wasser und Umschmelzen gewonnen und gereinigt. Das Wachs war gelblichgrau und schmolz bei 59 bis 60°. Dasselbe wurde mit alkoholischer Kalilauge verseift, die Lösung mit Chlorcalcium gefällt, und der Niederschlag mit absolutem Alkohol ausgekocht. Aus den heißen, alkoholischen Lösungen schieden sich Krystalle von Wachsalkoholen beim Erkalten aus, welche mittelst Essigsäureanhydrid in die Essigester übergeführt wurden. Letztere konnten mittelst Aether-Alkohol in zwei Fractionen getrennt werden. Der in Aether-Alkohol löslichere Theil bestand aus dem Cerylessigester, C27 H55. C2 H3 O2, vom Schmelzpunkt 65° und der Verseifungszahl 127,8; er gab bei der Verseifung mit alkoholischem Kali Cerylalkohol. Der schwerer lösliche Antheil enthielt den Myricylessigester, der bei 70° schmolz, eine Verseifungszahl 117,5 zeigte und durch Verseifung Myricylalkohol lieferte. Fettsäuren (Stearinsäure, Palmitinsäure und Oelsäure) konnten im Körnerlack nur in geringen Mengen nachgewiesen werden. Der Gehalt des Körnerlackwachses an freien Alkoholen kann auf ungefähr 50 Proc. geschätzt werden. Das technische Schellackwachs bestand neben Harzwachs aus freien Wachsalkoholen (Ceryl- und Myricylalkohol), einem Wachs und einem in siedendem Alkohol unlöslichen Körper. Das hieraus mittelst Petroleumäther ausgezogene und umständlich gereinigte Harzwachs besaß eine Säurezahl 2 bis 4, die Verseifungszahl 126,4, die Acetylverseifungszahl 131,8, die Acetylzahl 5,4 und die Jodzahl 32,82). Durch

Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 97, 553; Monatsh. Chem. 9, 164, 579;
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 489. — 2) Vgl. JB. f. 1884, 1823.

Verseifung konnte aus denselben ebenfalls Ceryl- und Myricylalkohol isolirt werden. In dem mit Petroleumäther erschöpften Rückstande des technischen Schellackwachses ließ sich außerdem Colophonium nachweisen.

R. Klebs<sup>1</sup>) besprach die Farbe (Bläschenbildung, Interferenzerscheinungen), die Varietäten und die Imitation des Bernsteins.

W. Sonne<sup>2</sup>) empfahl zur Prüfung der Bernsteinlacke auf Bernsteinsäure die Behandlung derselben mit verdünnter Salpetersäure (spec. Gewicht 1,20) auf dem Sandbade. Nach erfolgter, mitunter stürmischer Oxydation wird die salpetersaure Lösung von den Harzen abgeschieden, die Salpetersäure im Wasserbade verjagt, der Syrup in Wasser gelöst und die Lösung mit Aether ausgeschüttelt. Die ätherischen Auszüge hinterlassen nach dem Abdestilliren die Bernsteinsäure.

Rowland Williams 3) bestimmte für 42 Gummi- und Harzsorten die Verseifungszahlen 4), die Menge der freien Säure, die Jodzahl<sup>5</sup>), die Trockensubstanz und die Asche.

E. Divers und M. Kawakita<sup>6</sup>) haben den japanesischen Vogelleim, von Ilex integra stammend, untersucht. Sie fanden in demselben Palmitinsäure neben zwei Alkoholen, C22 H38 O und C<sub>26</sub> H<sub>46</sub> O. Ersterer ist dem von Personne<sup>7</sup>) entdeckten *Ricyl*alkohol sehr ähnlich; letzterer, Mochylalkohol (von mochi = japanesisch Vogelleim) genannt, schmilzt bei 2340 und ist, wie der Hicylalkohol, im Vacuum bei Schmelzpunktstemperatur flüchtig. Mit Palmitinsäure erhitzt, geben diese Alkohole dem gereinigten Vogelleim ähnliche Verbindungen. Außerdem wurden in dem letzteren Kautschuk, Oxalate und ein Harz, Cas H44O, nachgewiesen. Bei der trockenen Destillation liefert der Vogelleim, neben Palmitinsäure und höheren fluorescirenden Kohlenwasserstoffen, einen Kohlenwasserstoff, C26 H44.

F. C. G. Müller<sup>7</sup>) hat einen Apparat construirt, mit welchem man schnell und bequem über die Menge Theer und Am-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 1065 (Ausz.). - 2) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 510. — 3) Chem. News 58, 224. — 4) JB. f. 1879, 1075. — 5) JB. f. 1884, 1823. — 6) Chem. Soc. J. 53, 268, 277. — 7) Chem. Centr. 1888, 434 (Ausz.).

Gase von unten in einen Apparat eingeleitet, in welchem von oben ein Sprühregen von Wasser eintritt. Die so erhaltene schwache Lösung von schwefliger Säure wird dadurch angereichert, daß man einen Theil derselben in einem Kessel erwärmt und die entweichenden Gase in einem zweiten Theile der Lösung (welcher sich im Kocher befindet) auffängt. - M. Reynaud hat aus den Rückständen, welche bei der Gewinnung der Gespinnstfasern aus den Blättern der Zwerapalme verbleiben, einen guten Papierstoff erhalten. — E. Hermite hat Sein elektrisches Bleichverfahren 1) dahin abgeändert, dass Er nunmehr das Bleichgut in Lösungen von Aetzalkalien, Aetzbaryt oder von Natriumsulfat der Einwirkung des elektrischen Stromes aussetzt, wodurch das Bleichen durch das entstehende Ozon oder durch Wasserstoff vor sich geht; hierbei dient als positive Elektrode Kohle oder Platin, als negative Quecksilber, amalgamirtes Kupfer oder Eisen. -Hermite, E. J. Peterson und Ch. F. Cooper haben eine abgeänderte Anordnung des Apparates zum Bleichen durch Elektricität nach Hermite?) vorgeschlagen. — E. Muth hat bei der Herstellung des Harzleimes die Verwendung von Wasserglas an Stelle der Soda empfohlen. - E. Ladewig und Comp. haben beobachtet, dass sich Harsleim mit Chlorzink chemisch fest verbindet; auf diese Beobachtung gestützt, erzeugten Sie ein den Witterungseinflüssen widerstehendes Dachbedeckungs- und Dichtungsmaterial, indem Sie Zinkplatten mit Salzsäure bestrichen und hierauf die feuchte, mit Harzleim versehene Pappe mehrere Stunden aufpressten. — Gegen das bei der Bereitung des Harsleimes leicht auftretende Schäumen empfahl Wurster die Anwendung eines Hauches von Oel. - Künstliche Wasserzeichen können nach S. Holsters in der nachfolgend beschriebenen Weise erzeugt werden. Das zu bildende Wasserzeichen wird vorerst mit Bleistift auf festem Zeichenpapier entworfen, hierauf mit einer eigenthümlichen Tinte (75 Proc. gewöhnliche schwarze Tinte, 20 Proc. Gummi arabicum, 3 Proc. gepulverter Zucker und 2 Proc. Alaun) ausgezogen und mit einem Pulver (3 Thle.

<sup>1)</sup> JB. f. 1886, 2182 f. — 2) Daselbst.

Kartoffelmehl und 1 Thl. Cement) bestreut, welches mittelst eines Brettchens leicht auf die Zeichnung gedrückt wird. Wenn nach zehn Minuten das Ganze genügend erhärtet ist, wird es mit einem gummirten Papierblatte, und zur Erhöhung der Festigkeit etwa noch mit Pergamentpapier, überzogen, um sodann eine Art Cliché zu bilden, das zum Einpressen der Zeichnung benutzt werden kann. - Husnik hat Sein patentirtes Leimtypie-Verfahren 1) in Gemeinschaft mit Kubes zur Herstellung von Wasserzeichen-Prägeformen verwendet. - M. Labat machte die Mittheilung, dass M. Schlumberger Buntpapiere, durch Ueberbürsten mit einem Pulver aus gebranntem Glimmer, mit einem prächtigen Seidenglans versehen hat. — C. E. Havnes erzeugte harte, wasser- und öldichte Lederpappen. Zu diesem Zwecke werden 955 Thle. Wasser, 2 Thle. Fischleim, 1,42 Thle. Harz, 1,42 Thle. Natronsilicat, 0,76 Thle. Alaun und 0,4 Thle. rohe Potasche gemahlen, gemengt und sogar elektrolysirt, hierauf zum Sieden gebracht und unter Umrühren mit 39 Thln. Papierzeug von gewünschter Farbe versetzt. - W. Frenzl hat eine Papierwage construirt. - Hartig fand, dass bei Papieren aus reiner Sulfitcellulose, im dunklen, ungeheizten Zimmer zehn Monate hindurch aufbewahrt, die Reisslänge um etwa 12 Proc. sich vergrößerte, dagegen die mittlere Bruchdehnung auf beinahe 1/5 der ursprünglichen herabsank.

C. Kellner?) beschrieb folgendes Verfahren zur Darstellung von Cellulose aus Holzschliff. In zwei communicirenden, geschlossenen Gefäsen wird der Holzschliff mit einer Kochsalzlösung überdeckt und letztere bei 1260 durch den elektrischen Strom in Natronlauge und Chlor zerlegt. Nach einiger Zeit werden die Lösungen wieder vereinigt, die gebildete Salzlösung von Neuem auf den Holzschliff geführt und nun die Stromrichtung umgekehrt. Durch diese abwechselnde Einwirkung von Lauge und Chlor erhält man in einiger Zeit reine Cellulose.

R. Godeffroy und M. Coulon's) haben gefunden, dass

Siehe diesen JB., S. 2907.
 Chem. Centr. 1888, 843 (Patent).
 Dingl. pol. J. 270, 472.

Leinen- und Baumwollcellulose gar nicht, Stroh- und Holzcellulose erst nach der Extraction mit Wasser, Alkohol und Aether nicht, und Holzschliff selbst nach der Extraction mit diesen Lösungsmitteln Goldchloridlösungen reducire. Auf diese Beobachtung hin gründeten Sie eine quantitative Methode der Bestimmung des Holzschliffes im Papier, bei welcher die Entleimung des letzteren vermittelst einer alkoholischen Weinsäurelösung vorgenommen wird.

- C. Wurster 1) hat gefunden, dass das Brüchig- und Mürbewerden des Papiers nicht von der Gegenwart von Aluminiumsulfat oder Alaun herrührt, dass jedoch eine schädigende Wirkung durch diese Körper eintreten kann, wenn gleichzeitig Chloride vorhanden sind, welche die Bildung des sehr schädlichen Aluminiumchlorides veranlassen können. Die Papierprüfung ist demnach auch auf die im Papiere vorhandenen Chloride auszudehnen.
- J. Townsend<sup>2</sup>) empfahl zur Vorbereitung von Fellen und Häuten für die Gerbung, die Materialien in eine etwa zehnprocentige Lösung von Kalium- oder Natriumaluminat einzulegen und hierauf mit einer zwei- bis vierprocentigen Borsäurelösung zu behandeln. Hierdurch werden die Felle und Häute enthaart und conservirt.

Ch. Collin und L. Benoist<sup>3</sup>) haben Studien über die Fermentation während des Tannirens und über das Tanniren (Gerben) in Gegenwart eines Antisepticums ausgeführt, auf Grund derer Sie ein Patent auf ein Gerbeverfahren in Gegenwart von Quecksilberjodid nahmen. Die Resultate der ausgeführten Experimente sind folgende: 1. In allen Fällen, in welchen die Haut eine Fermentation eingeht, findet eine Zerstörung der Gelatine statt; diese Fermentation verursacht auch eine solche der Tanninbäder. 2. Reine Tanninlösungen oder Lösungen der Extracte tanninhaltiger Materialien zersetzen sich durch den Einflus der Mikroorganismen spontan unter Bildung von Gallussäure, Buttersäure, Milchsäure und Ellagsäure. 3. Wird eine Haut mit

▃

Chem. Centr. 1888, 621 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 384 (Patent).
 Monit. scientif. [4] 2, 499, 589.

Quecksilberjodid behandelt, so werden alle Mikroorganismen getödtet und die Haut bleibt conservirt. 4. Ebenso werden durch das Quecksilberjodid die Tanninlösungen conservirt und behalten dieselben ihren Titer. 5. Die Menge des zuzusetzenden Antisepticums ist wechselnd und hängt von der Menge der Organismen ab; die Stärke desselben kann verzehnfacht werden durch den Zusatz einer Spur mineralischer oder organischer Säure. 6. Eine bei Gegenwart des Antisepticums gegerbte Haut bleibt conservirt. 7. Die Zusätze von Quecksilberjodid sind so geringe und dessen Befestigung auf der Haut ist eine so innige, dass dessen giftige Eigenschaften nicht in Betracht kommen. 8. Endlich ist durch den Zusatz des Antisepticums die Beschleunigung der Gerbung unter Erhöhung der Temperatur möglich.

Einem Berichte von O. N. Witt über die Fortschritte der chemischen Technologie der Textilfasern in Dingler's Journal 1) konnte das Nachstehende entnommen werden. Der chemische Theil des Mather'schen Bleichverfahrens besteht danach in folgenden Operationen: Die Baumwollstücke werden nach dem Sengen einfach gewaschen oder benetzt und dann durch verdünnte Schwefelsäure von 21/20Bé. genommen. Sie bleiben dann eine Zeit lang liegen und werden hierauf gewaschen. Nun kommen sie, mit Natronlauge von 11/2º Bé. imprägnirt, in die zu ihrer Aufnahme bestimmten Korbwagen, mit denen sie direct in den Mather'schen Bäuchkessel gefahren werden. Der Natronlauge wird bisweilen etwas Natriumsulfit zugesetzt. Als Bäuchflüssigkeit wird entweder verdünnte Natronlauge oder auch Natronlauge und Harzseife verwendet (2000 Liter Wasser, 40 kg Aetznatron und 20 kg Harz). Mit dieser Flüssigkeit, welche beständig unten abgezogen und oben wieder über die Stücke gebraust wird, ist dann während sechs Stunden bei einem Dampfdrucke von 2/3 Atmosphären zu kochen. Die Flüssigkeit wird hierauf abgelassen und durch eine Lösung von 30 kg calcinirter Soda in 1700 Liter Wasser ersetzt, mit welcher weitere zwei Stunden bei 1/3 Atmosphären Druck gekocht wird. Alsdann muß,

<sup>1)</sup> Dingl. pol. J. 270, 273, 316.

immer noch im Bäuchkessel, mit heißem Wasser und schließlich mit kaltem Wasser gewaschen werden. Dieser Behandlung folgt dann noch ein Chlorkalkbad von 1/4 º Bé. und endlich ein Schwefelsäurebad von 21/20 Bé., worauf die Stücke gewaschen und getrocknet werden. - Beim Bleichen wollener Gewebe mit Wasserstoffswperoxyd hat man es für nothwendig befunden, eine Substanz zu verwenden, welche die allmähliche Zersetzung des Peroxydes bewirkt; als solche Substanzen sind Seife, Wasserglas und von H. Köchlin Natriumdisulfit empfohlen worden. verbindungen heben jedoch die bleichende Wirkung vollkommen auf. — Das Bleichen von Stroh geschieht entweder mittelst Chlorkalk oder schwefliger Säure, oder durch die Sonne. - Gionoli hat zur Wiedergewinnung der Seife aus den Farbbädern der Seidenfärber vorgeschlagen, die Farbbäder mit Eisenvitriol zu versetzen und die entstandene Eisenseife nach dem Abfiltriren und Abspülen unter einem Druck von 1/2 bis 3/4 Atmosphären mit verdünnter Schwefelsäure zu zersetzen. - Pinkney ließ sich in England die Anwendung von Nickelsalzen statt Kupfersalzen zum Färben und Drucken mit Anilinschwarz patentiren. -Von der Badischen Anilin- und Sodafabrik wurde ein neuer, vom m-Amidophenol sich ableitender Farbstoff<sup>1</sup>) unter dem Namen Nilblau in den Handel gebracht. - Zur sicheren Fixirung der substantiven Azofarbstoffe wurde der Zusatz von Aetznatron zur Druckfarbe, sowie als Verdickungmittel Traganth, Mehl und etwas Marseillerseife empfohlen. Das Aetzen der mit substantiven Azofarbstoffen gefärbten Gewebe geschieht leicht mit Zinnsalz oder besser mit Zinnacetat, dem man entsprechende Farbstoffe beimischen kann. - Das von Green entdeckte Primulin (auch Polychromin genannt) 2) ist ein gelber Farbstoff von unbekannter Zusammensetzung, der sich ohne Beize aus mit Kochsalz versetztem Bade absolut wasch- und seifenecht auf Baumwolle befestigen läst, und welcher zur Erzeugung der sogenannten Ingrainnüancen dient. Wird ein damit gefärbtes Gewebe in eine angesäuerte Natriumnitritlösung getaucht, so wird das Gewebe

<sup>1)</sup> Vgl. diesen JB., S. 2873 f. — 2) Daselbst, S. 2876.

entfärbt, enthält aber die Diazoverbindung des Primulins, welche durch entsprechende Combination mit Phenolen oder Aminen in Azofarbstoffe übergeführt werden kann. - Die Badische Anilinund Sodafabrik brachte unter dem Namen Alizarinschwarz die Natriumdisulfitverbindung des von Roussin entdeckten Naphtasarins 1) in den Handel. Dasselbe wird zum Grau- und Schwarzfärben von mit Chromsalzen angesottener Wolle oder zum Aufdruck für Baumwolle benutzt. — Dieselbe Fabrik empfahl nunmehr auch die Alisarinfarbstoffe zum Wolldrucke und gab hierzu eine Anzahl von Recepten an.

Ueber die Vorgänge beim elektrischen Bleichprocess von Hermite<sup>2</sup>) hat sich zwischen C. F. Crofs und E. J. Bevan<sup>3</sup>) einerseits und F. Hurter4) andererseits eine Polemik entsponnen. Erstere suchten Ihre Ansichten durch Experimente mittelst eines eigens construirten Apparates zu stützen.

C. Koechlin<sup>5</sup>) beschrieb die Widerstandsfähigkeit der Schlichte in den Bleichoperationen der Baumwolle und das Bleichverfahren von H. Koechlin-Mather-Platt. Letzteres besteht in der Imprägnirung der gesengten Stoffe mit einer verdünnten Schwefelsäure von 20 Bé., dem Waschen, dem Kochen mit Harzseife (für 1 kg Baumwolle 1 Liter Wasser, 20 g Aetznatron, 20 g Sodasalz, 10 g Colophonium und 1 Centiliter Natriumdisulfit) bei 3/4 Atmosphären Ueberdruck, dem abermaligen Waschen, dem Alkalisiren und Waschen in den Kiers (Apparate von Mather-Platt), dem Bleichen in einem Chlorkalkbade von <sup>1</sup>/<sub>4</sub> <sup>0</sup> Bé. und dem Passiren einer Schwefelsäure von 1 <sup>0</sup> Bé. während fünf Minuten.

P. Ebell<sup>6</sup>) machte zu den im vierten Hefte des von A. Delmart herausgegebenen Werkes "Die Echtfärberei der losen Wolle in ihrem ganzen Umfange" in Bezug auf das Capitel über das Bleichen und Weissfärben der Wolle mittelst Wasserstoffsuperoxyd einige kritische, durch Thatsachen aus der Praxis unterstützte Bemerkungen.

<sup>1)</sup> JB. f. 1870, 567. — 2) JB. f. 1886, 2182 f. — 3) Chem. Soc. Ind. J. 7, 292; Monit. scientif. [4] 2, 889. — 4) Chem. Soc. Ind. J. 7, 726. — 5) Monit. scientif. [4] 2, 1385. — 6) Daselbst, S. 1443.

R. Ferrario¹) studirte die Einwirkung von käuflichem Wasserstoffsuperoxyd auf verschiedene Farbstoffe und auf den Farbstoff des rothen Weines. Geringe Mengen der Farbstoffe wurden in etwa 2 ccm Wasser gelöst, hierzu zwei bis drei Tropfen Eisessig und 2 ccm der Wasserstoffsuperoxydlösung gefügt und das Ganze kurze Zeit gekocht. Unter den untersuchten basischen und sauren Theerfarbstoffen und den natürlichen Farbstoffen wurden bei diesem Vorgang nur einige durch die zugesetzte Essigsäure verändert; die ursprüngliche Farbe trat dann aber stets wieder beim Neutralisiren mit Ammoniak auf. Der Farbstoff des rothen Weines dagegen wurde unter diesen Umständen in ein braunes Gelb verwandelt.

H. de Chardonnet?) hat nunmehr gefunden, dass sich zur theilweisen Denitrirung von Pyroxylin?) die Behandlung desselben in einem Bade von Salpetersäure der Dichte 1,32 bei einer Temperatur von 32 bis 35° eignet. Man wäscht den Stoff sodann rasch mit lauwarmem Wasser aus und läst ihn hierauf in einem Strome lauwarmer Luft trocknen. Soll das Pyroxylin gefärbt werden, so taucht man es nach dem Wasser und läst es schließlich in lauwarmer Luft trocknen. Wird dieses Verfahren auf die künstliche Seide angewendet, so ist es unnöthig, in die Mutterlösung Metallchlorüre oder oxydirbare organische Basen oder Alkaloïde einzutragen.

J. Hauff 4) stellte mehrbasische rhodanwasserstoffsaure Aluminiumsalze dar, durch Auflösen von Thonerdehydrat in den Lösungen von neutralem Rhodanaluminium 5). Die vierfach basische Verbindung Al<sub>5</sub>(CNS)<sub>3</sub>(OH)<sub>12</sub> soll sich ohne Zersetzung zur Trockne verdampfen lassen und dann wieder unverändert in Wasser löslich sein. Diese Salze können als Beisen in der Färberei und im Zeugdruck Verwendung finden.

L. Whiteley 6) besprach in einem Aufsatze die Verwendung

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 878 (Ausz.). — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 913 (Patent). — 3) JB. f. 1887, 2693. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 327 (Patent); Chem. Centr. 1888, 843 (Patent). — 5) Vgl. JB. f. 1883, 1784. — 6) Monit. scientif. [4] 2, 842.

der Chromverbindungen als Beizen in der Färberei. Er fand, daß Wolle, in einer Lösung von Dichromat gekocht, kein Chromoxyd bildet, daß jedoch letzteres entsteht, sobald die Dichromatlösung mit Schwefelsäure angesäuert wurde.

R. Köpp und Comp. 1) empfahlen als *Beisen* in der Färberei das *Chromfluorid*, Cr<sub>2</sub>Fl<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O, oder die *Chromoxyfluoride*, welche durch Auflösen von Chromhydroxyd in Flufssäure zu erhalten sind. Alle Chromfluoride scheiden beim Erwärmen ihrer Lösungen Chromhydroxyd aus.

H. Lange<sup>2</sup>) hat zahlreiche Färbe- und Beizversuche mit Fluorchrom<sup>3</sup>) auf Wolle ausgeführt und durchweg günstige Resultate erhalten. Das Ansieden der Wolle mit dieser Beize muß in einem Holzgefäße geschehen, da Kupfer von derselben angegriffen wird.

E. de Haën 4) hat ein Verfahren zur Darstellung der Doppelverbindungen des Antimonfluorids mit Alkalichloriden aufgefunden 5). Diese Doppelsalze entsprechen der allgemeinen Formel SbFl<sub>3</sub>. R'Cl, worin R' die einwerthigen Alkalimetalle oder das Ammonium be-Dieselben werden erhalten durch Zusammenmischen von Antimonfluorid mit den wässerigen Lösungen berechneter Mengen der Alkalichloride und Eindampfen zur Krystallisation. Sämmtliche Doppelsalze sind weder hygroskopisch, noch enthalten sie Krystallwasser. Das Antimonfluorid-Chlornatrium krystallisirt in Nadeln oder Drusen und ist in Wasser leicht löslich. Das Antimonfluorid-Chlorkalium bildet prachtvolle Krystalle; 100 Thle. Wasser von 24° lösen 51 Thle. dieses Salzes auf, bei Siedetemperatur löst Wasser das Dreifache seines Quantums. Antimonfluorid-Chlorammonium bildet ebenfalls gut ausgebildete, in Wasser leicht lösliche Krystalle, die wahrscheinlich jenen des Kaliumdoppelsalzes isomorph sind. Sämmtliche Doppelverbindungen sollen als Ersatz des Brechweinsteins in der Färberei dienen.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 809 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1432 (Patent). —
2) Dingl. pol. J. 268, 373. — 3) Vgl. voranstehenden Auszug. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 901 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 656 (Patent). —
5) Vgl. nachstehenden Auszug.

Derselbe 1) hat gefunden, dass das Antimonfluorid auch mit den Alkalisulfaten Doppelverbindungen eingeht. Diese Doppelsalze besitzen die 'allgemeine Formel SbFl3.SO4R'2, worin R' wiederum die Alkalimetalle, beziehungsweise das Ammonium bezeichnet. Auch diese Doppelsalze werden durch Eindampfen von Antimonfluorid mit den Lösungen der Sulfate bis zur Krystallisation gewonnen. Antimonfluoridschwefelsaures Natrium, SbFl. .SO4 Na2, krystallisirt in kleinen Prismen; das entsprechende antimonfluoridschwefelsaure Kalium, Sb Fl. SO4 K2, krystallisirt drusenförmig. Das technisch wichtige antimonfluoridschwefelsaure Ammonium, Sb Fl<sub>3</sub>. SO<sub>4</sub>(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>, krystallisirt in Formen des hexagonalen Systems und scheidet sich stets aus den Laugen im reinen Zustande ab. Von allen diesen Doppelsalzen löst sich jenes des Ammoniums am leichtesten, indem 1 Thl. Wasser von 24º 1,4 Thle. des Salzes und 1 Thl. siedendes Wasser sogar 15 Thle. Salz auflösen. Das letztgenannte Salz ist nicht hygroskopisch und ist ebenfalls dazu bestimmt, den Brechweinstein<sup>2</sup>) in der Färberei zu ersetzen.

P. Gaedt<sup>3</sup>) untersuchte ein *Kaliumantimonoxalat*<sup>4</sup>) von der Firma R. Köpp und Comp. in Oestrich am Rhein und fand, daß dasselbe mit 8 Mol. Krystallwasser krystallisirt.

A. Gawalowski 5) hat unter den als Weinsteinersats in den Handel kommenden Hülfsstoffen auch ein krystallisirtes Magnesiumdisulfat von der annähernden Formel MgO.2SO3.9H2O gefunden. Bei Untersuchung des gewöhnlich als Weinsteinersatz dienenden technischen Natriumdisulfats fand Er, dass dieses Salz wahrscheinlich ein Gemenge von verschieden sauren Sulfaten sei.

M. Kretzschmar<sup>6</sup>) erhielt eine gut verwendbare Antimonbeise durch Auflösen von Antimonoxyd in einer sauren Flüssigkeit, welche durch Gährung der vom Eiweiß befreiten, Milchzucker enthaltenden Molken gewonnen werden kann.

Ber. (Ausz.) 1888, 901 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 656 (Patent).
 Ygl. voranstehenden Auszug.
 Zeitschr. angew. Chem. 1888, 509.
 JB. f. 1870, 645; f. 1885, 2212, 2213.
 Centr. 1888, 1109, 1540.
 Daselbst, S. 1192 (Ausz.); Monit. scientif.
 2, 1454.

Nach A. Frey¹) reagirt das von de Haën²) in den Handel gebrachte "Antimonsalz", SbFl₃.(NH₄)₂SO₄, stark sauer und greift Glas und Metalle an, weshalb man bei dessen Verwendung Holzbottiche benutzt. 4g des Salzes mit 2g krystallisirter Soda in Lösung versetzt, fixiren in ausgezeichneter Weise Tannin auf der Gewebsfaser.

H. Gross) empfahl zum Schwarzfärben von Baumwolle ein Färbebad, bestehend aus ½ kg Haidekrautabkochung, 12 kg Blauholzextract, 1 kg Kupfervitriol, 50 g chromsaures Kalium, 50 g Borax, 50 g Natriumdicarbonat und 1 kg Quercitron oder Catechu.

P. Richard 1) hat, von der Ansicht ausgehend, das die Wolle (und auch die Seide) das Verhalten einer Amidosäure zeigt, Versuche ausgeführt, die Amidogruppen dieser Textilfaser mittelst salpetriger Säure zu diazotiren. Beim 24 stündigen Einlegen der Wolle in eine angesäuerte Nitritlösung von  $15^{\circ}$  nahm dieselbe in der That die Eigenschaft an, in einer alkalischen Lösung von Phenolen (wie Phenol, Resorcin, Pyrogallussäure,  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtol) mehr oder weniger lebhaft gefärbt zu werden. Wurde diese diazotirte Wolle längere Zeit mit verdünnter Salzsäure gekocht und in eine Lösung von Diazonaphtalinchlorid eingetragen, so entstand ebenfalls eine lebhafte Färbung. Er ist somit der Meinung, dass die Wolle in der That eine Diazoverbindung liesert, welche jedoch sehr stabil ist.

E. Knecht<sup>5</sup>) hat Studien begonnen zur Aufklärung der chemischen Vorgänge, welche beim Färben von Wolle und Seide mit den basischen Theerfarben stattfinden. Die bis jetzt mit Wolle und Seide einerseits und mit Fuchsin, Chrysoïdin und Krystallviolett andererseits ausgeführten quantitativen Versuche haben ergeben, daß die Salzsäuremenge im Färbebade vor und nach dem Färben nahezu die gleiche ist, daß das Färbebad nach dem Färben neutral reagirt und Ammoniak (wahrscheinlich auch

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 434 (Ausz.). — 2) Siehe diesen JB., S. 2864 f. — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 381 (Patent). — 4) Monit. scientif. [4] 2, 1879. —

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>) Ber. 1888, 1556.

andere basische Körper) enthält. Demnach ist das Färben thierischer Fasern mit den basischen Theerfarben nicht eine einfache mechanische Absorption, sondern eine quantitative chemische Umsetzung. Diese Ansicht wird noch dadurch bekräftigt, daßs sich Wolle in der farblosen, wässerigen Lösung von Rosanilin (ohne Gegenwart einer Säure) intensiv fuchsinroth färben läßt. Wahrscheinlich sind es die in complicirten Verbindungen in der Wolle enthaltenen Amidosäuren, welche im Stande sind, mit den Farbbasen schwer oder nicht lösliche Lacke einzugehen.

Derselbe 1) hat auch zahlreiche Versuche über die Absorption gewisser Reagentien durch die Gespinnstfasern ausgeführt und gefunden, dass Wolle, Seide und Baumwolle gemeinschaftlich die Eigenschaft besitzen. Säuren aus verdünnten Lösungen zu absorbiren. Bei der Siedehitze erscheint die Affinität zu Schwefelsäure am größten für Wolle, dann folgt Baumwolle und zuletzt Seide. Durch Kochen mit Wasser wird die freie Säure aus der Faser langsam und nur theilweise ausgezogen. Die in der Wolle fixirte und daraus nicht mehr entfernbare Schwefelsäure beträgt 2,3 Proc. der Wolle. Wolle absorbirt gegenüber Baumwolle beträchtlich mehr Kalilauge; die Lauge kann aber gänzlich durch Kochen mit Wasser entfernt werden. Neutrale Salze werden von den Fasern kaum absorbirt, Alaun jedoch in sehr beträchtlicher Menge, wobei basisches Thonerdesulfat fixirt wird, während freie Schwefelsäure in Lösung bleibt.

Derselbe?) hat gefunden, dass man beim Kochen von Schafwolle mit einer verdünnten Schweselsäure (2 Thln. Säure und 3 Thln. Wasser) in etwa zwei Stunden beinahe eine vollständige Lösung erhält, welche, mit Wasser verdünnt und filtrirt, von hellbrauner Farbe ist und die Fähigkeit besitzt, mit den wässerigen Lösungen der sauren Theerfarbstoffe zusammengebracht, intensiv gefärbte Niederschläge zu erzeugen, die in Wasser und verdünnten Säuren unlöslich sind, sich aber in

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 708; Monit. scientif. [4] 2, 1459. — 9) Ber. 1888, 2804.

in Alkalien mit Leichtigkeit auflösen. Aus den alkalischen Lösungen werden die Lacke durch Säuren wieder niedergeschlagen. Mit Gerbsäure erhält man in der ursprünglichen schwefelsauren Lösung einen voluminösen, grauen Niederschlag, während Kaliumdichromat einen gelben, krystallinischen Niederschlag erzeugt. Beim sorgfältigen Neutralisiren der Lösung bildet sich ein käsiger Niederschlag, der abfiltrirt, gewaschen und getrocknet eine harte, braune, amorphe Substanz vorstellt, die sich in Alkalien leicht, in Säuren schwer auflöst. Leucin und Tyrosin geben in saurer Lösung mit den sauren Theerfarbstoffen nicht die geringste Trübung. Von Farblacken wurden zwei hergestellt und näher untersucht, nämlich jener mit Krystallponceau 6R (Cassella) und der mit Löslichblau erhaltene. Auch die Lösung von Wolle in verdünnter Natronlauge giebt nach dem Ansäuern und Abfiltriren mit den sauren Theerfarben unlösliche Lacke. Lösungen von Seide in verdünnter Schwefelsäure verhalten sich den entsprechenden Lösungen von Wolle ganz ähnlich.

F. Breinl<sup>1</sup>) hat das Studium der Ursachen des ungleichmäßigen Anfallens vieler Farbstoffe auf Schafwolle und des hierdurch bedingten Fleckigwerdens der letzteren begonnen. Durch Einwirkung von verdünnter Schwefelsäure, Sodalösung, Aetznatron- und Seifenlösung auf Schafwolle, Trocknen der so behandelten Waare, etwaiges Decatiren (Dämpfen) derselben und nachfolgendes Ausfärben mit sauren und basischen Farbstoffen konnten ähnliche Erscheinungen beobachtet werden, wie sie in der Praxis häufig vorkommen. Solche beschädigte Stellen erscheinen dann häufig auch brüchig. Von den einfachen Zersetzungsproducten der Wolle sind es nur die Alkalisalze des Leucins, welche mit Säurefarbstoffen und Beizen Niederschläge erzeugen?). Wird Schafwolle mit Wasser auf 1500 erhitzt, so geht sie allmählich in Lösung; letztere reagirt alkalisch und lässt beim Ansäuern einen flockigen, klebrigen Niederschlag fallen. Diese Flüssigkeit fällt die Salze der Erd- und Schwermetalle

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 690. — <sup>9</sup>) Vgl. voranstehende Auszüge. Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888. . 180

(ausgenommen Chromate) und giebt mit basischen und Benzidinfarbstoffen gefärbte Niederschläge; mit Säurefarbstoffen entstehen erst nach dem Ansäuern Niederschläge. Wird die früher schwach angesäuerte Lösung filtrirt, so giebt das Filtrat mit allen Säurefarbstoffen intensiv gefärbte Fällungen und auch mit Kaliumdichromat einen gelben Niederschlag. Ebenso giebt eine Lösung, erhalten durch Kochen von Wolle in verdünnter Salzsäure, mit Säurefarbstoffen und mit Kaliumdichromat Fällungen. Ein ähnliches Resultat erhält man mit Lösungen, welche aus Schafwolle durch Erhitzen mit Natronlauge von 10°Bé. erhalten worden sind. In diesem Falle ergiebt sich eine flockige Ausscheidung; das Filtrat hiervon liefert, neutralisirt mit basischen Farbstoffen und Beizen, Fällungen nach dem Ansäuern mit Säurefarbstoffen.

E. Schunck 1) hielt einen Vortrag über die Theorie des Färbens.

- P. Julius<sup>2</sup>) veröffentlichte einen Bericht über die Fortschritte in der Färberei, Druckerei und Bleicherei im zweiten Semester des Jahres 1887 und einen solchen über die Fortschritte in der Farbstoffindustrie, der Färberei und Druckerei in der ersten Hälfte des Jahres 1888.
- E. J. Mills und J. Buchanan<sup>3</sup>) haben ein Verfahren zur photochemischen Bestimmung von Farbentönen angegeben, welches im Wesentlichen darauf beruht, dass gleich große Gewebsstücke gleichzeitig auf eine isochromatische Platte photographirt werden. Mit dem erhaltenen Negativ werden mehrere Copien auf Bromsilbergelatinepapier gemacht, so dass man das auf letzteren vorhandene Silber quantitativ bestimmen kann. Die Bestimmung des Silbers in der Asche der je einer Farbennüance entsprechenden Positive wurde durch Titration mit Kaliumchromat vorgenommen.
- C. H. Ridsdale 1) empfahl einen von Ihm construirten Apparat für colorimetrische Bestimmungen.
  - W. J. Russel und Abney 5) erstatteten einen Bericht über

Chem. Soc. Ind. J. 7, 815. — <sup>2</sup>) Monit. scientif. [4] 2, 831, 1401. —
 Chem. Soc. Ind. J. 7, 309, 378. — <sup>4</sup>) Daselbst, S. 70. — <sup>5</sup>) Pharm. J. Trans. [3] 19, 124, 144, 166.

Ihre Untersuchungen betreffs der Einwirkung von Licht auf Wasserfarben. Im Wesentlichen fanden Sie, dass Mineralfarben besser dem Lichte widerstehen als organische Farbstoffe, dass die Einwirkung von Feuchtigkeit und Sauerstoff von Einflus ist und dass die größte Veränderung durch die blauen und violetten Strahlen hervorgerusen wird.

- J. Joffre<sup>1</sup>) hat Versuche über die Echtheit der auf Textilstoffen befestigten *Farben* gegen das *Licht* ausgeführt, aus welchen hervorgeht, dass die Lichtechtheit abhängig ist von der Menge des fixirten Farbstoffes und der Feuchtigkeit der Luft während der Belichtung.
- B. Lindenberg<sup>2</sup>) schlug eine *Indigoküpe* für *Wollfärbereien* vor, welche aus Mehl, Indigo und krystallisirter Soda hergestellt wird.
- F. Breinl<sup>3</sup>) stellte in einer Tabelle die Reactionen (mit salzsaurer Zinnchlorürlösung, Bleiessig, Kochsalz, Natronlauge, concentrirter Schwefelsäure, Salzsäure und Salpetersäure) von Orseille und den als Verfälschungsmittel derselben in Frage kommenden Theerfarbstoffen zusammen und fand, daß das Prüfungsverfahren von Liebmann und Studer<sup>4</sup>) zuverlässig ist zur Auffindung von Rosandinfarbstoffen in Orseilleextracten.
- A. W. Stokes<sup>5</sup>) besprach die Verwendung arsenhaltiger Farben bei Gegenständen des Hausgebrauches. Th. T. P. Bruce Warren<sup>6</sup>) schrieb hierzu einige Bemerkungen.
- T. L. Phipson 7) schrieb einen Aufsatz über chinesische Seidenfarben.
- R. Lepetit<sup>3</sup>) gab Tabellen zur Erkennung von etwa 60 neuen künstlichen Farbstoffen auf der Faser an. Als Reagenzien kamen Schwefelsäure von 66° Bé., Salzsäure von 21° Bé., 10 procentige Natronlauge, concentrirte Ammoniakflüssigkeit und salzsaure Zinnchlorürlösung in Anwendung. Auf diese Tabellen kann hier nur verwiesen werden.

Bull. soc. chim. [2] 49, 860. — <sup>9</sup>) Chem. Centr. 1888, 1075 (Ausz.).
 B) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 175 (Ausz.). — <sup>4</sup>) JB. f. 1886, 1987 f. —
 Chem. News 58, 189. — <sup>6</sup>) Daselbst, S. 206 (Corresp.). — <sup>7</sup>) Daselbst 57, 203. — <sup>6</sup>) Zeitschr. angew. Chem. 1888, 535.

F. Knapp 1) hat Seine Studien über das Ultramarinblau auf nassem Wege fortgesetzt?) und Sich nunmehr mit der Zusammensetzung und dem Verhalten der Natrium-Schwefelleber beschäftigt. Durch Zusammenschmelzen gleicher Theile von Natriumcarbonat und Schwefel, unter Ausschluss der Luft, gelang es zunächst, bei dunkler Rothgluth zu einem constanten Product zu gelangen (aus 100 Thln. Natriumcarbonat im Mittel 167,9 Thle. des Productes), welches bei heller Rothgluth plötzlich abermals Schwefel ausscheidet und endlich in ein ganz feuerbeständiges Product (aus 100 Thln. Natriumcarbonat im Mittel 150,6 Thle. des neuen Körpers) übergeht. Das Wesentliche für den vorliegenden Process ist nun die Entbindung von Schwefel aus dem ersten Producte bei einer Temperatur, die weit über dem Siedepunkte des Schwefels liegt. Beim Auflösen dieser Schwefelleber zeigt es sich, dass in derselben ein schwarzer Niederschlag enthalten ist, der sich aber durch einfache Decantation nicht gewinnen lässt, da er beim Waschen mit Wasser rasch graulichgelb wird; behandelt man denselben jedoch vor dem Waschen mit einer Cyankaliumlösung, welche vorhandenes Schwefeleisen aufnimmt, so läst sich der schwarze Niederschlag ohne Mühe auswaschen und Dieser Niederschlag ist das färbende Princip der Schwefelleber; der Körper ist identisch mit der von Magnus im Jahre 18543) entdeckten schwarzen Modification des Schwefels. Dieser Schwefel ist ungemein widerstandsfähig; er löst sich weder in Alkohol, Aether, Schwefelkohlenstoff, noch in fetten Oelen bei 200°. Er verflüchtigt sich unter Abschluss der Luft selbst bei voller Glühhitze nicht. An der Luft erhitzt, wird er noch unterhalb Glühhitze plötzlich schwebend und beweglich, bei Glühhitze verbrennt er zu schwefliger Säure unter Lichterscheinung. Er wird weder von kochenden Aetzalkalilaugen, noch von concentrirten Säuren gelöst; auch Salpetersäure oder Königswasser, oder Salpetersäure und Kaliumchlorat greifen diesen Schwefel nicht an. Beim Schmelzen mit Aetzkali oder Aetznatron und Salpeter wird er

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) J. pr. Chem. [2] 38, 48; Monit. scientif. [4] 2, 1209. — <sup>2</sup>) JB. f. 1885, 2219. — <sup>3</sup>) JB. f. 1854, 303, 305.

jedoch rasch aufgeschlossen und in Schwefelsäure übergeführt. Trocken bildet er ein schwarzes, zartes Pulver, das unter dem Mikroskope betrachtet, lebhaften, metallischen Glanz zeigt. Die Grundbedingung für die Bildung dieser Modification des Schwefels ist die plötzliche Einwirkung eines höheren Hitzegrades auf den gelben Schwefel, weit über dessen Siedepunkt. Daher macht sich dieser schwarze Schwefel sehr häufig bemerkbar (z. B. beim längeren Brennen von gelbem Schwefel, beim Erhitzen von gelbem Schwefel mit ganz geringen Mengen Oel, Kohle, Platin und besonders Schwefelmetallen). Im sogenannten Spencemetall (gewonnen durch Zusammenschmelzen von Schwefeleisen mit Schwefel) ist der Schwefel ebenfalls in der schwarzen Modification enthalten. Aus diesem Metall ausgeschieden oder nach Magnus' Vorschrift hergestellt, tritt er mehr feinkörnig oder in opaken Blättchen von tiefschwarzer Farbe auf. Nur in sehr dünnen Schichten ist er transparent und zeigt dann eine reiche blaue Farbe. Wird er in schmelzenden, farblosen Medien (Borax, Kochsalz, Chlorkalium, Natriumsulfat) fein vertheilt, so verleiht er der Schmelze eine mehr oder weniger reine blaue Farbe. Wird Rhodankalium überhitzt, so wird aus demselben schwarzer Schwesel ausgeschieden, der dem schmelzenden Cyankalium eine blaue Farbe giebt. Als blauen Anflug kann man auch diese Modification erhalten, wenn man gelben Schwefel in einen mäßig glühenden Platintiegel wirft, oder wenn man über erhitzten Bleiglanz schweslige Säure, Schwefelsäureanhydrid oder Chlorwasserstoff leitet. Auch verleiht der schwarze Schwefel, gallertigen Niederschlägen beigemischt, diesen eine mehr oder weniger blaue Färbung. Diese Modification des Schwefels ist es denn auch, welche, durch das schmelzende Schweselnatrium sein vertheilt, die blaue Farbe des Ultramarins auf nassem Wege bedingt. - Kaliumschwefelleber zeigt das eigenthümliche Verhalten der Natriumschwefelleber nicht; man kann demnach auch mit derselben kein Ultramarinblau erzeugen.

H. Sattler 1) führte eine mikroskopische Untersuchung des

<sup>1)</sup> Zeitschr. angew. Chem. 1888, 35 bis 47.

Schweinfurter Grüns und seiner Bildung aus. Auf diese interessante Arbeit kann indessen hier nur verwiesen werden.

M. Nencki 1) gab folgende Vorschrift zur leichten Darstellung der Leukobase des Malachitaruns 2): 40 g Benzaldehyd, 100 g Dimethylanilin und 40 g 93 procentiger Alkohol werden in einem etwa 2 Liter fassenden Kolben am Wasserbade erwärmt. Der Kolben ist mit einem doppelt durchbohrten Kork verschlossen, in dessen einer Bohrung sich ein Liebig'scher Kühler befindet, während in der anderen ein kleiner Scheidetrichter, enthaltend 65 g Phosphoroxychlorid, mündet. Das Phosphoroxychlorid wird allmählich in die alkoholische Flüssigkeit eingetragen und zum Schlusse das Ganze eine halbe Stunde am Wasserbade weiter erhitzt. Hierauf ist die Masse in warmem Wasser zu lösen, zu filtriren und das Filtrat nach dem Erkalten mit Natronlauge zu übersättigen. Nach einigen Stunden erstarrt das ausgeschiedene Oel krystallinisch. Der Krystallkuchen wird zerkleinert, mit kaltem Wasser ausgewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt. Das erhaltene Präparat ist schneeweiß und die Ausbeute fast die theoretische.

H. Baum<sup>3</sup>) fand ein Verfahren zur Darstellung von Pararosanilinen<sup>4</sup>) aus p-nitrobenzylirten Basen und den Haloidsalzen aromatischer Basen. Danach werden beispielsweise 250 kg p-Nitrobenzylanilin und 129 kg salzsaures Anilin mit 25 kg krystallisirtem Eisenchlorür gut gemischt, oder eine entsprechende Menge einer concentrirten Lösung hinzugesetzt, und diese Mischung dann sechs Stunden lang auf 125 bis 130° und endlich noch einige Zeit (vier bis sechs Stunden) auf eine Temperatur von 140° erhitzt. Die grüngolden glänzende Schmelze wird dann wie eine Fuchsinschmelze behandelt, oder besser in der zehnfachen Menge Wasser und 100 kg Salzsäure gelöst, mit 100 kg Kochsalz versetzt, abgekühlt, filtrirt und das Chlorhydrat des Pararosanilins durch sorgfältiges Neutralisiren ausgefällt. Bei diesem Process können ersetzt werden: Das Anilinsalz durch die salzsauren Salze des Toluidins oder Xylidins, die Haloidsalze secundärer aromatischer

<sup>1)</sup> Monatsh. Chem. 9, 1148. — 2) JB. f. 1879, 1166. — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 122 (Patent); Chem. Centr. 1888, 313 (Patent). — 4) JB. f. 1878, 478 f.

Amine, die Haloidsalze tertiärer aromatischer Amine; das p-Nitrobenzylanilin durch seine homologen Körper, wie p-Nitrobenzyltoluidin oder -xylidin, durch die tertiären p-nitrobenzylirten Aniline. Man kann somit nach diesem Verfahren Farbstoffe von bestimmter Constitution darstellen.

O. Mühlhäuser<sup>1</sup>) beschrieb eingehend die Fabrikation des Bensylvioletts.

K. Oehler<sup>2</sup>) hat ein Verfahren zur Darstellung gelber, basischer Farbstoffe der Phenylacridingruppe, genannt "Benzoflavine", angegeben. Lässt man danach ein Gemenge eines aromatischen m-Diamins (1 Mol.) mit seinem salzsauren oder schwefelsauren Salze (1 Mol.) auf Benzaldehyd (1 Mol.) einwirken, so ergeben sich Tetraamidosubstitutionsproducte des Triphenylmethans, beziehungsweise seiner Homologen. Der Process verläuft in der Weise, dass sich zunächst eine dem Benzylidenanilin entsprechende Verbindung, z. B. Monobenzyliden-m-toluylendiamin, bildet, welche sich dann mit dem Salze der Base zu einem Triphenylmethanderivate (z. B. Tetraamidoditolylphenylmethan) vereinigt, das eine zweisäurige Basis ist. Diese neuen Tetraamine gehen unter dem Einflusse von Ammoniak abspaltenden Mitteln, wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Anilinchlorhydrat oder Metallchloride, in Hydrodiamidophenylacridine (im gegebenen Falle in Hydrodiamidodimethylphenylacridin, C21 H21 N3) über, aus welchen durch Oxydation mit Luftsauerstoff, Eisenchlorid u. s. w. Diamidophenylacridine (im gegebenen Falle Diamidodimethylphenylacridin, C<sub>21</sub> H<sub>12</sub> N<sub>2</sub>) gebildet werden. Diese letzteren sind rein gelbe Farbstoffe, welche sich besonders zum Färben tannirter Baumwolle eignen. — Nach dem ersten Zusatzpatent Desselben 3) kann obiges Verfahren zur Darstellung der Benzoflavine auch dahin abgeändert werden, dass man einfach die neutralen Salze der m-Diamine (z. B. m-Toluylendiaminsulfat) mit Benzaldehyd und 50 procentigem Alkohol einige Stunden am Rückflusskühler er-

Dingl. pol. J. 270, 179. — <sup>2</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 556 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1297 (Patent). — <sup>3</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 556 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1298 (Patent).

hitzt, wodurch z. B. Tetruamidoditolylphenylmethansulfat, C21 H24 N4 .2 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, als sandiges Pulver abgeschieden wird; letzteres Salz würde direct durch Erhitzen seiner salzsauren Lösung unter Druck auf 160° in Hydrodiamidodimethylphenylacridin übergeführt werden. — Nach dem zweiten Zusatzpatente Desselben 1) kann bei der Darstellung der Benzoflavine der Benzaldehyd durch seine Substitutionsproducte, wie Toluylaldehyd oder Nitrobenzaldehyd ersetzt werden. Es lassen sich auf diese Art beispielsweise Tetraamidotritolylmethan und Nitrotetraamidoditolylphenylmethan, sowie aus letzterem ein Pentaamidoderivat darstellen und weiter auch substituirte Benzoflavine erhalten. - Endlich kann man nach dem dritten Zusatzpatente Desselben?) durch directes Nitriren von Tetraamidoditolylphenylmethan eine Nitroleukobase erhalten, welche wahrscheinlich mit der durch Condensation von p-Nitrobenzaldehyd mit m-Toluylendiamin gewonnenen identisch Durch Reduction wird dieselbe in ein Pentaamidoditolylphenylmethan übergeführt, aus dem durch Erhitzen mit verdünnter Salzsäure auf 140 bis 160° ein Hydrotriamidodimethylphenylacridin gebildet wird. Letzteres liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid ein dem p-Amidobensoflavin genau gleich färbendes Amidobensoflavin.

Dahl und Comp. 3) haben sich ein Verfahren zur Darstellung in Wasser löslicher, indulinähnlicher Farbstoffe patentiren lassen. Erwärmt man danach ein Gemenge von p-Phenylendiamin, salzsaurem p-Phenylendiamin und Nitrobensol unter Zusatz eines Sauerstoffüberträgers, wie Eisenchlorür, auf etwa 190°, so findet unter Wasser- und Ammoniakabspaltung die Bildung eines blauen Farbstoffes statt, welcher tannirte Baumwolle graustichig anfärbt<sup>4</sup>). Bei diesem Verfahren können ersetzt werden: Das salzsaure p-Phenylendiamin durch die salzsauren Salze von Anilin, Toluidin oder m-Phenylendiamin, das Nitrobenzol durch Nitrotoluol, Nitroxylol, Nitroanilin u. s. w. Die Farbstoffe werden unter dem Einflusse oxydirender Mittel geschwärzt.

Ber. (Ausz.) 1888, 918 (Patent). —
 Daselbst. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 812 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1476 (Patent). —
 Vgl. JB. f. 1886, 2194; f. 1887, 2705.

Dieselben 1) haben gefunden, dass durch Einwirkung von p-Phenylendiamin auf Azophenin oder Azoparatolin in Gegenwart von Benzoësäure (oder von salzsaurem p-Phenylendiamin) 2) bei 130 bis 140° röthlichblaue, bei 180° grünlichblaue, in Wasser lösliche Induline entstehen, welche mit Tannin gebeizte Baumwolle sehr echt blau färben.

Die Badische Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen am Rhein<sup>3</sup>) hat gefunden, dass durch Condensation von Phtalsäureanhydrid mit m-Amidophenol, bei Gegenwart von überschüssiger Schwefelsäure, das Prototyp einer ganzen Reihe von gelb- bis violettrothen Phtaleinfarbstoffen entsteht, welche als "Rhodamine" bezeichnet werden. Dieselben sind den Fluoresceinen analog constituirt und unterscheiden sich von diesen insbesondere durch die entgegengesetzte Natur der beiden salzbildenden Gruppen. Das einfachste Rhodamin, C<sub>20</sub> H<sub>10</sub> O<sub>3</sub> (N H<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, wird in folgender Weise dargestellt: 1,4 kg krystallisirtes, salzsaures m-Amidophenol werden in 10 kg Schwefelsäure (66° Bé.) eingetragen und nach erfolgter Auflösung mit 2 kg Phtalsäureanhydrid versetzt. Das Gemisch wird drei bis vier Stunden auf 180 bis 190° erhitzt, die dunkelrothbraune Schmelze nach dem Erkalten in etwa 80 Liter Wasser gelöst und die filtrirte Lösung mit Kochsalz gefällt. Das nach zwölfstündigem Stehen krystallinisch ausgeschiedene Rhodaminchlorhydrat wird abfiltrirt und aus heißem, salzsäurehaltigem Wasser umkrystallisirt. Der Farbstoff bildet grüne, metallglänzende Krystallblättchen, die sich leicht in Alkohol, schwierig in kaltem, besser in heißem Wasser mit gelber Farbe lösen. Die verdünnten Lösungen zeigen eine lebhafte, grüne Fluorescenz. Aus einer wässerigen Lösung des Farbstoffes scheidet Kalilauge die freie Farbbase in schwer löslichen Krystallschuppen ab. Die Lösungen des Rhodamins in concentrirter Salz- oder Schwefelsäure sind gelb und zeigen keine Fluorescenz. Eine alkoholische Lösung des Farbstoffes färbt sich auf Zusatz von Brom eosinroth

Ber. (Ausz.) 1888, 325 (Patent). — <sup>2</sup>) Vgl. O. N. Witt, JB. f. 1887, 1137 f. — <sup>3</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 682, 920 (Patente); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 429, 635 (Patente).

und scheidet, mit Wasser vermischt, einen scharlachrothen, in Alkalien löslichen Niederschlag ab. Die Rhodaminsalze können leicht auf tannirter Pflanzenfaser fixirt werden; zu Wolle und Seide haben dieselben geringere Affinität. Alkulirte Rhodamine lassen sich entweder durch Alkylirung der Rhodamine mit Jodalkylen oder besser aus den bisher unbekannten alkylirten m-Amidophenolen gewinnen. Als Beispiel für die Darstellung letzterer Körper wurde jene des Dimethyl-m-amidophenols (Schmelzpunkt 86°) angeführt. Danach wird m-Amidodimethylanilin in verdünnter, schwefelsaurer Lösung mittelst Natriumnitrit diazotirt und die Lösung des entstandenen Diazokörpers auf dem Wasserbade bis zum Aufhören der Stickstoffentwickelung erwärmt. Hierauf übersättigt man mit Soda, extrahirt mit Aether oder Benzol, destillirt zuerst das Lösungsmittel, dann im Vacuum den Rückstand über und krystallisirt aus einem Gemisch von Benzol und Dieselben alkylirten m-Amidophenole lassen sich Ligroïn um. auch aus den m-Amidophenolen- durch directe Alkylirung ge-Zur Darstellung von Tetramethylrhodamin werden in einem mit Rührwerk versehenen Kessel 10 kg Dimethyl-m-amidophenol mit 12 kg Phtalsäureanhydrid bei möglichstem Luftabschluss vier bis fünf Stunden auf 170 bis 1750 erhitzt; das das phtalsaure Salz des Tetramethylrhodamins enthaltende grüne, krystallinische Schmelzproduct wird zweckmäßig mit heißer Sodalösung zerlegt und die Farbbase in das salzsaure Salz übergeführt. Letzteres besitzt in wässeriger Lösung eine starke, orangegelbe Fluorescenz. Die mit Alkalien abgeschiedene Farbbase löst sich leicht in Alkohol, in Wasser dagegen nur schwer. Dieselbe färbt animalische Fasern im neutralen oder schwach essigsauren Bade von Rosa bis zum vollen Carmoisinroth. - Nach einem Zusatzpatente derselben Fabrik 1) kann bei der Darstellung der Rhodamine das Dimethyl-m-amidophenol durch Phenyl-m-amidophenol (m-Oxydiphenylamin) ersetzt werden, wodurch mit Phtalsäureanhydrid ein symmetrisches Diphenylrhodamin entsteht. Nimmt man außerdem statt Phtalsäureanhydrid das Anhydrid

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 920 (Patent).

der  $\beta$ -Oxyphtalsäure, so erhält man das symmetrische  $\beta$ -Oxydiphenylrhodamin. Ferner können an Stelle des Phtalsäureanhydrides auch das Anhydrid der Dichlorphtalsäure oder die Phtalsäuren selbst in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels resp. bei höherer Temperatur verwendet werden.

E. Weingärtner¹) beschrieb einen von der Badischen Anilin- und Sodafabrik in den Handel gebrachten neuen Farbstoff, das Rhodamin (S. 2873). Dasselbe ist das Chlorhydrat einer Farbbase und scheint das erste Glied einer neuen Farbstoffgruppe zu sein. Es färbt mit Gerbsäure gebeizte Baumwolle schön bläulichroth an, zieht jedoch nicht auf Thonerde- und Eisenbeizen. Die Lösungen in Alkohol und Essigsäure sind bläulichroth und zeigen zinnoberrothe Fluorescenz, welche beim Erhitzen verschwindet und beim Abkühlen wieder auftritt; die Lösung in Chloroform ist farblos und fluorescirt grünlichgelb. Durch Zink und Essigsäure oder Salzsäure wird der Farbstoff zu einer Leukobase reducirt; gießt man die entfärbte, mit Natriumacetat neutralisirte Lösung auf Papier und trocknet in der Wärme ein, so erscheint die ursprüngliche Farbe wieder.

Nach einem Patente <sup>2</sup>) der Badischen Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen am Rhein werden zur Darstellung der Nitrosodialkylm-amidophenole die dialkylirten m-Amidophenole <sup>3</sup>) in Salzsäure gelöst und bei 0° mit einer gekühlten Lösung von Natriumnitrit versetzt, worauf sich die salzsauren Salze der Nitrosoverbindungen in gelben Kryställchen abscheiden. Durch Condensation derselben mit  $\alpha$ -Naphtylamin, Monoäthyl- und Dimethyl-  $\alpha$ -naphtylamin werden blaue, basische Farbstoffe erhalten, welche animalische Fasern im neutralen oder schwach sauren Bade, und mit Tanninbeizen versehene Baumwolle färben.

Nach einem Patente<sup>4</sup>) der Badischen Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen am Rhein kann man durch Verschmelzen des Anilidonaphtochinonanils (Naphtochinondianilid) oder dessen Generatoren mit salzsaurem Anilin und Anilin einen rothen, basi-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 352 (Ausz.). — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 921 (Patent). — 8) Vgl. diesen JB., S. 2874. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 921 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 641 (Patent).

schen Naphtalinfarbstoff erhalten, der sich sulfuriren läßt. Die Farbbase  $C_{28}H_{21}N_3$  gehört nach ihrem Gesammtverhalten der Indulinreihe an. Einen rothen Farbstoff liefern bei derselben Behandlung auch:  $\alpha$ -Naphtochinon, Monochlor- $\alpha$ -naphtochinon (Schmelzpunkt 109 bis 111°), Oxy- $\alpha$ -naphtochinon, Anilido- $\alpha$ -naphtochinon und Benzol-azo-dimethyl- $\alpha$ -naphtylamin.

Behandelt man nach Angabe von L. Durand und Huguenin 1) Dioxynaphtalin bei Gegenwart eines Condensationsmittels mit Anilin, Anisidin oder deren Homologen, so bilden sich unter Austritt von Wasser Abkömmlinge des Naphtylendiamins. erhält man aus Anilin, salzsaurem Anilin und Dioxynaphtalin bei 140 bis 180° ein Diphenylnaphtylendiamin, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>NHC<sub>10</sub>H<sub>6</sub>NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. Dasselbe ist ein weißer, fester, in Wasser, Säuren und Alkalien unlöslicher, in kaltem Alkohol, Holzgeist und Amylalkohol wenig löslicher, in Aether, siedendem Alkohol, Benzol, Toluol und Eisessig leicht löslicher Körper, der bei 163,5° schmilzt. Werden diese substituirten Naphtylendiamine mit alkoholischen oder essigsauren Lösungen der Nitrosoderivate der tertiären, aromatischen Amine erwärmt, so bilden sich leicht violette bis blaue Farbstoffe. Diphenylnaphtylendiamin und Nitrosodimethylanilin geben auf diese Weise einen in kaltem Alkohol wenig, in siedendem Wasser leicht löslichen Farbstoff, der gebeizte Baumwolle, Seide und Wolle blau färbt; die entstehende Farbe wird durch Säuren und Alkalien nicht verändert.

A. G. Green<sup>2</sup>) berichtete über das von Ihm entdeckte "Primulin", welches ein in heißem Wasser und in concentrirter Schwefelsäure mit blauer Fluorescenz lösliches, gelbliches Pulver bildet. Es ist eine Amidosulfosäure und färbt ungebeizte Baumwolle aus neutralem oder alkalischem Bade direct primelgelb an. Das erzielte Gelb ist ziemlich waschecht und gegen Alkalien widerstandsfähig, durch Säuren wird es goldgelb. Reductionsmittel greifen es nicht an, durch Chromsäure wird es olivenfarbig, durch Hypochlorit beim Kochen orangegelb. Es dient das mit

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 207 (Patent). — 2) Chem. Soc. Ind. J. 7, Märzheft; Monit. scientif. [4] 2, 996.

Primulin erzeugte Gelb zur Herstellung sogenannter "Ingrainfarben". Durch Diazotiren auf der Faser, sowie Combiniren mit Phenolen und Aminen werden daraus verschiedene Azofarben erzeugt, welche außerordentlich echt (gleich den Alizarinfarben) sind. Werden diese Ingrainfarbstoffe außerhalb der Faser erzeugt, so erscheinen sie leicht löslich, so dass man annehmen muss, dass die Faser eine sehr innige Verbindung mit den Farbstoffen eingeht. Für die Herstellung hellerer Ingrainfarben (Roth, Orange) ist die Benutzung von Kupfergefäßen zu vermeiden, da sonst leicht trübe Nüancen entstehen. Werden zur Combination Amine oder deren Sulfosäuren verwendet, so können die erhaltenen Farben, welche Amidoazokörper sind, von Neuem diazotirt und mit Phenolen oder Aminen gepaart werden. Außerdem wirken Primulin und die Ingrainfarben als starke Beizen für alle basischen Farbstoffe, so dass hierdurch zahlreiche Nüancen und Schattirungen möglich sind. Diese Farbstoffe sind für alle Textilfasern anwendbar: auch für den Druck lassen sich dieselben Reducirt man diazotirtes Primulin mit Zinnchlorür benutzen. und Salzsäure, so bildet sich das Hydrazin; durch Combination mit Aldehyden oder Ketonen lassen sich neue gelbe Farbstoffe erhalten, welche jedoch wenig lichtbeständig sind. Das diazotirte Primulin ist gegen Säuren ziemlich beständig, wird jedoch durch heiße Alkalilösung schnell zerstört; sehr leicht kann es durch combinirte Einwirkung von Luft und Licht zerfallen. Die Ingrainfarben können durch Kochen mit Natriumhydrosulfit in Primulin zurückverwandelt werden, ohne das Farbstoff dabei verloren geht.

A. Bernthsen¹) hat Seine Studien in der Methylenblaugruppe²) fortgesetzt; Er berichtete nunmehr über den Eintritt von Schwefel in aromatische p-Diamine, die Constitution des Methylenroths³) und über neue Synthesen von Farbstoffen der Indamin- und Thiodiphenylamingruppe. Behandelt man Methylenroth mit nascirendem Wasserstoff, so entsteht Schwefelwasserstoff neben p-Amidodimethylanilinmercaptan, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>[N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>][4](NH<sub>2</sub>)[1](SH)<sub>2</sub>.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Chem. Centr. 1888, 1609 (Ausz.). — <sup>2</sup>) Vgl. JB. f. 1885, 2223 f. — <sup>3</sup>) JB. f. 1885, 2224.

Dieser Körper ist basisch, verhält sich ähnlich dem Amidodimethylanilin selbst, bildet als Mercaptan ein Zinksals und oxydirt sich leicht zu dem entsprechenden Disulfid, (C<sub>8</sub> H<sub>11</sub> N<sub>2</sub> S)<sub>2</sub>. Es ist ein Derivat des von Hofmann 1) entdeckten o-Amidophenylmercaptans, bildet wie dieses ein Aethylenderivat und bei der Einwirkung von salpetriger Säure das Diazothiodimethylanilin, C, H, [N(CH,), -S-N=N-]. Behandelt man Methylenroth mit verdünntem Alkali oder Ammoniak, so zersetzt sich dasselbe vollständig unter Bildung des bereits erwähnten Disulfides und der krystallisirten p-Amidodimethylanilinthiosulfosäure, C<sub>6</sub>H<sub>3</sub>[N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, NH<sub>2</sub>, S-SO<sub>3</sub>H]. Synthetisch kann diese Säure aus p-Amidodimethylanilin durch Einwirkung von Sauerstoff bei Gegenwart von unterschwefliger Säure erhalten werden. Auf ähnlichem Wege kann man aus den entsprechenden p-Diaminen die p-Amidodiäthylanilinthiosulfosäure, die Tetramethyl-p-phenylendiaminthiosulfosäure und die p-Phenylendiaminthiosulfosäure gewinnen, sowie diese in die zugehörigen Mercaptane überführen. Werden diese Schwefelderivate des Amidodimethylanilins mit Chromat bei Gegenwart von Dimethylanilin oxydirt, so bilden sich schwefelhaltige, grüne Indamine?). Aus der Thiosulfosäure entsteht z.B. das in messingglänzenden Nadeln krystallisirende, in Wasser unlösliche Tetramethylindaminthiosulfonat (I); aus dem Mercaptan oder Disulfid kann auf gleichem Wege als Chlorzinkdoppelsalz das Tetramethylindaminsulfid (II) erhalten werden, welches eine kupferglänzende, in Wasser leicht mit grüner Farbe lösliche Masse bildet. Diese Indamine gehen dann leicht weiter in Leukomethylenblau über. - Dem Methylenroth kommt nach dem eingehenderen Studium seiner Umwandlungsproducte nunmehr die Formel C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>N<sub>2</sub>S<sub>2</sub>Cl zu (III). Die Constitution der geschwefelten Indamine, sowie des Methylenroths läfst sich durch folgende Structurformeln veranschaulichen:

<sup>1)</sup> JB. f. 1880, 626 f. — 2) Vgl. JB. f. 1887, 2705.

R. Meyer<sup>1</sup>) hat durch Erwärmen der wässerigen Lösungen der Hydrazinsulfosäuren (2 Mol.) mit Benzil (1 Mol.), bis zur erfolgten Auflösung des letzteren, gelbe bis gelbrothe Farbstoffe gewonnen. Einige der erhaltenen Farbstoffsäuren sind schwer löslich und scheiden sich beim Erkalten der Flüssigkeit krystallinisch ab; andere sind leicht löslich und müssen demnach in die Natriumsalze übergeführt werden, welche durch Aussalzen oder Eindampfen gewonnen werden können. Auch die Alkalisalze der Hydrazinsulfosäuren können direct zur Farbstoffbildung verwendet werden. Das benzilphenylhydrasinsulfosaure Natrium bildet dunkelgelbe Nadeln, die entsprechende Säure ebenfalls gelbe, in Wasser leicht lösliche Nadeln. Das benzil-o-tolylhydrazinsulfosaure Natrium ist ein hochrothgelbes, krystallinisches, in Wasser leicht lösliches Pulver; die Natriumsalze der Benzilzylylhydrazinsulfosäure und der Benzil-p-tolylhydrazinsulfosäure sind ebenfalls rothgelb und in Wasser leicht löslich. Die in Wasser schwer lösliche Benzil-a-naphtylhydrazinsulfosäure und die Benzilβ-naphtylhydrasinsulfosäure krystallisiren in kleinen, hellgelbbraunen Nädelchen.

A. F. Poirrier und D. A. Rosenstiehl<sup>2</sup>) erhielten ein Patent auf ein Verfahren zur Darstellung von gelben, orangen und rothen Azofarbstoffen aus Azoxyanilin und Azoxytoluidin. Letztere zwei Körper werden aus m-Nitroanilin, beziehungsweise dem bei 107° schmelzenden Nitrotoluidin durch Reduction mit Zinkstaub in alkalischer Flüssigkeit gewonnen, hierauf mittelst salpetriger Säure diazotirt und mit Phenolen, Aminen oder deren Sulfosäuren oder Carbonsäuren zu Farbstoffen combinirt. Diese Azofarbstoffe färben ungebeizte Baumwolle im alkalischen Bade, Wolle im neutralen, alkalischen oder sauren Bade und auch gebeizte Baumwolle oder Wolle. — Nach einem Zusatzpatente Derselben können nach gleichem Verfahren auch aus dem bei 78° schmelzenden Nitrotoluidin und dem bei 123° schmelzenden Nitroxylidin ähnliche Azofarbstoffe gewonnen werden.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 919 (Patent). — 2) Daselbst, S. 766, 817 (Patente); Chem. Centr. 1888, 1254 (Patent).

A. F. Poirrier, Z. Roussin und D. A. Rosenstiehl¹) erhielten rothviolette bis schwarsviolette Asofarbstoffe durch Einwirkung der Diazoderivate der m- oder p-Sulfanilsäure und der o- oder p-Toluidinsulfosäure auf α-Naphtylamin, erneute Diazotirung der erhaltenen Amidoazokörper und Combination mit m-Phenylendiamin, m-Toluylendiamin oder Resorcin. Alle diese Farbstoffe besitzen die Eigenschaft, Baumwolle im alkalischen Bade, Wolle und Seide im neutralen, alkalischen oder sauren Bade anzufärben; die erhaltenen Farben werden durch Anwendung der üblichen Beizen lebhafter.

Nach einem Patente<sup>2</sup>) der Badischen Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen am Rhein kann man aus diazotirtem p-Phenylendiamin und a-Naphtol-a-monosulfosäure oder \( \beta \cdot Naphtol-a-disulfo-\) säure Tetraasofarbstoffe gewinnen, welche, wie obige, Baumwolle ohne Beizmittel anfärben. Zur Diazotirung des p-Phenylendiamins geht man entweder von dem Griess'schen Amidodiazobenzol3) oder besser von dem Nietzki'schen Diazoacetanilid4) aus. Im letzteren Falle wird die Acetylgruppe erst nach der erfolgten ersten Combination mit einer der genannten Naphtolsulfosäuren mittelst Alkalien abgespalten, hierauf neuerdings diazotirt und mit neuen Mengen Naphtolsulfosäure gepaart. -Nach einem Zusatzpatente derselben Fabrik 5) kann man aus der nach vorstehendem Verfahren erhaltenen p-Amidobenzolazoα-naphtol-α-monosulfosäure durch erneute Diazotirung und Combination mit a-Naphtol oder a-Naphtylamin violette Tetraazofarbstoffe darstellen.

Nach einem Zusatzpatente<sup>6</sup>) der Schöllkopf Aniline und Chemical Company in Buffalo, V. S. A., kann man die bereits angegebenen Azofarbstoffe<sup>7</sup>) auch dadurch erhalten, daß man die durch Sulfuriren der Naphtylaminsulfosäure S erhaltene Naphtylamindisulfosäure mit Diazoverbindungen paart, die gewonnenen Amidoazokörper diazotirt und mit verdünnter, kochender Schwefel-

Ber. (Ausz.) 1888, 270 (Patent). — <sup>2</sup>) Daselbst, S. 268 (Patent); Chem. Centr. 1888, 988 (Patent). — <sup>3</sup>) JB. f. 1884, 820. — <sup>4</sup>) JB. f. 1884, 830 ff., 1872. — <sup>5</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 268 (Patent). — <sup>6</sup>) Daselbst, S. 203 (Patent); Chem. Centr. 1888, 732 (Patent). — <sup>7</sup>) Vgl. JB. f. 1886, 2205.

säure in Naphtolverbindungen überführt. Das Brillantgelb erhält man auch durch Nitriren eines Salzes der aus Naphtylaminsulfosäure S dargestellten Naphtolmonosulfosäure S.

O. N. Witt 1) hat violette Azofarbstoffe durch Einwirkung von Dinitrodiazobenzol auf die Mono- und Disulfosäuren des  $\beta$ -Naphtylamins gewonnen. Das Dinitrodiazobenzol wird aus dem Gottlieb'schen Dinitroanilin?) nach bekannten Methoden gewonnen.

Dahl und Comp. 3) erhielten rothe, blaurothe, rothbraune und gelbbraune Azofarbstoffe durch Combination von diazotirter  $\alpha$ -Naphtylamindisulfosäure (deren Kalksalz in 85 procentigem Alkohol unlöslich ist) 4) mit Naphtolen, Naphtolsulfosäuren,  $\alpha$ - oder  $\beta$ -Naphtylamin.

Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin<sup>5</sup>) hat aus Ihrer *Dioxynaphtalinmonosulfosäure*<sup>6</sup>) und Diazobenzol, p-Diazobenzolmonosulfosäure,  $\alpha$ -Diazonaphtalin oder  $\alpha$ -Diazonaphtalinsulfosäure *gelbbraune* bis *rothbraune Farbstoffe* gewonnen, welche Wolle im sauren Bade anfärben.

Nach Angabe von L. Cassella und Comp?) erhält man durch Schmelzen der  $\alpha$ -Naphtalindisulfosäure mit ungenügenden Mengen Aetzkali (auf 1 Mol. Säure 2 Mol. Kali) während 16 Stunden bei 250° eine neue  $\beta$ -Naphtolsulfosäure, deren Alkalisalze in Lösung blau fluoresciren, und welche beim Erhitzen mit Ammoniak eine  $\beta$ -Naphtylaminsulfosäure liefert, deren Alkalisalze in Lösung violett fluoresciren. Die neue Naphtolsulfosäure erzeugt mit Diazokörpern blaue Azofarbstoffe; ebenso soll die zugehörige Naphtylaminsulfosäure auf Farbstoffe verarbeitet werden können.

H. Wichelhaus und C. Krohn<sup>8</sup>) haben durch Einwirkung von Natriumnitrit (1 Mol.) und Schwefelsäure auf die Lösung eines Salzes der Naphtionsäure (2 Mol.) nach zwei- bis dreistündigem Stehen das saure Natriumsalz der Amidoazonaphtalin-

Ber. (Ausz.) 1888, 813 (Patent). —
 JB. f. 1851, 498. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 204 (Patent); Chem. Centr. 1888, 770 (Patent). —
 Vgl. diesen JB., S. 2702. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 156 (Patent); Chem. Centr. 1888, 592 (Patent). —
 Vgl. diesen JB., S. 2719. —
 Chem. Centr. 1888, 357 (Patent). —
 Daselbst, S. 792 (Patent); Ber. (Ausz.) 1888, 203 (Patent).

disulfosäure erhalten, welches durch Zusatz der berechneten Menge Soda in das neutrale Natriumsals übergeführt werden konnte. Aus der Lösung kann der Asofarbstoff durch Aussalzen oder Eindampfen in fester Form gewonnen werden. Derselbe färbt Seide, Wolle und mit Thonerde oder Tannin gebeizte Baumwolle in sehr lichtechter Weise ziegelroth an.

L. Cassella und Comp. 1) erhielten nunmehr (S. 2881) schwarzblaue Azofarbstoffe durch Einwirkung der Diazoderirate der Sulfanilsäure, der m-Amidobenzolsulfosäure, der o- und p-Toluidinsulfosäure, der Xylidinsulfosäure, sowie der Benzidin- und Tolidindisulfosäuren auf  $\alpha$ -Naphtylamin, abermaliges Diazotiren der so erhaltenen Körper und nochmalige Combination mit  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtol, sowie deren Mono- und Disulfosäuren.

Die Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp. in Elberfeld<sup>2</sup>) haben ein Verfahren zur Erzeugung von Azofarbstoffen auf der Faser beim Drucken angegeben. Danach wird eine kalte, concentrirte Lösung einer Diazo - oder Tetrazoverbindung mit einer üblichen Verdickung aufgedruckt und der bedruckte Stoff in einem kühlen Raume getrocknet. Beim nachfolgenden Passiren der alkalischen Lösung eines aromatischen Oxykörpers entsteht der Farbstoff direct innerhalb der Gewebsfaser<sup>3</sup>).

R. Nietzki<sup>4</sup>) erhielt gelbe bis braune Asofarbstoffe durch Einwirkung nitrirter Diazoverbindungen auf Salicylsäure und α-Oxynaphtoësäure, welche nach Art der Alizarinfarbstoffe auf metallischen Beizen anfärben. Zur Darstellung der nitrirten Diazokörper geht man vom m-Nitroanilin, p-Nitroanilin, den isomeren Nitrotoluidinen oder dem Nitroxylidin aus. Da die mit der Oxynaphtoësäure erhaltenen Farbstoffe sehr schwer löslich sind, so combinirt man erstere besser mit der von Nietzki und Benckiser<sup>5</sup>) beschriebenen (diazotirten) o-Nitroanilinsulfosäure.

W. Fischer und H. Michaelis 6) erhielten Oxyazofarbstoffe durch Zusammenschmelzen von Diazoamidoverbindungen mit

Chem. Centr. 1888, 266 (Patent). — <sup>2</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 557 (Patent);
 Chem. Centr. 1888, 1254 (Patent). — <sup>3</sup>) Vgl. Holliday, JB. f. 1887, 2698.
 — <sup>4</sup>) Ber. (Ausz.) 1888, 812 (Patent). — <sup>5</sup>) JB. f. 1885, 1595 f. — <sup>6</sup>) Chem. Centr. 1888, 207 (Patent).

Phenolen, oder durch gemeinschaftliches Auflösen dieser Substanzen in Holzgeist, Alkohol, Aceton, Kohlenwasserstoffen und dergleichen, Verjagen des Lösungsmittels und nachfolgendes Erwärmen des Rückstandes. Die Reaction geht für Azobenzolnaphtol beispielsweise nach folgender Gleichung vor sich:  $C_6H_5N=N-NHC_6H_6+C_{10}H_7OH=NH_2C_6H_5+C_6H_5N=N-C_{10}H_6OH$ . Werden die Componenten entsprechend verdickt auf den Stoff aufgetragen, so kann der Farbstoff durch Dämpfen entwickelt werden.

O. N. Witt<sup>1</sup>) hat eine eingehende Untersuchung der Reductionsproducte aus Azofarbstoffen der Naphtalinreihe begonnen?). Hierzu bediente Er sich derjenigen Farbstoffe, welche durch Combination von Diazobenzol oder Diazobenzolsulfosäure mit α- oder β-Naphtylamin, deren Sulfosäuren, oder α- oder β-Naphtol und deren Sulfosäuren entstehen. Die bisher gewonnenen Resultate beziehen sich auf die  $\beta$ -Derivate des Naphtalins. Untersuchung eines fraglichen Farbstoffes auf den Gehalt an den genannten Naphtalinderivaten muß man zunächst nach bekannten Methoden jenes Amin bestimmen, welches als Diazoverbindung zur Darstellung des Farbstoffes gedient hat, und dann erst in einer besonderen Probe (1g) durch Reduction den zweiten Bestandtheil aufzufinden trachten. Die Reduction geschieht mit einer salzsauren Zinnchlorürlösung (40 g Zinnsalz in 100 ccm chemisch reiner Salzsäure vom spec. Gewicht 1,19) und wählt man für 1g des Farbstoffes die 2g Zinnsalz entsprechende Menge des Reductionsmittels. Man löst den Farbstoff in der 10- bis 20 fachen Menge siedenden Wassers und setzt auf einmal die ganze Menge der Reductionsflüssigkeit zu, worauf fast immer in wenigen Augenblicken die Reduction (häufig stürmisch) vor sich geht ("normale Reduction") und sich danach in der Wärme oder beim späteren Abkühlen die gesuchten Sulfosäuren abscheiden. I. Derivate des  $\beta$ -Naphtols.  $\beta$ -Naphtolorange (Mandarin) wurde der normalen Reduction unterworfen; beim Er-

<sup>1)</sup> Ber. 1888, 3468. — 2) Vgl. Meldola, JB. f. 1881, 880; Griefs, JB. f. 1881, 496; Witt, JB. f. 1886, 1580 f.

kalten schieden sich glänzende, weiße Nadeln von salzsaurem Amido-β-naphtol 1) aus, welche nach dem Auswaschen mit verdünnter Salzsäure, Alkohol und Aether rein waren. Dieselben lösen sich in Wasser sehr leicht auf und wird die Lösung durch Alkalien nur gebräunt. Vermittelst Natriumacetat erhält man jedoch glänzende Schuppen des Amidonaphtols, welches aus ätherischer Lösung in quadratischen Täfelchen sich abscheidet. In der Lösung des salzsauren Salzes erzeugt Eisenchlorid rasch und reichlich \( \beta - Naphtochinon \), dessen gelbbraune Nadeln leicht identificirt werden können. Die bei der Reduction des \( \beta \)-Naphtolorange sich nebenbei bildende Sulfanilsäure bleibt als salzsaures Salz in der Mutterlauge des Amidonaphtolchlorhydrates. Sulfanilsäure giebt, aus der Lösung des Natriumsalzes durch viel Salzsäure ausgeschieden, ein leicht lösliches Chlorhydrat. II. Derivate der β-Naphtolmonosulfosäuren. Aus dem mit der sogenannten Bayer'schen  $\beta$  - Naphtol -  $\alpha$  - sulfosäure (Croceinsulfosäure)<sup>2</sup>) erhaltenen, leicht löslichen orangen Azofarbstoff, welcher auch ein leicht lösliches Calciumsalz bildet, wurde bei normaler Reduction die sich schon in der Wärme krystallinisch ausscheidende Amidoβ-naphtol-α-sulfosäure gewonnen, die stets roth gefärbt ist und, unter dem Mikroskop betrachtet, aus rechtwinkelig gezackten, blassrosenrothen Blättern besteht. Die Säure ist in Wasser sehr schwer, in einer heißen Natriumacetatlösung etwas leichter löslich; Alkalien und alkalische Erden lösen dieselbe sehr leicht auf, die entstehenden Lösungen färben sich an der Luft sehr rasch tieforangebraun. Auch Oxydationsmittel färben die neutralen oder sauren Lösungen der Säure tiefgelb bis braun. Silbersalze werden von der Säure in saurer und namentlich in ammoniakalischer Lösung sofort reducirt. Natriumnitrit wirkt auf die angesäuerte Lösung der Säure ein, doch entsteht damit keine Diazoverbindung. Diazoverbindungen wirken auf die Säure nicht ein, sondern werden unter Braunfärbung und Stickstoffentwickelung zersetzt. Wird die Säure mit salzsaurem Nitrosodimethylanilin in 50 procentiger Essigsäure erhitzt, so entsteht ein violetter

<sup>1)</sup> Liebermann, JB. f. 1881, 644. — 2) JB. f. 1881, 864.

Farbstoff, dessen wässerige Lösung durch Natronlauge roth gefärbt wird. Das Orange, aus Diazobenzol und der Schäffer'schen β-Naphtol-β-sulfosäure¹) entstehend, giebt bei der normalen Reduction schon in der Wärme einen weißen Krystallbrei der Amido-β-naphtol-β-sulfosäure. Zur Reinigung wird diese Säure am besten mit Eisessig zum dünnen Brei angerührt und dieser zum Sieden erhitzt; hierauf fügt man langsam so viel einer heißen, etwa 20 procentigen, wässerigen Lösung von Natriumacetat zu, bis Alles in Lösung geht. Nun filtrirt man rasch (wobei sich die Flüssigkeit röthet), fügt zum heißen Filtrat Salzsäure oder verdünnte Schwefelsäure, filtrirt die in Krystallen ausgeschiedene Säure noch heiß ab und wäscht sie mit kaltem Diese Säure wurde bereits von R. Meldola und Wasser. P. Griefs (1. c.) dargestellt. Sie löst sich in heißem Wasser leicht auf; beim raschen Abkühlen der Lösung mit Eis krystallisirt die Säure wieder unverändert aus. Wird jedoch die Lösung langsam abgekühlt, so tritt eine Veränderung derselben ein, es scheidet sich nichts mehr aus und die Flüssigkeit wird gelb bis Dieser Farbenwechsel geht in alkalischen Lösungen in wenigen Augenblicken vor sich. Im Verhalten zu Oxydationsmitteln und Natriumnitrit ähnelt diese Säure der Amido-β-naphtolα-sulfosäure; dagegen giebt sie mit Nitrosodimethylanilinchlorhydrat keinen Farbstoff, Mit Diazoverbindungen combinirt, entstehen jedoch leicht und glatt schöne Färbungen; insbesondere giebt die Säure mit Diazobenzolsulfosäure einen fuchsinrothen, mit Tetraazostilbendisulfosäure einen rothvioletten Farbstoff, von denen der letztere durch Salzsäure in prächtig blauen Flocken gefällt wird. Der Azofarbstoff aus der Cassella'schen Naphtolsulfosäure  $F^2$ ) ( $\beta$ -Naphtol- $\delta$ -sulfosäure von Bayer und Duisberg)3) liefert bei der normalen Reduction schon in der Wärme die in schimmernden, rosenrothen Nädelchen krystallisirende Amido-β-naphtol-δ-sulfosäure, welche wie das Amidoderivat der Schäffer'schen Säure gereinigt wird. Man erhält diese Säure so stets ziemlich intensiv violett gefärbt. Sie verhält sich im

<sup>1)</sup> JB. f. 1869, 485. — 2) Dieser JB., S. 2716. — 3) JB. f. 1887, 1893.

Allgemeinen so wie die beschriebene  $\beta$ -Säure, nur ist sie etwas reactionsträger. Von der  $\beta$ -Säure unterscheidet sie sich durch ihr Verhalten gegen Diazokörper. Sie reagirt nämlich nur mit gewissen Diazoverbindungen, am leichtesten noch mit Tetraazostilbendisulfosäure, welche einen schmutzigbraunvioletten, durch Salzsäure mit gleicher Farbe fällbaren Azofarbstoff liefert, Mit Diazobenzolsulfosäure entsteht daraus nur eine vorübergehende Rothfärbung, dann aber Bräunung und Stickstoffentwickelung. Der aus Diazobenzol und  $\beta$ -Naphtol- $\gamma$ -monosulfosäure<sup>1</sup>) entstehende, leicht lösliche Azofarbstoff giebt bei der normalen Reduction die sich schon in der Wärme abscheidende Amido-β-naphtoly-monosulfosäure, welche durch Umkrystallisiren aus Natriumacetatlösung und Ausfällen mit Salzsäure gereinigt werden kann. Sie ist die von den vier isomeren Säuren am schwersten lösliche und auch die beständigste. Ihre blassrosenrothen Kryställchen werden von heißem Wasser kaum gelöst. Alkalien, Oxydationsmittel und Silbersalze verhält sie sich ähnlich den isomeren Säuren, nur ist sie noch weniger empfindlich. Sie reagirt weder mit Diazokörpern, noch mit Nitrosodimethylanilinchlorhydrat. III. Derivate der β-Naphtoldisulfosäuren. Ponceau 2 G wurde der normalen Reduction unterworfen. Nach der Abkühlung beginnt erst in einiger Zeit eine Ausscheidung schneeweißer, seideglänzender Nadeln; diese Ausscheidung tritt rascher ein, wenn man zur reducirten Flüssigkeit ein gleiches Volum gesättigter Kochsalzlösung zumischt. Die gewonnenen Krystalle werden abgesaugt und mit Alkohol und Aether gewaschen. Das Ponceau 2G war vermittelst der von Baum<sup>2</sup>) entdeckten und von Griess) näher studirten β-Naphtol-a-disulfosäure (Disulfosäure R, durch Sulfurirung der β-Naphtol-β-monosulfosäure entstanden) hergestellt; die daraus durch Reduction erhaltenen Krystalle sind demnach solche des sauren Natriumsalzes der Amido-β-naphtol-α-disulfosäure. Dieses Salz ist im trockenen Zustande beständig, in wässeriger Lösung aber ganz

<sup>1)</sup> Vgl. JB. f. 1885, 2232; Reverdin und Nölting, Constitution de la naphtaline, Tab. İ, Nr. 7 und pag. 53. — 2) JB. f. 1883, 1811. — 3) JB. f. 1880, 931 f.

ausserordentlich zersetzlich; beim kurzen Erwärmen der Lösung entsteht das Ammoniaksalz einer neuen Säure (wahrscheinlich einer Dioxynaphtalindisulfosäure), welche noch viel leichter löslich ist und sich nur schwierig mit größeren Kochsalzmengen in Blättchen ausscheiden läst. Die Reactionen der Amido-\(\beta\)-naphtolα-disulfosäure sind jenen der Monosulfosäuren ganz ähnlich. In alkalischen Lösungen oder durch Oxydationsmittel wird sie leicht unter Bräunung oxydirt; weder Diazoverbindungen noch Nitrosodimethylanilin liefern damit irgend welche charakteristische Färbungen. Silbersalze reducirt sie momentan zu metallischem Silber. Der Azofarbstoff aus der β-Naphtol-y-disulfosäure (Disulfosäure G). das Orange G des Handels, giebt bei der normalen Reduction eine Lösung, aus der erst nach Zusatz von Kochsalzlösung die schneeweißen Prismen und verästelten Gebilde des sauren Natriumsalzes der Amido - β - naphtol - γ - disulfosäure ausgeschieden werden. Die Reactionen dieses Körpers sind genau dieselben, wie jene der vorerwähnten isomeren Verbindung, nur zeichnet sich die y-Verbindung durch eine ausgesprochene Reactionsträgheit aus und ist überhaupt beständiger. Beim Kochen ihrer wässerigen Lösung tritt langsam eine ähnliche Veränderung ein, wie bei der α-Säure. IV. Derivate des β-Naphtylamins. Der aus Diazobenzolsulfosäure und \( \beta - \text{Naphtylamin erhaltene } \) Asofarbstoff giebt bei der normalen Reduction, theilweise schon in der Wärme, o - Naphtylendiaminchlorhydrates. Als weiße Nädelchen des charakteristisches Kennzeichen dieser Verbindung dient leichte Bildung des Naphtophenanthrazins mittelst Phenanthrenchinondisulfit in wässeriger oder eisessigsaurer Lösung. scheiden sich hierbei gelblichweiße, in Lösungsmitteln schwer lösliche Kryställchen aus, welche unter theilweiser Zersetzung sublimiren und sich in concentrirter Schwefelsäure mit schwärzlichvioletter, beim Verdünnen gelb werdender Farbe lösen. V. Derivate der \( \beta - Naphtylaminmonosulfosäuren. \) Die \( \beta - Naphtylamina-monosulfosäure 1) giebt mit Diazobenzolsalzen einen gelben Furbstoff, der sich jedoch als eine Diazoamidoverbindung er-

<sup>1)</sup> D. R.-P., Nr. 20760; JB. f. 1885, 2231.

wies, welche bei der Reduction wieder die unveränderte Säure neben Phenylhydrazin lieferte. In Folge dessen bezeichnete Witt die von Ihm aus dem Congoroth erhaltene Säure als die o-Naphtylendiamin-a-sulfosäure 1). Der im Handel als Goldbraun bezeichnete, mittelst der Brönner'schen β-Naphtylaminmonosulfosäure<sup>2</sup>) gewonnene Azofarbstoff giebt bei der normalen Reduction ein schon in der Wärme sich ausscheidendes Krystallmehl der o-Naphtylendiamin-β-monosulfosäure, welches durch Lösen in Natriumacetatlösung und Ausfällen mit Essigsäure oder Salzsäure gereinigt werden kann. Diese in reinem Wasser sehr schwer lösliche Säure krystallisirt aus der Lösung beim längeren Stehen in langen, platten Nadeln, deren Bruchstücke unter dem Mikroskop wie rechteckige Tafeln aussahen. Wird ihre Auflösung in Natriumacetatlösung mit Salzsäure gefällt, so erscheint die Säure in feinen, spitzen Nädelchen. Die alkalische Lösung bräunt sich rasch an der Luft; Zusatz von viel Natronlauge bewirkt das Ausfallen des Natriumsalzes in silberglänzenden Schüppchen. Ferricyankalium zur alkalischen Lösung gesetzt, bewirkt zunächst Bräunung, dann hellt sich die Lösung wieder auf und wird rein gelb. Eisenchlorid erzeugt in der wässerigen Lösung der Säure eine schmutziggrüne Fällung; die Gegenwart freier Mineralsäuren verhindert diese Reaction. Die charakteristischste Reaction dieser Säure ist jene mit Phenanthrenchinondisulfit, wenn man letzteres in wässeriger Lösung zu der mit Essigsäure angesäuerten Lösung der Säure in essigsaurem Natron hinzusetzt und langsam erwärmt; nach vorhergegangener Trübung erstarrt die Flüssigkeit zu einem Brei des citronengelben Natriumsalzes der zugehörigen Naphtophenanthrazinmonosulfosäure, welches wie sein Isomeres3) aus verdünntem Alkohol rein erhalten werden kann. Dieses Azin löst sich in Schwefelsäure mit rothvioletter Farbe und lässt sich quantitativ durch Verschmelzen mit Kalihydrat in das zugehörige Eurhodol<sup>4</sup>) überführen, welches sich beim Ansäuern der gelben Lösung der Schmelze in braunen,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1886, 1220. — <sup>2</sup>) JB. f. 1883, 1797. — <sup>3</sup>) JB. f. 1886, 1581. — <sup>4</sup>) JB. f. 1886, 1120 ff.

gelatinösen Flocken ausscheidet. Dieses Eurhodol löst sich in Schwefelsäure mit rein ultramarinblauer Farbe; durch Wasserzusatz wird aus der Lösung langsam das kirschrothe Sulfat gefällt. — Wird der Azofarbstoff aus der β-Naphtylamin-δ-monosulfosäure (Säure F)1) der normalen Reduction unterworfen, so entsteht eine klare Lösung, aus der sich beim Erkalten nur wenige Flocken abscheiden. Starke Salzsäure, am besten nach vorangegangenem Zusatz von Kochsalzlösung, bewirkt daraus eine Fällung gelatinöser Flocken oder eines mehr krystallinischen Productes, welches durch Auflösen in Natriumacetatlösung und Ausfällen mit Salzsäure als unansehnliches graues Pulver erhalten werden kann und sich bei der Analyse als die o-Naphtylendiamin-o-sulfosäure erwies. Diese Säure ist in Wasser leichter (insbesondere die gelatinöse Modification) löslich als die  $\beta$ -Verbindung. Ihr Verhalten gegen Alkalien, Ferricvankalium und Eisenchlorid ist dasselbe, wie dasjenige der B-Verbindung, nur konnte ein krystallisirtes Natriumsalz nicht abgeschieden werden. Silbernitrat wird von der mit Salpetersäure angesäuerten Lösung ziemlich rasch zu Silber reducirt. Die Azinreaction verläuft genau wie bei der  $\beta$ -Säure, das Natriumsalz der Naphtophenanthrazin-8-monosulfosäure krystallisirt ebenfalls aus verdünntem Alkohol in feinen Nädelchen und löst sich in Schwefelsäure mit rothvioletter Farbe. Das aus diesem Azin gewonnene Eurhodol löst sich in Schwefelsäure mit rein violetter Farbe, beim Verdünnen entsteht eine braunrothe Fällung des Sulfates. Das mit der Dahl'schen Säure 3 oder der β-Naphtylamin-y-monosulfosäure<sup>2</sup>) hergestellte Anilinazoderivat liefert bei der normalen Reduction die o-Naphtylendiamin-y-monosulfosäure, welche sich schon in der Wärme krystallinisch abscheidet und wie die Isomeren gereinigt werden kann. Sie bildet schimmernde, hellbraune, in Wasser etwas leichter als die \(\beta\)-Verbindung lösliche Blättchen. Ihre wässerige Lösung giebt mit Eisenchlorid eine prächtig tiefsmaragdgrüne Lösung, aus der sich bei längerem Stehen ein dunkelgrüner Niederschlag absetzt. Die alkalische Lösung bräunt sich langsam. Silbersalze werden

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1887, 1893. — <sup>2</sup>) JB. f. 1885, 2233.

durch die Säure reducirt. Das entsprechende Asin wird mit Schwefelsäure violett, beim Verdünnen orange. Das zugehörige Eurhodol wird von Schwefelsäure mit schwärzlichvioletter Farbe gelöst; beim Verdünnen mit Wasser entsteht zunächst eine kirschrothe Lösung, dann fällt das Eurhodolsulfat in schmutzigrothen Flocken aus. Die Lösung des Eurhodolkaliums ist orangegelb. VI. Derivate der β-Naphtylamindisulfosäuren. Von den zwei bekannten Disulfosäuren, der β-Naphtylamin-α-disulfosäure (Amido-R-Säure) und der β-Naphtylamin-y-disulfosäure (Amido-G-Säure der Technik)1), ist die letztere nach einer Mittheilung von G. Schultz unfähig, sich mit Diazoverbindungen Dagegen liefert die a-Säure mit Diazobenzol zu vereinigen. einen Azofarbstoff, der der normalen Reduction unterworfen wurde. Aus der erkalteten, reducirten Flüssigkeit schieden sich erst nach Zusatz des gleichen Volums Salzsäure Krystalle ab, welche durch Lösen in Wasser und Fällen mit Salzsäure gereinigt wurden und bei der Analyse sich als das saure Natriumsalz einer Naphtylendiamin-a-disulfosäure erwiesen. Aus der wässerigen Lösung wird diese Säure als sandiges, aus wohl ausgebildeten, oft zu Zwillingen verwachsenen Prismen bestehendes Krystallmehl gefällt, während Kochsalzlösung eine Fällung von feinen, spitzen Nädelchen hervorruft. Die durch Umsetzung erhaltenen sauren Salze des Calciums und Baryums sind schwer löslich. Das Verhalten gegen Alkalien und Silbersalze entspricht dem der y-Monosulfosäure, nur ist diese Säure beständiger als jene. Die wässerige Lösung des sauren Natriumsalzes fluorescirt bei Abwesenheit von Mineralsäuren schön grün; Eisenchlorid erzeugt in dieser Lösung ebenfalls eine prächtige, tiefsmaragdgrüne Färbung. Die Azinreaction liefert das Natriumsalz der Naphtophenanthrazindisulfosäure als fast durchsichtige, citronengelbe In Schwefelsäure löst sich das Azin mit bläulichfuchsinrother Farbe; beim Verdünnen wird die Lösung erst gelb. Die Kalischmelze liefert aus demselben ein in dann orange. Wasser ganz unlösliches Eurhodol, dessen tiefgrünblaue Lösung

<sup>1)</sup> JB. f. 1885, 2234 f.

in Schwefelsäure beim Verdünnen zunächst violett, dann bordeauxroth wird, und schließlich bei weiterem Verdünnen das freie Eurhodol in Form gelbbrauner Flocken fallen läßt. — Sämmtliche hierher gehörigen Substanzen erweisen sich als Derivate von o-Naphtylendiaminen, so daß unter Annahme gleicher Stellung für die Naphtolderivate ein ausnahmsloses Eintreten der Azogruppe in die Orthostellung zur vorhandenen azochromen Gruppe Hydroxyl oder Amid nachgewiesen ist.

Beyer und Kegel und O. Hoffmann¹) erhielten rothe Azofarbstoffe durch Diazotiren des nach der Methode von Ullmann³) oder der von Mazzara³) gewonnenen Diamidotriphenylmethans oder seiner Homologen und Combination der Tetra-azoverbindungen mit β-Naphtoldisulfosäure R. Hierbei kann das Diamidotriphenylmethan ersetzt werden durch: Diamidodi-o-tolylphenylmethan, Diamidodi-p-tolylphenylmethan, Diamidodicumylphenylmethan, Diamidodiphenyltolylmethan, Diamidodiphenyltolylmethan, Diamidodiphenyltolylmethan, Diamidophenyltolylylylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylylylylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan, Diamidophenyltolylcumylmethan.

Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin<sup>4</sup>) hat nunmehr auch rothe, rothbraune, violette und blaue direct färbende gemischte Tetraazofarbstoffe dargestellt, durch Combination von diazotirtem Bensidin oder Tolidin (1 Mol.) mit der  $\alpha$ -Naphtoldisulfosäure des Patentes 40 571 5) (1 Mol.) einerseits, und Phenol,  $\alpha$ -Naphtol,  $\alpha$ -Naphtolmonosulfosäure oder  $\beta$ -Naphtoldisulfosäure R andererseits. — Nach einem weiteren Zusatzpatente der selben Gesellschaft 6) können die im vorstehenden Verfahren genannten Phenole, welche mit dem Zwischenproduct aus Tetrazodiphenyl oder Tetrazoditolyl und  $\alpha$ -Naphtoldisulfosäure combinirt werden, auch durch  $\alpha$ - oder  $\beta$ -Naphtylamin, m-Phenylendiamin, m-Dimethylphenylendiamin, m-Oxydiphenylamin, Dimethylanilin, Resorcin,  $\beta$ -Naphtol,  $\beta$ -Naphtolsulfosäure (Schäffer 7) oder

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 555 (Patent). — 2) JB.¶f. 1885, 929. — 3) JB. f. 1885, 925. — 4) Ber. (Ausz.) 1883, 491 (Patent). — 5) JB. f. 1887, 2712 f. — 6) Ber. (Ausz.) 1888, 919 (Patent). — 7) JB. f. 1869, 485,

 $\beta$ -Naphtolsulfosäure  $F^1$ ) ersetzt werden, wodurch roth-, braun- und blauviolette gemischte Tetraasofarbstoffe entstehen.

E. Weingärtner?) theilte eine Tabelle von T. Stricker mit, welche eine interessante Zusammenstellung der Nüancen der Bensidinasofarbstoffe, dargestellt durch Einwirkung von Benzidin (A), Tolidin (B), Xylidin (C), Diamidostilben (D) und Dimethyldiamidostilben (E) auf  $\alpha_1$ - $\alpha_2$ -Naphtionsäure (F),  $\alpha_1$ - $\alpha_2$ -Naphtolsulfosäure (G) und  $\beta$ -Naphtoldisulfosäure (H), enthält. Es giebt: A + F gelbliches Roth, Congo; A + G Violettblau; A + H Violettblau; B (aus o-Nitrotoluol) + F Bläulichroth, Benzopurpurin; B + G Azoblau; B (aus m-Nitrotoluol) + F Gelblichroth; B + G Bordeauxroth; B + H Bläulichroth; B (aus p-Nitrotoluol) + F Gelblichroth; B + G Bläulichroth; B + H Bläulichroth; C (aus Nitro-o-xylol 1, 2, 3) + F Orangeroth; C + G Bläulichroth; C + H Bläulichroth; C (aus Nitro-o-xylol 1, 2, 4) + F Gelblichroth; C + G Bläulichroth; C + H Röthlichblau; C (aus Nitro-m-xylol 1, 3, 2) + F Gelblichroth; C + G Gelblichroth; C + H Gelblichroth; C (aus Nitro-m-xylol 1, 3, 4) + F Gelblichroth; C + G Orangeroth; C + H Roth; C (aus Nitrom-xylol 1, 3, 5) + F Gelblichroth; C + G Gelblichroth; C + H Roth; C (aus Nitro-p-xylol) + F Bläulichroth; C + G Violett; C + H Violett; D + G Violettblau; E + G röthliches Violettblau. Man ersieht hieraus, dass, je weiter die Entsernung der zweiten Methylgruppe von der Amidogruppe ist, desto bläulicher die Nüance ausfällt.

Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation<sup>3</sup>) in Berlin hat gemischte Tetraasofarbstoffe<sup>4</sup>) durch Einwirkung von Tetraasodiphenyl oder Tetrasoditolyl auf Amine oder Phenole in der Weise gewonnen, dass die Tetrasoverbindung zunächst im Verhältnisse von 1:1 Mol. auf ein Amin oder Phenol einwirkt und das entstandene Zwischenproduct im Verhältnisse von 1:1 Mol. mit einem zweiten Amin oder Phenol gepaart wird. Hierbei kamen als Amine oder Phenole folgende Körper in Betracht: m-Amido-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) JB. f. 1887, 2582. — <sup>2</sup>) Chem. Centr. 1888, 698 (Ausz.). — <sup>3</sup>) Daselbst, S. 238 (Patent). — <sup>4</sup>) Vgl. JB. f. 1887, 2708, 2711.

benzolsulfosäure, p-Amidobenzolsulfosäure, o-Toluidin-p-sulfosäure, p-Toluidin-o-sulfosäure,  $\alpha$ -Naphtolsulfosäure,  $\beta$ -Naphtolmonosulfosäure,  $\beta$ -Naphtoldisulfosäure, Naphtylaminsulfosäure, Phenol, Resorcin, Naphtol, Salicylsäure, Oxynaphtoësäure. — Dieselbe Gesellschaft<sup>1</sup>) ließ sich auch die Herstellung von gemischten Azofarbstoffen aus diazotirtem Benzidin oder Tolidin und einerseits der aus  $\beta$ -Naphtoldisulfosäure R mit Ammoniak gewonnenen  $\beta$ -Naphtylamindisulfosäure R, andererseits mit  $\beta$ -Naphtylamin,  $\beta$ -naphtylaminsulfosaurem Natron, Phenol oder Naphtol, patentiren. Die erhaltenen Farbstoffe sind roth, gelb und rothbraun.

Nach einem Patente<sup>2</sup>) der Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin geht die durch Reduction der *m-Mononitrobenzolsulfosäure* mit Zinkstaub in alkalischer Lösung erhaltene *m-Hydrazobenzoldisulfosäure* durch Behandeln mit Salzsäure in die neue *Benzidin-o-disulfosäure* über. Wird letztere diazotirt und mit Phenolen oder Aminen resp. deren Sulfosäuren und Carbonsäuren gepaart, so entstehen neue, auch *gemischte*, *Tetra-azofarbstoffe*, welche Wolle im sauren Bade in klaren Nüancen anfärben, von Baumwolle jedoch im alkalischen Bade nicht aufgenommen werden.

Nach einem Zusatzpatente der Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin³) gelingt es auch, diazotirtes Benzidin oder Tolidin im Verhältnisse von 1:1 Mol. mit  $\alpha$ -Amidonaphtalin- $\delta$ -disulfosäure zu einem schwer löslichen Zwischenproduct zu vereinigen, welches dann noch mit Aminen ( $\beta$ -Naphtylamin) oder Phenolen zu gemischten Tetraazofarbstoffen gepaart werden kann.

Läfst man nach Angabe der Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin<sup>4</sup>) die Lösung von diazotirtem Benzidin oder Tolidin in eine solche von Amidoazobenzolsulfosäure oder deren Homologen einlaufen, so bindet bei Gegenwart eines geeigneten Alkali's (Natriumacetat) je 1 Mol. der Tetraazoverbindung 2 Mol.

<sup>- 1)</sup> Chem. Centr. 1888, 238 (Patent). — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 323 (Patent). — 3) Daselbst, S. 324 (Patent). — 4) Chem. Centr. 1888, 208 (Patent).

der Amidoazoverbindung; der entstehende Niederschlag zersetzt sich beim Erwärmen. Trägt man jedoch den frisch bereiteten Niederschlag in eine Lösung des Salzes einer Naphtylaminsulfosäure ein, so wird der Amidoazokörper wieder abgespalten und die Naphtylaminsulfosäure tritt mit der regenerirten Tetraazoverbindung zu Tetraazofarbstoffen 1) zusammen.

Nach Angabe der Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp. in Elberfeld<sup>2</sup>) kann man alkylirte Azofarbstoffe erhalten, wenn man die aus Tetraazoverbindungen und Naphtylaminen oder deren Sulfosäuren dargestellten Azofarbstoffe in neutraler oder alkalischer Lösung mit Halogenalkylen in offenen oder geschlossenen Gefäsen behandelt.

Nach einem Patente derselben Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp. in Elberfeld 3) kann man auch gelb - bis rothbraune, Baumwolle im alkalischen Bade färbende Tetraasofarbstoffe gewinnen, wenn man Chrysoïdine 4) auf die Diasoderivate der Paradiamine (wie Benzidin, Tolidin, Dianisidin, Diamidostilben, p-Phenylendiamin oder deren Sulfosäuren) einwirken läßst. Hierbei sind unter Chrysoïdinen die aus Anilin und m-Phenylendiamin, aus Sulfanilsäure und m-Phenylendiamin, aus  $\alpha$ -Naphtylaminsulfosäure und m-Phenylendiamin, sowie aus  $\beta$ -Naphtylaminsulfosäure und m-Phenylendiamin entstehenden Körper verstanden.

E. Kegel<sup>5</sup>) erhielt Azofarbstoffe aus Tetraazodibenzolazodiphenyl und ähnlichen Körpern mit Resorcin, Orcin und Naphtionsäure. Man bereitet zunächst durch Einwirkung von überschüssigem Anilin und salzsaurem Anilin auf Tetraazodiphenyl, analog
der Bildung des Amidoazobenzols, das Diamidodibenzolazodiphenyl,
NH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>N=N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-N=N-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-NH<sub>2</sub>, dessen salzsaures
Salz stahlblaue Nädelchen bildet. Homologe Substanzen entstehen auf entsprechende Weise aus Toluidin, Xylidinen und
Cumidinen; auch lassen sich durch Anwendung von Gemischen
der Basen, z. B. von Anilin und Toluidin, gemischte Verbindungen

Ygl. JB. f. 1884, 1879. —
 Ber. (Ausz.) 1888, 269 (Patent). —
 Ber. (Ausz.) 1888, 876 (Patent). —
 Ygl. JB. f. 1883, 1798. —
 Ber (Ausz.) 1888, 156 (Patent); Chem. Centr. 1888, 591 (Patent).

erhalten. Diese Amidoazokörper kann man diazotiren und geben sie dann mit Resorcin oder Orcin in Wasser, Säuren und Alkalicarbonaten unlösliche scharlachrothe Farbstoffe, welche sich in Alkalien leicht auflösen und Baumwolle im alkalischen Bade wasch- und seifenecht anfärben. Es gelingt auch, diese diazotirten Amidoazokörper zunächst mit der 1 Mol. entsprechenden Menge Naphtionsäure und dann mit Resorcin oder Orcin zu combiniren, wodurch man zu gemischten Verbindungen gelangt. - Nach einem Patente von Beyer und Kegel<sup>1</sup>) kann man zu ganz ähnlichen, auch gemischten Asofarbstoffen gelangen, wenn man in dem voranstehend angegebenen Verfahren von E. Kegel das Tetraazodiphenyl durch Tetraazoditolyl ersetzt.

Beyer und Kegel<sup>2</sup>) erhielten Tetraasofarbstoffe aus diasotirten Diamidoazodiphenylen. Werden die aus Tetrazodiphenyl oder Tetrazoditolyl und Anilin, Toluidin, Xylidin oder Cumidin erhaltenen Amidoazoverbindungen von Neuem diazotirt und mit Naphtylaminen oder Naphtolen, beziehungsweise deren Sulfosäuren gepaart, so entstehen neue rothe, blaue und violette, Baumwolle direct färbende Azofarbstoffe. Von diesen können diejenigen, welche Naphtylaminreste enthalten, durch Diazotiren und Kochen mit Wasser in solche mit Naphtolresten übergeführt werden.

Die Badische Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen a. Rh. 3) hat rothe, violette und blaue Tetraazofarbstoffe aus der Tetraazoverbindung der o-Diamidodiphensäure gewonnen. Zur Darstellung der letzteren Säure wurde die von Griefs 1) beschriebene Methode in folgender Weise abgeändert: Etwa gleiche Gewichtstheile o-Nitrobenzoësäure, Natronlauge von 40°B. und Wasser werden auf 1000 erhitzt, dann wird eine der verwendeten Nitrobenzoësäure gleiche Menge Zinkstaub allmählich eingetragen und so lange weiter erhitzt, bis eine mit Wasser aufgekochte Probe eine farblose Lösung giebt. Die Masse wird hierauf in überschüssige Salzsäure eingetragen und abermals aufgekocht; nach dem Abkühlen

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 681 (Patent). — 2) Daselhst, S. 876 (Patent). -3) Daselbst, S. 492 (Patent). — 4) JB. f. 1874, 774.

scheidet sich die salzsaure o-Diamidodiphensäure nahezu vollständig aus und kann durch Lösen in Ammoniak und Fällen mit Essigsäure gereinigt werden. Durch Diazotirung derselben und Combination mit  $\alpha$ -Naphtylamin,  $\beta$ -Naphtylamin, den Monosulfosäuren des  $\beta$ -Naphtylamins, der  $\alpha$ -Naphtol- $\alpha$ -monosulfosäure und der  $\beta$ -Naphtolmonosulfosäure (Schäffer) (Schäffer) gewinnt man die angegebenen direct färbenden Tetraazofarbstoffe. Die Umsetzung geht hierbei auffallend langsam, oft erst nach acht Tagen vor sich.

L. Paul 2) hat sich die Darstellung von Azofarbstoffen aus Tetraazodiphenyldicarbonsäure oder deren Methyl- oder Aethyläther patentiren lassen. Danach wird das Gemenge der a- und β-m-Diamidodiphensäure aus Phenanthren nach bekannten Methoden 3) gewonnen und die Ester derselben durch Aetherificiren der Säuren selbst, durch Reduction des nach Angaben von Schultz (l. c.), oder einer anderen bekannten Methode, erhaltenen Dinitrodiphensäureäthers oder durch Aetherificiren der Diphensäure, Nitriren und Reduciren des erhaltenen Esters dargestellt. Die mittelst salpetriger Säure erhaltenen Tetraazoverbindungen werden dann mit  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtylamin oder  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtol, sowie deren Sulfosäuren, endlich auch mit Diphenylamin und dessen Homologen zu Farbstoffen gepaart. - Nach einem Patente von Beyer und Kegel 1) läst sich auch bei voranstehendem Verfahren das Diphenylamin durch die äquivalenten Mengen einer tertiären Base, wie Dimethylanilin, und die Naphtoldisulfosäure durch Salicylsäure ersetzen. Auch kann der aus diazotirter m-Diamidodiphensäure und Naphtionsäure entstehende congorothähnliche Farbstoff diazotirt und die entstandene Diazoverbindung mit Wasser zersetzt werden, wodurch man den Farbstoff der α-Naphtol-α-monosulfosäure erhält. — Endlich kann man nach einem Zusatzpatente Derselben 4) auf obigem Wege auch aus

<sup>1)</sup> JB. f. 1869, 485. — 2) Ber. (Ausz.) 1888, 120 (Patent); Chem. Centr. 1888, 357 (Patent). — 3) Vgl. Schultz und Anschütz, JB. f. 1879, 381, 585; Graebe, JB. f. 1875, 398; Struve, JB. f. 1877, 803; Hummel, JB. f. 1878, 813; Schultz, JB. f. 1880, 463; Griefs, JB. f. 1874, 774. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 766, 767 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1498 (Patent).

Gemischte blaue, gelbrothe, rothe, braune, blaurothe Tetraszofarbstoffe. 2897

m - Diamidodiphensäure und Resoroin einen Asofarbstoff gewinnen.

Die Farbenfabriken, vormals F. Bayer und Comp. in Elberfeld 1) haben nunmehr auch durch Combination von diasotirten Diamidodiphenoläthern 2) mit der  $\alpha$ -Naphtoldisulfosäure  $S^3$ ) einfache, und mit derselben Säure aus  $\alpha$ - oder  $\beta$ -Naphtol oder deren Sulfosäuren gemischte blaue Tetraasofarbstoffe gewonnen.

Nach Angabe derselben Farbenfabriken 4) kann auch die von Armstrong 5) aus Naphtalindisulfosäure durch Schmelzen mit Alkali erhaltene Naphtolsulfosäure mit Tetraazodiphenoläthern 6) zu brauchbaren blauen Tetraazofarbstoffen combinirt werden. Dieselben Substanzen liefern auch, im Verhältnis von 1:1 Mol. zusammengebracht, ein Zwischenproduct, welches mit Phenolen, Aminen oder deren Sulfosäuren combinirt, gemischte Tetraazofarbstoffe giebt.

Dieselben Farbenfabriken  $^7$ ) gewannen nunmehr durch Combination des aus Tetraasodiphenyl oder Tetraasoditolyl (1 Mol.) und Salicylsäure (1 Mol.) entstehenden Zwischenproductes  $^8$ ) mit m-Phenylendiamin,  $\alpha$ -Naphtylaminsulfosäure,  $\beta$ -Naphtylaminsulfosäure, Phenol, Resorcin,  $\alpha$ -Naphtolmonosulfosäure,  $\beta$ -Naphtolmonosulfosäure (Bayer und Schaeffer),  $\beta$ -Naphtoldisulfosäure R und G gelbrothe, rothe und braune gemischte Tetraasofarbstoffe. — Dieselben Farbenfabriken  $^9$ ) haben auch aus den Tetraasoverbindungen des Diphenyls und Ditolyls und m-Oxytoluylsäure (m-Cresotinsäure, o-Oxy-p-toluylsäure) einen sehr lichtbeständigen, röthlichgelben Farbstoff dargestellt.

Dieselben Farbenfabriken 10) erhielten auch blaurothe Azofarbstoffe aus den alkylirten β-Naphtylaminmonosulfosäuren und Diamidodiphenoläthern, Diamidostilben und dessen Sulfosäure 11).

A. Feer und H. Müller 12) haben gefunden, dass sich die

Ber. (Ausz.) 1888, 872 (Patent). — 2) Vgl. JB. f. 1887, 2712. —
 JB. f. 1887, 2582. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 818 (Patent). — 5) Vgl. JB. f. 1881, 864. — 6) Vgl. JB. f. 1887, 2712. — 7) Ber. (Ausz.) 1888, 813 (Patent). — 5) Vgl. JB. f. 1885, 2236. — 6) Ber. (Ausz.) 1888, 814 (Patent). — 10) Chem. Centr. 1888, 882 (Patent); Ber. (Ausz.) 1888, 883 (Patent). — 11) Vgl. voranstehende Auszüge. — 12) Chem. Centr. 1888, 1858 (Auss.). Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

Aether der Oxyasokörper bei der Reduction in Diphenylderivate umlagern und dass sich die Sulfosäuren dieser Aether in gleicher Weise verhalten. Diazobenzol wurde mit dem Natriumsalze der p-Phenolsulfosäure gepaart, wodurch ein schwach gelber, in kaltem Wasser wenig, in Alkalilösung leicht löslicher Farbstoff, C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>N=N-C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(SO<sub>2</sub>Na<sub>(1)</sub>, OH<sub>(4)</sub>), erhalten wurde. Durch Erhitzen mit Aethylbromid und Natronlauge im Einschlußrohre wurde daraus eine Aethoxyazobenzolsulfosäure gewonnen, welche bei der Reduction mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Zinkstaub in alkalisch-alkoholischer Lösung das salzsaure Salz der Diamidoäthoxydiphenylsulfosäure,  $NH_2C_6H_4-C_8H_2(NH_2, OC_2H_{5[1]}, SO_3H_{[4]})$ , gab. Die aus der concentrirten Lösung mit Natriumacetat krystallinisch abgeschiedene Säure kann nach Weinberg<sup>1</sup>) durch Erhitzen mit Wasser auf 1800 unter Eliminirung der Sulfoxylgruppe in das Diamidodiäthoxydiphenylsulfat übergeführt werden. Die aus der Sulfosäure vermittelst salpetriger Säure erhaltene Tetrazoäthoxydiphenylsulfosäure liefert mit Phenolen oder Aminen gepaart Asofarbstoffe, welche ungebeizte Baumwolle anfärben 2).

A. F. Poirrier und D. A. Rosenstiehl<sup>3</sup>) erhielten Asofarbstoffe aus Dinitrobensil als Ausgangsmaterial. Das Dinitrobenzil wird nach den Angaben von Zagumenny<sup>4</sup>) aus Benzil oder einfacher durch Nitrirung von Benzoïn dargestellt, in welchem letzteren Falle zugleich die Oxydation zu Benzil vor sich geht. 5 kg des Dinitrobenzils werden dann mit 50 Litern Wasser und 23 kg Natronlauge von 36° Bé. vermischt und zum Kochen erhitzt, während in das Gemisch allmählich 10 kg Zinkstaub eingetragen werden. Die entfärbte Flüssigkeit gießt man danach in 65 kg Salzsäure von 20° Bé., kocht während 20 bis 30 Minuten, neutralisirt mit Soda, filtrirt und wäscht mit kochendem Wasser nach. Die Flüssigkeit enthält nun Amidoderivate, deren Isolirung nicht gelungen ist. Diese Flüssigkeit wird direct mit Nitrit und Salzsäure versetzt und die die Polyazoverbindungen enthaltende Lösung auf Azofarbstoffe in bekannter Weise verarbeitet. Durch

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 957 f. — 2) Vgl. JB. f. 1885, 2236 f. — 3) Ber. (Ausz.) 1888, 816 (Patent); Chem. Centr. 1888, 1498 (Patent). — 4) JB. f. 1872, 471, woselbst Sagumenny steht.

Combination mit m-Phenylendiamin, Diphenylamin,  $\alpha$ -Naphtylamin, Naphtionsäure,  $\beta$ -Naphtol- $\alpha$ -disulfosäure und  $\alpha$ -Naphtol- $\alpha$ -monosulfosäure erhält man derart Farbstoffe, welche Baumwolle im alkalischen, Wolle und Seide im neutralen, alkalischen oder sauren Bade färben. Die erhaltenen Farben werden durch Beizen lebhafter.

Die Actiengesellschaft für Anilinfabrikation in Berlin¹) hat zwei Zusatzpatente auf die Gewinnung von blauen Azofarbstoffen aus Diamidostilben²) genommen. Danach erhält man aus diazotirtem Diamidostilben durch Combination mit der Naphtoldisulfosäure des Patentes 40 571³) einen in Wasser leicht löslichen, Baumwolle im alkalischen Bade dunkelblau färbenden Azofarbstoff. Andererseits gelingt es auch bei der Einwirkung der genannten Substanzen, im Verhältnisse von 1:1 Mol. ein Zwischenproduct zu erhalten, welches noch mit  $\alpha$ -Naphtol,  $\beta$ -Naphtol,  $\alpha$ -Naphtolsulfosäure,  $\beta$ -Naphtolmonosulfosäure oder  $\beta$ -Naphtoldisulfosäure zu direct blau färbenden, gemischten Tetraazofarbstoffen gepaart werden kann.

A. Leonhardt und Comp. 4) gelang es nunmehr, die Ihnen patentirten Farbstoffe aus Tetraasosulfosäuren und Phenolen [z. B. den Farbstoff aus Tetraasostilbendisulfosäure 5) mit Phenol, beziehungsweise Kresol], sowie das gelb färbende Condensationsproduct aus p-Nitrotoluolsulfosäure, welches durch Reduction in Diamidostilbendisulfosäure 6) übergeht, durch Behandeln mit Benzylchlorid oder Bromäthyl und Lauge in gegen Alkalien echte Farbstoffe zu verwandeln. Das aus p-Nitrotoluolsulfosäure entstehende Condensationsproduct kann zum gleichen Zwecke auch mit Chlor, Brom oder Salpetersäure behandelt werden. Die Farbenänderung der ursprünglichen Farbstoffe durch Alkalien beruht auf der Bildung basischer Salze.

Kalle und Comp. 7) haben aus dem durch Reduction des von Elbs und Bauer 8) beschriebenen p-Dinitrotolans erhaltenen

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 324 (Patente). — 3) JB. f. 1887, 2709, 2712. — 5) JB. f. 1887, 2583. — 4) Ber. (Ausz.) 1888, 269 (Patent); Chem. Centr. 1888, 770 (Patent). — 5) JB. f. 1887, 2579. — 6) Daselbst. — 7) Ber. (Ausz.) 1888, 922 (Patent); Zeitschr. angew. Chem. 1888, 648 (Patent). — 6) JB. f. 1886, 671 f.

Franceine steht in umgekehrtem Verhältniss zur Menge der entstandenen Sulfosäure, beziehungsweise im directen Verhältnis des Gehaltes des angewendeten Körpers an Chlor. geben Tetra- und Pentachlorbensol am reichlichsten Francein. Alle Franceïne, mit Ausnahme von zweien, sind in Alkalien löslich und bilden neutrale, leicht lösliche Salze. Sie lösen sich in Alkohol mit meist prächtiger Farbe und intensivem Dichroïsmus. Sie färben in alkoholischer oder alkalischer Lösung Pflanzenund Thierfasern von Rosa bis Braun. Die aus Benzol, Toluol, Mono- und Dichlorbenzol erhaltenen Franceine sind schwarze Farbstoffe. Aus Pentachlorbenzol oder aus Pentachlornitrobenzol entstehen zwei Franceine (A und B), welche sich durch ihre verschiedene Nüance und durch die verschiedene Löslichkeit in Kali und Wasser unterscheiden. Das der Hauptmenge nach. entstehende Francein A, C18 HCl3 O5, ist in Kali leicht löslich, in warmem Wasser nahezu unlöslich; es scheint gleichzeitig ein Phenol und ein doppeltes Chinon zu sein.

Georgesco und Mincou<sup>1</sup>) haben durch 24 tägiges Erhitzen von unsymmetrischem *Tetrachlorbensol* (vom Schmelzpunkt 35° und dem Siedepunkt 246°) mit Schwefelsäure (Dichte 1,84) ein *Franceïn*<sup>2</sup>) erhalten, das von schwarzgrüner Farbe ist und metallischen Glanz besitzt. Es löst sich in Alkalien sehr leicht mit schwarzrother Farbe auf und ist in Alkohol und Glycerin schwer löslich. Der Elementaranalyse zufolge würde demselben die Formel C<sub>16</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub>Cl<sub>3</sub> und dem *Silbersals* die folgende, C<sub>16</sub>Ag<sub>4</sub>O<sub>6</sub>Cl<sub>3</sub>, zukommen.

A. Zander<sup>3</sup>) beschrieb ein Verfahren zur Ueberführung des in Wasser schwer löslichen Farbstoffes von Sandelholz und anderen, Santalin enthaltenden Farbhölzern in einen in Wasser löslichen Farbstoff. Danach werden 100 kg des fein gepulverten, trockenen Extractes dieser Farbhölzer mit 600 kg englischer Schwefelsäure auf etwa 35 bis 45° erhitzt; oder es werden 100 kg des Extractes mit einer 10 Proc. Anhydrid enthaltenden Schwefel-

<sup>1)</sup> Bull. soc. chim. [2] 50, 623. — 2) Vgl. vorstehenden Auszug. — 3) Chem. Centr. 1888, 267 (Patent).

säure in der Kälte behandelt, bis eine Probe sich in Wasser auflöst. Die Mischung ist dann in die fünffache Menge concentrirter Kochsalzlösung zu gießen, wobei sich der Farbstoff abscheidet.

## Photographie.

V. Schumann<sup>1</sup>) hat durch Versuche gefunden, das hochempfindliche *Emulsionen* stets dann erzielt werden, wenn *Bromsilber* in Gegenwart von *Jodsilber* gebildet wird. Das beste Verhältnis von Jodsilber zu Bromsilber ist 3:100, höchstens 5:100. Emulsionen, welche umgekehrt bereitet werden, verhalten sich gleich solchen, welche aus getrennt hergestellten Brom- und Jodsilbergelatineemulsionen gewonnen wurden.

N. v. Konkoly?) hat gefunden, dass bei Verwendung des Hydroxylamins als Entwickler?) unter verschiedenen Verhältnissen die Platten stets starke Blasenbildung zeigen, welche von einer Entwickelung von Stickstoff herrührt. Er schlug deshalb vor, diesen Entwickler gänzlich zu verwersen.

P. Poiré<sup>4</sup>) hat gefunden, dass man zum Entwickeln der photographischen Bilder mit Vortheil eine Lösung von 1 bis 1,5 g Pyrogallussäure in 100 ccm 25 procentiger Natriumsulfitlösung verwendet, wodurch man ein Verschleiern der Bilder unter Verwendung von Bromsilbergelatineplatten verhindert.

Einem längeren Berichte von J. M. Eder über die Fortschritte der Photographie und der photomechanischen Druckverfahren<sup>5</sup>) konnte Nachstehendes entnommen werden. Abney construirte einen Apparat zur Bestimmung der Dichte photographischer Niederschläge. — Nach Hodgkinson hat das soge-

<sup>1)</sup> Chem. Centr. 1888, 434 (Ausz.). — 2) Wien. Akad. Ber. (IIa) 97, 184; Chem. Centr. 1888, 1075 (Ausz.). — 3) Vgl. JB. f. 1885, 2257. — 4) Compt. rend. 107, 561. — 5) Dingl. pol. J. 267, 174, 217, 259, 328.

nannte Silberphotochlorid von Lea1) die Zusammensetzung Ag<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>Ag<sub>2</sub>O. Beim Belichten von Chlorsilber unter Wasser beobachtet man die Bildung von Ozon; sind Nitrite in der über dem Chlorsilber stehenden Lösung enthalten, so bildet sich bei der Belichtung Stickoxyd. Beim Glühen verliert das völlig trockene Photochlorid an Gewicht. — Kayser photographirte einen Regenbogen mittelst Azalinplatten. - Nach einem Patente von H. W. Vogel<sup>2</sup>) werden Dessen Azalinplatten erhalten, wenn man der Collodium - oder Gelatine-Emulsion 1 bis 4 Proc. einer Lösung eines Gemisches von Chinolinroth und Chinolinblau oder Cyanin i) in 500 bis 1000 Thln. Wasser oder Alkohol hinzusetzt, oder indem man die fertigen Emulsionsplatten oder Papiere etwa eine Minute lang in einer mit 1 bis 2 Proc. Ammoniak versetzten Lösung der Farbstoffe badet. - P. Mallmann und Scolik stellten eine für orthochromatische Aufnahmen dienende Collodionemulsion mittelst Bromsilber und überschüssigem, löslichem Bromsalz dar, wonach gewaschen und durch Zusatz der bekannten Lösung von ammoniakalischem Eosinsilber 4) die Empfindlichkeit für Gelb erhöht wurde. - Nach P. Baltin geben 10 g Magnesiumblitspulver von Gädicke und Miethe 5) in einer Distanz von 1/4 Meter dieselbe Lichtwirkung auf photographische Papiere, wie Sonnenlicht um 1 Uhr (Mitte Juni) in 11/2 Secunden. Eine Mischung von Magnesiumpulver und Salpeter giebt auch ein sehr wirksames Licht, welches jedoch nur die Hälfte der Wirksamkeit der Mischung mit Kaliumchlorat hat. — H. Piffard fand, dass auch Mischungen von Magnesiumpulver und Schiefspulver, oder mit Magnesiumpulver bestreutes Pyroxylin wirksame Lichter geben. — Harwey empfahl zum gleichen Zwecke eine Mischung von 2 Thln. Kaliumchromat, 1 Thl. Zucker und 1 Thl. Magnesiumpulver, sowie Anthony ein Licht, welches durch Einwerfen von Schwefel in schmelzenden Salpeter erhalten werden kann. - Zur Herstellung eines nicht Bläschenbildung bewirkenden Hydroxylaminentwicklers soll man nach

<sup>1)</sup> JB. f. 1887, 593 f. — 3) JB. f. 1884, 1893. — 3) JB. f. 1883, 1312. — 4) JB. f. 1884, 1893. — 5) Vgl. diesen JB., S. 2909.

H. Koch 3 bis 3,5 Thle. salzsaure Hydroxylaminlösung in Alkohol (1:15) mit 6 Thln. Aetznatronlösung (1:8) und 40 bis 50 Thln. Wasser vermischen. - Nach einer Notiz in den Photographischen Mittheilungen soll beim Hydroxylaminentwickler eine Zumengung von Zuckerkalk besser wirken als Aetznatron. - Als guten Hydrochinonentwickler empfahl Sother eine Lösung von 12 Thln. Hydrochinon, 60 Thln. Natriumsulfit und 480 Thln. Wasser einerseits, sowie eine solche von 1 Thl. Soda in 10 Thln. Wasser andererseits; vor dem Gebrauche mischt man 2 Thle. der ersteren Lösung mit 1 Thl. der letzteren und mit 1 Thl. Wasser. — Bolton gab Anleitungen zur Herstellung von Laternenbildern (Projectionsbildern). — Um den in der Regel grauschwarzen Copien auf Bromsilbergelatinepapier einen wärmeren, bräunlichen Ton zu ertheilen, hat H. W. Vogel vorgeschlagen, dieselben in eine Lösung von 1 Thl. Urannitrat, 1 Thl. Ferricyankalium und 200 Thln. Wasser zu bringen, worauf sich braunes Ferrocyamuran an den Bildstellen absetzt. Auch wurde von L. Vidal und E. Vogel zur Vermehrung der Haltbarkeit dieser Bilder empfohlen, dieselben mit Platinlösungen zu behandeln. - Nach neueren Versuchen in England ist die Ursache des Verbleichens von Albuminbildern in der Verwendung von Kölner Leim zum Aufkleben der Bilder zu suchen; frisch gekochtes, reines Stärkemehl bewährt sich für diesen Zweck bis jetzt am besten. Auch im Carton, auf welchen die Bilder aufgespannt werden, sind oft schädliche Stoffe (Schwefelverbindungen, Fixirnatron, Eisenchlorid) enthalten. — A. Pringle fand, das beim Einlegen in wässerige Schwefelwasserstofflösung Albuminbilder nach 30 Minuten zerstört, Bromgelatinebilder noch nach 36 Stunden unverändert und Platinbilder auf gelatinirtem Papier vergilbt waren. Nach E. Vogel ist das Vergilben der Platinbilder nur im gelatinirten Papiere zu suchen, aus welchem sich die Eisensalze schwer auswaschen lassen. — Zur Herstellung von Lichtpausen in Anilinschwars verfährt man nach Endemann in folgender Weise: Gutes Papier wird durch Eintauchen in eine Lösung von 1 Thl. Gelatine und 50 Thln. Wasser geleimt, sowie dann mit einer Mischung von 48 g Chlornatrium, 48 g Kaliumdichromat, 0,1 g Natriumvanadat, 960 ccm Wasser mit 96 ccm

Schwefelsäure und 480 ccm Wasser behandelt. Nach dem Trocknen im Dunkeln copirt man unter einer Zeichnung (sieben Minuten) und setzt das Papier den Dämpfen von Anilin und Wasser etwa eine Minute lang aus, worauf man dasselbe während zwei Stunden in einer feuchten Atmosphäre von 24 bis 30° beläßt. Der Ton des erhaltenen Bildes wird durch Behandlung mit einer Mischung von 1 Thl. Ammoniak und 6 Thln. Wasser entfernt. — A. Fisch hat eine andere Methode zur Herstellung von Lichtpausen mit schwarzen Linien auf weißem Grunde (Tintenbilder) mitgetheilt. Danach erzeugt man drei Lösungen: A. 78 Thle. Gummi arabicum, 850 Thle. Wasser; B. 78 Thle. Weinsäure; 336 Thle. Wasser; C. 48 Thle. Ferrisulfat. Man giesst C in B, mischt gut, fügt A hinzu und versetzt noch mit 168 Thln. Eisenchloridlösung von 45°Bé. Hiermit überstreicht man Papier dünn, trocknet schnell in der Wärme (ohne 55° zu überschreiten) und copirt unter Pauspapier in der Sonne während 10 bis 12 Minuten. Sobald der Grund weiß ist, läst man das Bild auf einem Bade von 31 bis 46 Thln. Gallussäure oder Tannin, 11/4 Thln. Oxalsäure und 1700 Thln. Wasser schwimmen, wässert dann gut und trocknet. -H. H. Lake liess sich ein Copirverfahren mit Quecksilbersalsen patentiren, bei welchem ein Gemisch von 1 Thl. Quecksilberchlorid und 2 Thln. Kaliumdichromat, gelöst in der zehnfachen Menge Wasser, in Anwendung kommt. Zur Entwickelung dient ein Gemisch von 1 Thl. Pyrogallol, 8 Thln. Gallussäure, 10 Thln. Eisenvitriol, 80 Thln. Fixirnatron, gelöst in der zehnfachen Menge Wasser. — G. Pizzighelli verwendete zum Platinotypprocess eine Mischung von gleichen Theilen Natriumferridoxalat mit Kaliumplatinchlorür und Gummi. - Geymet beschrieb ein Verfahren zur Herstellung irisirender Gold- und Silberbilder mittelst des Einstreuverfahrens auf Chromgummi mit Bronzestaub. -Um eingebrannte photographische Emailbilder in Metall herzustellen, wurde empfohlen, eine Kupferplatte auf heliographischem Wege zu ätzen und die Vertiefungen mit einem Brei aus 38 Thln. Silberpulver, 72 Thln. Kupfer, 50 Thln. Blei, 36 Thln. Schwefel und 384 Thln. Borax auszufüllen. - O. Schwarz beschrieb eine neue Lichtdruckmethode. - Bei der unter dem Namen "Autocopist"

vorgeschlagenen Lichtdruckmethode wird mit Kaliumdichromat sensibilisirtes Pergamentpapier auf eine mit Talk abgeriebene Glasplatte gepresst, getrocknet, dann wie eine Lichtdruckplatte gefeuchtet, geschwärzt und gedruckt. - R. Scherer beschrieb die Zinkätsung nach der Wiener und Pariser Schule. - M. Jaffé und A. Albert fanden eine neue Uebertragungsmethode für Photosinkographie. — Geymet beschrieb in Seinem Werke "Traité pratique de gravure et impression sur Zinc par les procédés heliographiques" verschiedene neue Methoden der Photosinkographie. - J. Husnik hat gefunden, dass nicht belichtete Theile der Chromgelatine von gesättigten Lösungen der Dichromate aufgelöst werden, die belichteten Theile jedoch durch dieses Mittel gehärtet werden; Er gründete auf diese Beobachtung hin ein photographisches Leimdruckverfahren (auch "Leimtypie" genannt). — Brunner und Comp. (Schweitzer'sche Autotypanstalt in Winterthur) beschrieben eine Methode der Halbtonätzung. - Für autographische Tinte wurde nach dem Philadelphia Photographer eine Mischung von 6 Thln. gelbem Wachs, 4 Thln. Schellack, 3 Thln. Mastix und 2 Thln. weißer Seife empfohlen. Derselben Quelle zufolge eignet sich als lithographische Kreide eine Mischung von 25 Thln. Wachs, 18 Thln. Seife, 4 Thln. Talg, 1 Thl. Schellack, 1 Thl. Terpentin und 8 Thln. Kienruss. — Husband beschrieb die Photolithographien in Halbtönen und G. Scamoni besprach die Verbindung des photolithographischen Umdruckes mit Guillochir-, Linir- und Relief-Maschinenarbeit, sowie abgetonte Aetzung desselben. - J. Roller empfahl zur Aetzung von Kupfer eine Mischung von verdünnter Salpetersäure mit Eisenchlorid oder Kaliumchlorat. - Nach Geymet soll man mit Vortheil bei der Herstellung von Heliogravüren nach Klič's System das Leimbild in einem Alaunbade härten. Nach einer Notiz in den "Photographischen Mittheilungen" ist auch bei diesem System die Temperatur von 190 für die Aetzflüssigkeit (Eisenchlorid) die günstigste. — Ein gutes Ränderwachs erhält man nach J. Roller durch Zusammenschmelzen von 6 Thln. gelbem Wachs, 8 Thln. Burgunderpech, 3 Thln. Terpentinessenz und 3 Thln. Hammeltalg. -J. Roult fand eine neue Methode der Heliogravüre mit Hülfe

von harssauren Salsen. Man übergießt danach eine Platte mit einer Auflösung von harzsaurer Magnesia in Benzol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder dergl. und exponirt unter einem Negativ dem Lichte. Die belichteten Stellen werden in den genannten Lösungsmitteln unlöslich, lösen sich jedoch in Natriumhypochlorit, Säuren und Alkalien. — G. Scamoni schrieb einen Aufsatz über Heliographien ohne galvanisches Bad. -O. Volkmer beschrieb die Galvanoplastik mit Dynamobetrieb in der Wiener Hof- und Staatsdruckerei. — C. Hitzemann empfahl zur Härtung von Heliogravüren oder anderer Kupferdruckplatten einen galvanischen Kobaltübersug. - H. Steinach berichtete über Nickelclichés. - Ch. Eckstein führte ein Steindruckverfahren ein, das Er "Photo-Aquarell" nannte, bei welchem der Druck, unter Zuhülfenahme der Photographie, von geätzten Rastersteinen hergestellt wird. — Ueber Chromozinkographie in Farben berichteten Angerer und Göschl, und Geymet schrieb über "Chromozinkographie en reliefu.

Zur Herstellung colorirter Photographien soll man nach Angabe von L. J. H. Cellerier<sup>1</sup>) Stärkepapier im Retouchirrahmen nach einer untergelegten, nicht aufgezogenen, beseuchteten Photographie (gewöhnlicher Silberdruck) mit Wasserfarben roh bemalen, dann über ein auf einer Glasplatte besindliches gelatinirtes Pigmentbild pressen, dämpsen, von der Glasplatte abziehen und zur Härtung in Alaunlösung baden.

E. Mach und P. Salcher<sup>2</sup>) berichteten über die photographische Fixirung der durch Projectile in der Luft eingeleiteten Vorgänge<sup>3</sup>). Aus dieser hochinteressanten Abhandlung kann hier nur hervorgehoben werden, das eine optisch nachweisbare Verdichtung vor dem Projectil, beziehungsweise eine sichtbare Grenze derselben sich nur bei Projectilgeschwindigkeiten zeigt, welche die Schallgeschwindigkeit von rund 340 m/sec. übersteigen. Die photographischen Aufnahmen wurden mit käuslichen Trockenplatten (Bromsilbergelatine) ausgeführt.

<sup>1)</sup> Ber. (Ausz.) 1888, 387 (Patent). — 2) Wien. Akad. Ber. (2. Abth.) 95, 764. — 8) Vgl. JB. f. 1885, 2105.

- E. v. Gothard 1) berichtete über einige Apparate zur Himmelsphotographie und machte einige Mittheilungen über das Anbringen von Aufschriften auf Originalnegativen, die Uebertragung der Elektricität auf Liesegang's Aristopapier beim Bestreichen der Emulsionsschicht und über die Herstellung eines hohen Glanzes auf Gelatine-Emulsionspapier.
- A. Sichel<sup>2</sup>) hat ein neues Verfahren zur Darstellung von Photographie- und Lichtbildern angegeben, welches auf der Thatsache beruht, dass die Salze der Harzsäuren (Magnesiumabiëtat oder Silberabiëtat) ähnlich dem Asphalt oder der Chromgelatine durch Belichtung ihre Löslichkeit in gewissen Lösungsmitteln (Benzol, Chloroform, Aether, Schwefelkohlenstoff) verlieren und nach der Belichtung von Oxydationsmitteln, wie Natriumhypochlorit oder Kaliumpermanganat, angegriffen werden. Zur Herstellung der lichtempfindlichen Schicht wird eine Lösung von 15 Proc. Magnesiumabiëtat und 1 Proc. Kautschuk in 84 Proc. Benzol empfohlen. Diese Schicht wird unter einem Bilde oder in der Camera belichtet und dann mit den Lösungsmitteln gewaschen, wodurch die nicht belichteten Stellen entfernt werden und das Bild hervortritt.
- J. Gaedicke und A. Miethe<sup>3</sup>) haben ein gefärbtes Magnesiumlicht für photographische Aufnahmen und hierzu eine eigens construirte Laterne empfohlen. Das Magnesiumlichtpulver besteht aus einem Gemenge von 60 Thln. chlorsaurem Kalium, 30 Thln. Magnesiumpulver, 10 Thln. Schwefelantimon und Zusätzen von stark die Flamme färbenden Metallsalzen, wie Salze des Natriums, Strontiums, Calciums, Baryums oder Thalliums.

E. Albert 4) gab folgendes Verfahren zur Ausführung photographischer Aetzungen unter Anwendung einer Harz-Chromgelatine an. Statt der zur Herstellung der bekannten Kohlephotographien üblichen Pigmente soll der Gelatine Harz in feiner Vertheilung zugesetzt werden. Bei der Uebertragung auf das zu ätzende Metall löst sich die Gelatine an denjenigen Stellen, welche den

<sup>1)</sup> Ann. Phys. Beibl. 12, 249, 664. — 2) Chem. Centr. 1888, 268 (Patent). - 8) Ber. (Ausz.) 1888, 422 (Patent). - 4 Daselbst, S. 387 (Patent).

gedeckten Stellen des Negativs entsprechen, vollkommen auf und es tritt das blanke Metall zu Tage, während an den belichteten Stellen die hierdurch unlöslich gewordene Gelatine sammt dem eingeschlossenen Harze haften bleibt. Nach dem Trocknen wird das Harz durch Erhitzen über einer Flamme zum Schmelzen gebracht und hierdurch die beim nachfolgenden Aetzen mit Säuren nothwendige Widerstandsfähigkeit erzeugt.

C. Salcher<sup>1</sup>) hat bei dem Zinkdruckverfahren zu dem Zwecke, um die Zinkplatten mit einer Schicht zu überziehen, welche die Eigenschaften des lithographischen Steines besitzt, vorgeschlagen, die Zinkplatten mit verdünnter Salpetersäure zu ätzen, mit breiigem, frisch gelöschtem Kalk zu bestreichen, an der Luft zu trocknen, abzubürsten, mit einer concentrirten Alaunlösung zu bestreichen und schließlich zu waschen.

<sup>1)</sup> Ber. (Auss.) 1888, 914 (Patent).

## Autorenregister.

Abbott (H. C. S.) und Trimble (H.), Vorkommen fester Kohlenwasserstoffe in Pflanzen 2387.

A bel (F. A.), rauchfrei verbrennender Explosivstoff 2722.

Abel (J.) siehe Ladenburg (A.).

Abenius (P. W.), neue Classe von Lactonen: Glycolyl- und Anhydro-

glycolyl-o-tolylglycin 1630.

- Abenius (P. W.) und Widman (J.), Einwirkung von Brom auf o-Acettoluid in der Hitze: Bildung von Monobromacetdibrom - o - toluid, Dibrom-o-toluidin, Diacetyldibrom-o-toluidin 1127; Bildung von Monoacetyldibrom-o-toluidid, von Acetylglycolyldibrom-o-toluidid, von Glycolyldibromo-toluidid 1128; Piazinderivate aus aromatischen, halogensubstituirten Acetamidoderivaten: Dibrom-o-tolyldiacidihydropiazin aus Monobromacetdibrom-o-tolnid, Di-o-tolyldiacidihydropiazin aus Bromacet- oder Chloracet-o-toluid 1128 f.; Brom- und Chloracetyl-o-tolylglycin, o-Tolylglycinylo-tolylglycin 1130; Bildung, Verhalten von Di-o-tolyldiacidichlorpiazin 1131.
- Abney, Apparat zur Bestimmung der Dichte photographischer Niederschläge 2903; siehe auch Russel (W. J.).

Abney (W. de W.) und Festing, Messung von reflectirten Farben mittelst Farbenphotometer 423.

Adam (P.), Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von Monomethyldiphenyl (m-Kresylphenyl) 852, von Monobrommethyl-, Dimethyl-, Diäthyl-, Acetyldiphenyl, Diphenylmethylcarbinol und Diphenylphenylencarbonyl 853 f.

Adametz (L.), Bau und Zusammensetzung der Muskeln 2435 f. Adie (R. H.) siehe Muir (M. Pattinson).

Adrian und Bardet, Untersuchung über Strophantussamen: Strophantin, Strophantidin 2380 f.

Aducco (V.), Beziehungen zwischen der Reaction des Urins und der Muskelarbeit 2427.

Ahrens (F. B.), Dipiperidyl und Dipicolyl (Darstellung, Eigenschaften, Salze) 1048 f.

Ahrens (F. B.), Untersuchung von Spartein: Umwandlung in die seeundäre Base  $C_{14}H_{24}N_2$ , Ueberführung in  $\gamma$ -Picolin resp. Pyridin, Constitution 2236 f.

Aitken (P.), Nachwirkung verschiedener Düngemittel 2750.

Albert (A.) siehe Jaffé (M.).

Albert (E.), Ausführung photographischer Aetzungen unter Anwendung einer Harz-Chromgelatine 2909 f.

Albertoni (P.), Lussana (F.) und Rota (M.), Vorkommen und Eigenschaften des Mineralwassers von Trescore 2665.

Albertoni (P.) und Pisenti (G.), Wirkungen des Acetons und der Acetessigsäure auf die Nieren 2446; Wirkung von Aldehyd 2447.

Albrecht (K.), neue Bildungsweise von Benzhydrolderivaten: Dimethylamidobenzhydrol 1441; p-Nitrodimethylamidobenzhydrol und Derivate, unsymmetrisches Dimethyldiamidobenzhydrol 1442; Tetramethyldiamidobenzhydrol 1443.

Alessandri (E.), Nachweis von Saccharin 2577.

Alessandri (P.), "Haloïdometrie" zur Bestimmung der Erdalkalisalze 2545. Alessandri (P. E.), calorimetrische Bestimmung von Jodkalium, von Morphin, von Opium, von Chinarinden (Pharmakotimie, Merkotimie) 2517; Werthbestimmung des Kupfervitriols 2558.

Alexander (H.), Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von hydroxylaminhaltigen Platinbasen: Platodioxammin-, Platosoxamminverbindungen 661 ff.; Verhalten von Platinchlorür und Wasserstoffplatinchlorid gegen Hydroxylamin 664.

Alic siehe Zeisel.

Allary (E.), Chlor, betrachtet als Verbindung 73.

Allen (A. H.), technische Wasseruntersuchung 2522 f.; Bestimmung von Schwefel in Oelen 2530; Glycerinbestimmung 2570; Untersuchung von Talg und Schweineschmalz 2598; Nachweis von Saccharin im Bier 2606 f.; Nachweis von Hopfensurrogaten im Bier 2607.

Alt (K.) und Kuhn (H.), Nachweis der Salzsäure im Magensaft 2601.

Althausse (M.) siehe Bamberger (E.). Altschul (J.), Untersuchung von o-Mononitro-p-oxychinolin resp. o-Monoamido-p-oxychinolin 1182 f.

Amagat (E. H.), Untersuchung über die Compressibilität von Gasen 160 f. Amat (L.), Untersuchung saurer Phosphite der Alkalimetalle 525 f.; Natriumpyrophosphit (P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>Na<sub>2</sub>H<sub>2</sub>) 526.

Amthor (C.), Wirkung von Saccharomyces apiculatus auf Traubenmost, auf Maltose 2491 f.; Bestimmung von Dextrose 2492; Analyse von Weinen aus Elsafs-Lothringen 2791 f.

Anderlini (F.), Dibrompyrrolenphtalid, Mononitropyrrolenphtalid (Constitution) 1971 f.; Pyrrolenphenylcarbinolo-carbonsäure 1972; Darstellung von Seidenleim (Sericin), Farbstoff der gelben Kokons (Beactionen) 2343 f.; Glycogen in niederen Thieren (Bombyx Mori, Blatta orientalis) 2437; siehe Ciamician (G.).

Andrae, Schlämpefütterungsversuch mit Milchkühen 2805.

André siehe Berthelot.

Andrée (G.), Untersuchung ammoniakalischer Nickelverbindungen 586 ff.; Verhalten von Metalloxyden gegen Zink- und Manganchlorür 614. Andreocci (A.) siehe Levy (S.).

Andres (H.), Darstellung von Quecksilberphenolat 1444. Andrews (Th.), Eigenschaften der Materie im gasförmigen und flüssigen Zustande (Compressibilität von Gasgemischen) 164 f.; Wärmeausdehnung verschiedener Eisen- und Stahlsorten 318 f.; elektrochemische Wirkungen des magnetischen Eisens 363.

Angerer und Göschl, Chromozinko-

graphie in Farben 2908.

Angström (K.), Apparat (Dilatometer) zur Untersuchung der Absorption von Gasen durch Flüssigkeiten 204; Ausdehnung und specifisches Gewicht von mit Gasen versehenen Flüssigkeiten 205; Messung der strahlenden Wärme (Actinometer) 320.

Anschütz (R.), Vereinigung von Links-Rechtsweinsäurederivaten zu Traubensäureabkömmlingen: Diacetyltraubensäure - Dimethyläther aus Diacetyllinks- und -rechtsweinsäure-Dimethyläther 1821 f.; Isomerie der Fumar- und Maleïnsäure: Constitution der inactiven Weinsäure 1829; Bildung des Citraconanils und der Mesaconanilsaure 2046 f.; Constitution der Mesaconanilsäure, des Citraconanils, der Oxanilessigsäure, der Brenzweinanilsäure, des Brenzweinsäureanils, Identität der Dihydropyranilpyroïnsäure mit Brenzweinanilsäure, des Dihydropyranilpyroïnlactons mit Brenzweinsäureanil 2048.

Anschütz (R.) und Earp, Umwandlung von Succinanilsäure in Succinanil, von Succin-ο- und Succin-p-tolisäure in Succin-ο- resp. -p-tolil, von Succin-α-naphtilsäure in Succin-αnaphtil 1936 £.

Anschütz (R.) und Gautier, Anilsäuren aus Bernstein-, Monobrombernstein- und Camphersäureanhydrid 1986; Verhalten von Fumaranilsäure gegen Phosphorpentachlorid: Monochlorsuccinanil 1937.

Anschütz (R.) und Gillet (C.), Phenylhydrazon-Mesitonsäure, Dimethylmalonsäure aus Mesitonsäure 1891 f.; Reduction der Mesitonsäure zu α-Dimethylvalerolacton, Constitution der Mesitonsäure als α-Dimethyllävulinsäure, α-Dimethyl-α-angalicalacton aus Mesitonsäure, Bildung der Mesitylsäure, Formel für das Cyanid C<sub>11</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, für das aus Propionondicarbonsäure-Aethyläther dargestellte Imid; Constitution der Phoron-

säure als  $\alpha$ -Tetramethyl-Propionondicarbonsäure 1892 f.

Anschütz (R.) und Hensel (F.), Untersuchung von Brenzweinanilsäurederivaten 2047; Verhalten von Bromwasser gegen Brenzweinanilsäure: [1, 2, 4, 6] - Tribromanilin, Brenzwein - p - bromanilsäure, Brenzwein - p - bromanil, Brenzweindibromanilsäure 2049 f.

Anschütz (R.) und Moore (G. D.), Verhalten von Phosphorpentachlorid gegen die isomeren Oxybenzoësäuren; specifisches Gewicht des o-Monochlorcarbonylphenylorthophosphorsäuredichlorids 1941.

Anschütz und Pulfrich, Bestimmung des Molekulargewichts des Diacetylrechtsweinsäure- und Diacetyltraubensäure-Dimethyläthers 1823.

Anschütz (B.) und Reuter (F.), Untersuchung der Anilsäure C<sub>11</sub> H<sub>11</sub> NO<sub>3</sub> resp. der Itaconanilsäure (Constitution) 2039 f.

Anschütz (R.), Reuter und Bendix, Phenylhydrazilsäuren aus den Anhydriden der Maleïn-, Bernstein-, Citracon-, Itacon-, Campher-, Phtal-, Diphenylmaleïn- und Diphenylbernsteinsäure 1936.

Anthony, wirksames Licht für photographische Zwecke 2904.

Antoine (Ch.), Formel zur Berechnung der Volumina gesättigter Dämpfe 154; Formel für die Berechnung von Dampfspannungen 178, Tabelle 179; Beziehungen zwischen Druck, specifischer Wärme, Temperatur; Temperatur und Spannung von gesättigten Dämpfen 295.

Antrimont (J. d') siehe Plom (L.). Appleyard (J. R.) siehe Bastow (E.).

Appleyard (J. R.) und Kay (P.), Untersuchung von Gaswasser 2836.

Arapides (L.), Umlagerung von Rhodanketonen in Oxythiazole und deren Reduction zu Thiazolen: Untervon Rhodanacetophenon suchung (Darstellung, Eigenschaften) 1050; Bildung, Eigenschaften von salzsaurem Carbaminthioacetophenon, von  $\alpha$ -Phenyl- $\mu$ -oxythiazol, von  $\mu$ -Chlorthiazol 1051; Bildung von Rhodanaceton, von Rhodanacetoxim, des Hydrazons, von a - Methyloxythiazol, α-Methylthiazol, Darstellung von Phenylthiazol 1052; Untersuchung der Senfölessigsäure (Dioxythiazol): Bildung, Verhalten von r-Methyl- $\psi$ -dioxythiazol, wahrscheinliche Bildung von Senfölessigsäurechlorid aus Dioxythiazol 1053.

Arata (P. N.) und Canzoneri (F.), Moradin und Moradeïn aus China morada (Pogonopus febrifugus Benth-Hook) 2373; Analyse der Rinde (Oelgehalt) von Drymis-Winter-Forster (Winterrinde) 2381.

Arcangeli (G.), Untersuchung über Brotgährung: Wirkung von Saccharomyces minor Engel, von Bacillus subtilis Praz, von Saccharomyces minor und S. Mycoderma 2460 f.

Archbutt (L.), Analyse von Wagenschmiere 2592.

Arena (F.), Verhalten von carbolsaurem Chinin und phenolsulfosaurem Chinin im Organismus, Alkalisulfate als Gegengifte für Phenol 2425.

Armitage (J. L.), Nachweis von Morphin 2584.

Armstrong (H. E.), Valenz (Molekülverbindungen) 78 f.; "rückständige" Affinität 79; Associationstheorie der Elektrolyse 378; siehe Tilden.

Arnaud, Strophantin aus Strophantus Kombé 2365 f.; Ouabaïn aus Ouabaïo-Holz, aus Strophantus glabre 2378.

Arnaud und Brogniart (Ch.), Untersuchung des Insects Huechys sanguinolenta 2437.

Arnold (E.), Untersuchung über Methyl- und Aethyloxalessigäther: (1)-Phenyl-(4)-Methyl-(5)-Pyrazolon-(3)-Carbonsäure-Aethyläther 1706 f.; Skatolcarbonsäure aus Phenylhydrazin-propionylameisensäure, deren Salze und Aethyläther 1707 f.

Arnold (J. O.), Nachweis von Hopfensurrogaten im Bier 2607.

Arnold (J. O.) und Hardy (H. J.), Bestimmung des Schwefels 2529; Bestimmung des Chroms im Eisen und Stahl 2547.

Arons (L.), Untersuchung über den sogenannten elektrischen Rückstand 339 f.; siehe Cohn (E.).

Aronstein (L.) und Hollemann (A. F.), Untersuchung über Stilben (Constitution, Verhalten) 855 f.

Arrhenius (S.), Theorie der "isohydrischen" Lösungen 214; isohydrische Säurelösungen (Leitungsvermögen) 215 f.; Reactionsgeschwindigkeit und Leitungsvermögen schwacher Basen (Ammoniak) 216; Reactionsfähigkeit

Leitvermögen von Chlorammoniumlösungen 217; W Reactionsgeschwindigkeit verdünnter Lösungen, Einfluß von Neutralsalzen 218; Gefrierpunktserniedrigung und Leitungsvermögen von Lösungen 311; Einwirkung des Lichtes auf das elektrische Leitungsvermögen der Haloïdsalze des Silbers 390; elektrisches Leitungsvermögen beleuchteter verdünnter Luft 399.

Arsonval (A. d'), calorimetrische Messungen 311; siehe Brown-Séquard.

Arth (G.), vergleichende Untersuchung von β-Pimelinsäure und n-Propylbernsteinsäure und deren Amide 1881 f.

Arzberger (H.) siehe Zincke (Th.). Asboth (A. v.), Stärkemehlbestimmung 2806; Abwesenheit von Zucker in den Getreidearten 2809.

Aschan (O.), Darstellung, Oxydation von a-Dibromhydrin 1406 f.; Pyrotartryl(p-)tolylimid aus Brenzweinsaure und p-Toluidin 1842; Darstellung von Oxanilsäure 1958 f.

Ashburner (C. A.) und Weeks (J. D.), Statistik der Gewinnung und Verarbeitung von Kohle und Coaks 2830.

Astié siehe Baeyer (A.).

Atterberg, specifisches Gewicht des Sylvestrens 879.

Atwater (W. O.), Ausnutzung des Fischfleisches im Darmcanale 2399; Chemie der Fische 2436; Stickstoffbestimmung 2563.

Atwater (W.O.) und Woods (C.D.), Beobachtungen über Büretten und

Pipetten 2617.

Aubel (E. van), Einfluss des Magnetismus und der Wärme auf das elektrische Leitungsvermögen des Wismuths und seiner Legirungen mit Blei und Zinn 374; Platinspiegel, Spiegel aus Eisen, Nickel und Kobalt 2728 f.

Aubin (Ch.) siehe Graebe (C.).

Auerbach (F.), Erregung des dynamoelektrischen Stromes 409.

Auger (V.), Constitution des Succinylchlorids; Untersuchung von Succinophenon, von y-Diphenyl-y-oxybuttersäure, von p-Diphenylbutyrolacton und dessen Baryumsalz, Verhalten von Succinylchlorid gegen Ammoniak 1799 f.; Verhalten von Phtalylchlorid gegen Ammoniak, Eigenschaften der Phtalaminsäure, Darstellung eines Isomeren des Phtalimids 1800 f.;

Eigenschaften, Verhalten von Phtalimid 1802 f.; siehe Béhal (A.). Austen siehe Roberts-Austen.

Austin (R.), Gewinnung schöner elektrolytischer Eisenniederschläge 2630. Auwers (K.), Molekulargewichtsbestim-

mung nach Raoult 112 f.; Bestimmung der Depressionscoëfficienten des aus Diacetyl gewonnenen Pinakons

Auwers (K.) und Meyer (V.), Configuration von Kohlenstoffverbindungen 88; Constitution der isomeren Benzildioxime 89;  $\alpha$ - und  $\beta$ -Diacetyldiphenylglyoxim (Darstellung) 90;  $\alpha$ - und  $\beta$ -Dipropionyl;  $\alpha$ - und  $\beta$ -Diisobutyryldiphenylglyoxim (Darstellung) 91; Structuridentität von α- und β-Benzildioxim 92; Benzildioximanhydrid, Verhalten von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Benzildioxim gegen Schwefelsäure 93; Molekulargewichtsbestimmung nach Raoult von Acetoxim 119; Isomerie der Benzildioxime 1343 ff.; Methylirung von α- und β-Benzildioxim 1344; α-Benzildioximdimethyläther und Isomeres (β-Verbindung) 1345; Base C<sub>16</sub> H<sub>14</sub> N<sub>2</sub> aus α- und β-Benzildioximdimethyläther 1346; Reduction von α- und β-Benzildioxim: Bildung von Tetraphenylaldin, Benzil und Einwirkung Dibenzyl 1347; Wärme auf Benzildihydrazon, dung von Triphenylosotriazon 1371. Axenfeld (D.), Umwandlung der Am-

moniaksalze in Harnstoff im Organismus 2426.

Ayrton (W. E.) und Perry (J.), Apparat zur Bestimmung der Wärmeausdehnung fester Körper 318.

Babcock (L. M.), Viscosimeter für Schmieröle 2608.

Bach (C.) und Gottfried (C.), Analysen von Bieren 2818.

Bachér (F.), Untersuchung von β-Picolin 1025; Untersuchung über Methylstilbazol: Darstellung aus α-y-Lutidin und Benzaldehyd, Eigenschaften 1217; Salze des Methylstilbazols, Methylstilbazolbromid 1218; Darstellung und Eigenschaften nebst Salzen von Dihydromethylatilhazol, Methylstilbazolin 1219; Verhalten von a-y-Lutidin gegen Kaliumpermanganat 1219 f.

Bachmann (J. A.), Temperaturerniedrigung einer Mischung aus Salpetersäure, Schwefelsäure und Schnee 309; Oxydation der freien schwefligen Säure und ihrer Alkalisalze 471 f.; Versuch zur Darstellung von Arsennitrid 530; Analyse eines nickelhaltigen Talks von Webster 586.

Bäcker (W.), Gewinnung von Leucht-

gas aus Theer 2835.

Bäckström (H.), Krystallform von αund  $\beta$ -Amyrilen 906; Krystallform von Monochlor-β-naphtol 1488; Krystallform von β-Mononitronaphtalinsulfochlorid 2179.

Bäfsler (P.), Trocknen des Leinkuchenfetts 2592.

Baeyer (A.), Constitution des Benzols, Unrichtigkeit der Prismenformel (Ueberführung von Bernsteinsäure in Terephtalsäure) 815 f.; neue Nomenclatur der Verbindungen mit ringförmiger Anordnung (Terephtalsäurederivate) 816; Constitution der Terephtalsäure, Benzolformeln 817; "centrische Benzolformel" 818; Nomenclatur geometrisch isomerer Substanzen 819; Reductionsproducte der Terephtalsäure 819 bis 827; Constitution des Succinylobernsteinsäureäthers, Formeln für den Uebergang in Dioxyterephtalsäureäther 827; isomere Zustände der Hydroderivate der Benzoldicarbonsäuren 1986.

Baeyer (A.) und Astié, Untersuchung über Hydrophtalsäure 1986.

Baginsky (A.), Acetonurie 2430; reducirende Wirkung der Bacterien 2488; Biologie der normalen Milch-kothbacterien, Einwirkung des Bacterium lactis aërogenes (Escherlich) auf Milchzucker, auf Amylum, auf Caseïn, auf Milch 2507 f.; Bacterium aceticum 2508.

Bailey (G. H.) und Fowler (G. J.), Verhalten der Halogenwasserstoffsäuren zu Phosphorpentoxyd und Quecksilber 468 f.

Baker (H. Brereton) und Dixon (H. B.), Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465 f.

Bakhuis Roozeboom (H. W.) siehe Roozeboom (H. W. Bakhuis).

Balbiano (L.), Reaction zwischen Kupfersulfat und Ammoniumchromat (Bildung von basischem Kupferchromat) 597 f.; Pyrazolderivate 1315; Phenylpyrazol, Phenylpyrazolin, p-Tolylpyrazol, dessen Chloroplatinat und Jodathylat, p-Tolylpyrazolin 1316; o-Tolylpyrazol, o-Tolylpyrazolin und Salze 1317.

Baldi (D.), Verbreitung des Jecorins im thierischen Organismus 2406 ; Wirkung des Cocaïns 2449; narcotische Eigenschaften von Fett-Kohlenwasserstoffen 2450 f.

Ball, Kupferantimonlegirungen 2654. Ball (E. M.), Stickstoffbestimmung

Ballard (M.), Bestimmung der Lignose im Mehl 2592.

Bally siehe Hantzsch (A.).

Bally (O.), Einwirkung von Chlor auf Pyridin (Bildung von Pyridinchlor-methylat-Chlorjod, Pyridinchlormethylat - Jodtrichlorid) 1038; Einwirkung von Chlor auf Piperidin (Bildung des Chlorstickstoffderivats) 1038 f., auf Acetylpiperidin (Bildung von Dichloroxacetylpiperidin) 1039; Phloroglucintricarbonsäure-Aethyläther und Derivate: Triacetylphloroglucintricarbonsäure-Aethyläther 2004 f.; Trioxim des Triketohexamethylentricarbonsäure-Aethyläthers, Monobromphloroglucindicarbonsäure-Aethyläther 2005; Chlorirung des Phloroglucintricarbonsäureäthers 2005 f.

Baltin (P.), Lichtwirkung von Magnesiumblitzpulver 2904.

Bamberger (E.), Formulirung der Campherbasen (Tetrahydro-β-naphtylamin, Bornylamin, Camphylamin) 1061 f.

Bamberger (E.) und Althausse (M.), Darstellung, Eigenschaften von α-Tetrahydronaphtylamin und Salzen 1149 f.; α-Tetrahydroacetnaphtalid 1150; Phenyl-α-tetrahydronaphtylthioharnstoff, Phenyl-a-tetrahydronaphtylharnstoff, Di - α - tetrahydronaphtylthioharnstoff, α-Tetrahydronaphtol 1151; Verhalten von Tetrahydro-α-naphtylamin gegen Brom, Verhalten bei der Oxydation (Bildung von Adipinsäure) 1152.

Bamberger (E.) und Lodter (W.), Einwirkung von Brom auf Hydrine des Acenaphtens: Bildung von Dihydronacenaphtendibromid 953; Monobromacenaphten 953 f.; Tetrahydrodiphenyldibromid, Monobromtetrahydrodiphenyldibromid, Monobromdihydrodiphenyl, Monobromdihydrodiphenyldibromid 954 f.; Darstellung

von α-Naphtalinaldehyd aus α-Naphtobenzylalkohol 1548 f.; Verhalten von  $\alpha$ -Naphtalinaldehyd, Oxydation in  $\alpha$ -Naphtoësäure, Verhalten gegen Dimethylanilin, gegen Phenylhydrazin 1550; Reduction aromatischer Säurethiamide: Untersuchung an α-Naphtoëthiamid (Umwandlung in s-αα-Dinaphtyläthan), s-ββ-Dinaphtyläthan aus  $\beta$ -Naphtoëthiamid 1934 f.; Stilben aus Benzoëthiamid 1936.

Bamberger (E.) und Müller (R.), Darstellung von Tetrahydro-β-naph-tylamin 1144 f.; Verhalten der Salze 1145 f.; Darstellung von  $\beta$ -Tetrahydroacetnaphtalid 1146 f.;  $\beta$ -Tetrahydrobenzoylnaphtalid,  $\beta$ -tetrahydronaphtylsulfocarbaminsaures  $\beta$ -Tetrahydronaphtylamin,  $\beta$ -Tetrahydronaphtylsenföl, Di-β-tetrahydronaphtylthioharnstoff, β-Tetrahydronaphtylphenylthioharnstoff 1147; β-Tetrahydronaphtylphenylharnstoff, Diazoamido-β-tetrahydronaphtylamin 1148; Verhalten von Acetyltetrahydro-βnaphtylamin gegen Brom, Bildung von Valerylnaphtylamin 1149; Darstellung von o-Tolubenzylamin (o-Xylylamin), Eigenschaften, Salze, Base Ca Ho N und Salze 1978 ff.

Bamberger (M.) siehe Weidel (H.). Bandouin (G.) siehe Hénocque (A.). Bandrowski (E. v.), Untersuchung über Dinitrobenzidin 1092; Untersuchung über Diphenyl-p-azophenylen 1271; Untersuchung von Derivaten des Chinonimids: Chinonphenylimid, Chinon-p-tolylimid 1657 f.; Di-p-tolylp-azophenylen aus Di · p · tolyl · p · phenylendiamin 1658; Einwirkung von Anilin auf Chinonphenylimid und Diphenyl-p-azophenylen: Synthese des Dianilidochinonanils und des Azophenins 1658 f.; Constitution des Azophenins 1659; Eigenschaften von Diphenyl-p-phenylendiamin 1660.

Bandrowski (F.) siehe Lachowicz

(B.).

Bandrowski (F. X.), Einwirkung von primären aromatischen Aminen auf Benzil: Darstellung von Mono-o- und -p-tolylbenzil, von Di-p-tolylbenzil, von Mono-α-naphtylbenzil 1601 ff.; Di-α-naphtylbenzil, Darstellung von o-Tolylbenzoïn aus o-Toluidin und Benzoïn 1603.

Bankiewicz (Z.), Reductionsproducte des v-s-Dinitro-p-acettoluids: Bildung

von Mononitroäthenyldiamidotoluol, Verhalten des salzsauren, salpetersauren und schwefelsauren Salzes, Bildung von Mononitrooxyäthenyldiamidotoluol, Umwandlung in Diamidoacettoluid (oder Oxathenyltriamidotoluol?), Bildung von Dinitrodiäthenyltetraamidoditolyl 1134 f.: Bildung von Diacethexaamidoditolyl, Verhalten der Salze 1136.

Barbaglia (G. A.), Einwirkung des Schwefels auf Paraïsobutyraldehyd: Bildung von Disulfaldehyd 1523.

Barbaglia (G. A.) und Gucci (P.), Verhalten von Blei gegen Trinkwasser 2646.

Barbier (Ph.), Darstellung von Phtalimidin, von Methylphtalimidin 1972.

Bardet siehe Adrian.

Barduzzi, Anwendung gegen venerische und Hautkrankheiten 2452.

Barfold (C.), Verhalten der Quecksilberoxydulsalze gegen Natron und Ammoniak 648 ff.

Bargioni (G.), Anhydride von Kresotinsäuren: Tetrakresotid, Hexakresotid, Ammoniumkresotat 1946; α-Kresotamid, α-Kresotanilid, Saure aus Kresol 1947; Methoden zum Nachweis von Saccharin (im Wein und Harn) 2577.

Barillot (E.) siehe Chastaing (P.). Barlow (J. J.), Extractionsapparat zur

Fettbestimmung 2618.

Barr (A.), Darstellung von Nitraminen aus Nitrophenolen: α-Dinitroanilin aus a-Dinitrophenol, m-Mononitrop - toluidin aus m - Nitro - p - kresol, 3, 5 - Dinitro - o - toluidin aus Dinitroo-kresol, Dinitroïsobutylanilin aus Dinitroïsobutylphenol, Dinitrophenylendiamin aus Dinitroresorcin, Trinitrophenylendiamin aus dem Diäthyläther des Trinitroresorcins 1087 f.; Pentaamidobenzoltrichlorhydrat, Pentaacetylpentaamidobenzol aus Trinitrophenylendiamin 1089.

Barth (C.), Silbererze aus Mexico 2650. Barthe (L.), Darstellung von Benzoylcyanessigsäure - Methyläther, Salze, Ueberführung in Cyanacetophenon 1993 f.; siehe Haller (A.).

Barthel (G.), Extractionsapparat zur Fettbestimmung 2618; siehe Dieterich (E.).

Barus (C.), Viscosität der Gase bei hohen Temperaturen (Weglänge von Gasmolekülen) 168; Viscosität fester Körper (Stahl, Platin), Ausglühen von Stahl 258.

Bastow (E.) und Appleyard (J. R.), Tussahseide, Tussahsericin, Tussahfibroin 2344.

Battelli (A.), thermoëlektrisches Verhalten von Legirungen 358 f.; Aenderung des Leitungswiderstandes von Nickel bei Erhöhung der Temperatur 373.

Battelli (A.) und Martinetti (M.), Gasdruckregulator 2614.

Battut, Bestimmung von Zucker 2593.
Baubigny (H.), Verhalten von
Schwefelwasserstoff gegen Nickel- und
Kobalterze 588; Einwirkung von
Schwefelwasserstoff auf eine neutrale
oder saure Lösung des Zinksulfats
613 f.; Einwirkung des Schwefelwasserstoffa auf Kobalt- und Nickelsalze, Scheidung von Kobalt und
Nickel 2553.

Bauer (A.) und Hazura (K.), Vorgänge beim Trocknen trocknender Oele: Trocknen der Linolsäure, Linolensäure, Isolinolensäure, Färbung der Linoxysäure, Linoxin, Oxylinoleïn 2383 f.

Bauer (E.), Bildung von Methylamin bei der Kjeldahl'schen Stickstoffbestimmung 2562; Trennung schwer filtrirbarer Niederschläge, verbesserter Gährapparat, Dialysator 2613; Knochenkohle zum Entfärben dunkler Zuckerlösungen 2787 f.; Vorkommen von Coniferylalkohol, von Eugenol, von Vanillin in Melassenspiritus 2811.

Bauer (B. W.), Gewinnung von Galactose aus Pfirsichgummi, aus Pfiaumengummi, Xylose aus Flohsamenschleim (von Plantago Psyllium oder Psyllium gallicum) 2325.

Baum (H.), Darstellung von Pararosanilinen aus p-nitrobenzylirten Basen und den Haloidsalzen aromatischer Basen 2870 f.

Baumann (A.), Tabelle zur Umrechnung von Stickoxyd in Salpetersäure 2535; Entstehung der Salpetersäure und salpetrigen Säure in der Natur 2739 f.

Baumann (E.), Sulfonal 2117; siehe Goldmann (E.); siehe Udranszky (L. v.).

Baumert (G.), chemische Bestandtheile des Lupinensamens 2368; Untersuchung über die Entbitterung von Lupinen 2759 f.; Vorkommen von Borsäure in Weinen 2796.

Baurath (H.), α-Stilbazol, Salze und Derivate, Bildung, Eigenschaften, Salze von Dihydro-α-stilbazol 1215; Reduction des α-Stilbazols, Bildung und Eigenschaften von α-Stilbazolin 1216; Oxydation von α-Stilbazol (Bildung von Picolinsäure) 1217.

Bayer (F.), färbende Eigenschaften, Darstellung der Natriumsalze der Sulfosäuren des Thio- und Dithiop-toluidins 2696; Gewinnung von  $\beta$ -Naphtylamin-d-monosulfosäure,Scheidung der β-Naphtylamin - σ-monosulfosäure von der β-Naphtylamin- $\beta$ -monosulfosäure 2701; Darstellung der  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -monosulfosäure 2701 f.; Darstellung mono- und di-Naphtylaminsulfosäuren alkylirter 2702; Darstellung von Benzidinmonosulfosäure und Benzidindisulfosäure 2703; Darstellung von o-Tolidinsulfon und dessen Mono- und Disulfosäure 2704; Darstellung von reinem o-Nitrophenol 2711; Erzeugung von Azofarbstoffen auf der Faser beim Drucken 2882; Darstellung alkylirter Azofarbstoffe, von gelb bis rothbraunen Tetraazofarbstoffen 2894; gemischte blaue Tetraazofarbstoffe, gelbrothe, rothe und braune gemischte Tetraazofarbstoffe, röthlichgelber Farbstoff aus den Tetraazoverbindungen des Diphenyls und Ditolyls und m-Oxytoluylsäure, blaurothe Azofarbstoffe aus den alkylirten  $\beta$ -Naphtylaminsulfosäuren und Diamidodiphenoläthern, Diamidostilben und dessen Sulfosäuren 2897.

Bayer (K.J.), Verbindungen von Thonerde mit Natron (Existenz verschiedener Modificationen der Thonerde) 563; Verhalten von Natriumaluminat beim Schütteln mit Thonerdehydrat 2692.

Beam (W.) siehe Leffmann (H.). Becchi (E.), Nachweis von Baumwoll-

samenöl im Olivenöl 2590.

Béchamp (A.), Untersuchung über Milch 2418; Zymose in ausgeathmeter Luft 2443.

Bechhold (J.), Krystallformen von Diphenylacetylamin und nitroxylolsulfonsauren Salzen 685 f.; Krystallform des Diphenylacetylamins 1119 f.; Krystallform von dinitro-m-xylolsulfosaurem Blei und Kupfer, von mononitro-m-xylolsulfosaurem Kupfer und Kalium 2170 f., von mononitrom-xylolsulfosaurem Natrium, Calcium, Baryum, Zink, Kupfer, Silber, Blei 2171 f.

Beckmann (E.), Molekulargewichtsbestimmung durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 115; Molekulargröße nach Bacult von Acetoxim und Benzaldoxim 119; Molekulargröße von Acetoxim, von Campheroxim, von Benzaldoxim 1338; Ueberführung von Campher in Borneol, von Menthon in Menthol 2714 f.

Beckurts (H.), Bestimmung des Sublimates in Verbandstoffen 2558.

Becquerel (E.), Theorie des Diamagnetismus 415; Phosphorescenz von Calcium - und Strontiumsulfid 553 f.; Veränderungen der Absorptionsspectren in den Krystallen und Absorptionsspectra der Didymverbindungen 443.

Béhal (A.), Darstellung von Isopropylacetylen aus Methylisopropylcarbonyl 808 f.; Umwandlung von Oenanthyliden und Capryliden in substituirte Acetylene 809 f.; Umwandlung von Methylvalerylacetylen in Hexylacetylen 810 f.; Hydratation des Methylamylacetylens, Bildung und Verhalten von Aethylamylcarbonyl 811; Hydratation des Tolans mittelst Schwefelsäure 856; Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf phenon: Bildung einer phosphorhaltigen Verbindung des Dichloracetophenons resp. von 1, 3, 5 - (p)-Triphenylbenzol 1584 f.

Béhal (A.) und Auger (V.), Verhalten von Malonsäure gegen Phosphorpentachlorid 1758.

Béhal (H. A.), Nachweis von Kohlenwasserstoffen der Acetylenreihe 2566. Behrend, Analyse von Gerstenproben 2368.

Behrend (P.) und Kast (H.), Titration sehr geringer Gasmengen 2521 f.

Behrend (R.), Untersuchung über Diazomethyluracil 1239; Verhalten von Diazomethyluracil gegen Hitze, gegen Reagentien 1240; Darstellung, Zersetzung von Mononitrodimethyluracil 1241; Isoxanthin aus Dimethyluracil 1242 f.; Darstellung, Eigenschaften von Monobromisoxanthin 1243. Behrend (B.) und Roosen (O.), Synthesen in der Harnsäurereihe (Isobarbitur-, Isodialursäure) 780 f.

Behring, Verhalten des Sublimats in eiweißhaltigen Flüssigkeiten 2339; Bildung von Eiter durch Ptomaïne (Cadaverin), Wirkung von Jodoform auf Cadaverin 2448.

Behringer (G. M.), Bereitung von Photoxylin 2725.

Békétoff, Verbindungswärmen von Lithium-, Natrium-, Kaliumoxyd 323.

Beketow (N.), Bildungswärme der Oxyde und Hydroxyde des Rubidiums, Hydratationswärme des Rubidiumoxyds 323.

Bell (L.) siehe Bowland (H. A.). Bellati (M.) und Lussana (S.), Wirkung des Lichtes auf das Wärmeleitungsvermögen des Selens 317; elektrisches Leitungsvermögen von Silber- und Kupferselenüren 389 f.

Bellone (Ferry de la), Nachweis von Blutflecken 2602.

Bellucci (G.), Stärkebildung in den Chlorophyllkörnern 2348; Chlornatriumgehalt im Regenwasser 2764. Bělohoubek (A.), Analyse des Wassers des Libussabades in Böhmen 2670.

Belou (J.), Darstellung von Wasserstoffgas aus Wasserdampf 2660.

Bemmelen (J. M. van), Untersuchung über colloïdale Hydroxyde von Metalloïden resp. Metallen (Kieselsäure-, Thonerde-, Zinnsäure-, Eisenoxyd-, Chromoxydhydrate) 278 bis 286; Absorptionsverbindungen und das Absorptionsvermögen der Ackererde 2737.

Bender (G.), Einwirkung von Phenylhydrazin auf halogensubstituirte Ketonsäureester und Ketone: Untersuchung an Monobromlävulinsäure-Aethyläther (Bildung von Phenylhydrazinacetylacrylsäure-Aethyläther), an Monochlorlävulinsäure-Aethyläther, an Dibromacetophenon 1359 f.; Bildung der Verbindung  $C_6H_5-NH-N=C(C_6H_5)-CH=N-NH-C_6H_5$ , Verbindung  $C_2H_{26}H_{6}$ , d und Derivate 1361.

Bendix siehe Anschütz (R.). Benedikt (R.), Vorkommen von Isoölsäure in Destillat-Stearin 2845; siehe Ehrlich (E.).

Benedikt (R.) und Cantor (H.), volumetrische Bestimmung von Zink 2554; Glycerinbestimmung im Rohglycerin, Prüfung von Fetten 2570.

Benedikt (B.) und Ehrlich (E.), Untersuchung von Schellack (flüssiger Schellack); Erdalkalisalze, Oxydation (Azelaïnsäure) 2849 f.

Benedikt (S.) und Ulzer (F.), Untersuchung von Schellackwachs aus Körnerlack und von Harzwachs aus technischem Schellack 2850 f.

Benoist siehe Collin (C. H.).

Benoit, Nachweis von Aceton im Harn 2599.

Bensemann (R.), Untersuchung von Honig 2778.

Berard (E.) siehe Corin (G.).

Bergeat (E.), Ausnutzung der Thymus, der Lunge, der Leber im Darmcanale des Hundes 2399 f.

Bergeron, Brouardel und Gautier (A.), Ersatz des Gypsens der Weine 2797 f.

Berget (A.), Aenderung der Wärmeleitungsfähigkeit des Quecksilbers mit der Temperatur 317 f.; Wärmeleitung von Kupfer, Messing, Eisen 318.

Bergius (H.), Befreiung eisenhaltiger Körper von ihrem Eisengehalt unter eventueller Gewinnung von Aluminiumchlorid, -bromid oder -jodid 2632 f.

Bergmann (E.), Verwendung von Rhodanverbindungen für Explosivstoffe 2724.

Bergreen (H.), Untersuchung von Thiophosgen 536 f.; Verhalten von Thiophosgen gegen Diphenylamin, gegen Benzol 710, gegen Zinkäthyltund-methyl, Alkohol, Natriumäthylat, Phenol 711, gegen Natriumacetessigsäure - Aethyläther, Natriummalonsäure - Aethyläther, Desoxybenzoïn 712, gegen Natriumbenzoylessigsäure-Aethyläther: Bildung von Thiokohlensäure- und Thiocarbonylestern 713.

Berlese (A.) siehe Targioni-Tozzetti (A.).

Berliner (A.), Katalyse von Metallen gegen Knallgas 42 f.; Occlusion von Wasserstoff, Sauerstoff, Kohlenoxyd, Luft durch Palladium 44, durch Platin 45; Zerstäuben glühender Metalle 174 f.

Berlinerblau, Reactionen von Dichloräther oder Monochloraldehyd mit aromatischen Aminen 1112; Phenylhydrazin gegen Chloraldehyd, gegen Dichloräther 1354; Indol aus Dichloräther und Auilin, Zwischenproducte der Indolbildung aus Dichloräther und Anilin 1383. Bernheim (J.) siehe Rousseau (G.). Bernstein (E.), Nachweis von Saccharin 2576.

Bernstein (J.), Sauerstoffzehrung der Gewebe 2401 f.

Bernthsen (A.), Beziehungen zwischen Azoverbindungen und Hydraziden, Einwirkung von Phenylhydrazin auf Acridylaldehyd: Bildung von Benzolazomethylacridin 1250 f.; Eintritt von Schwefel in aromatische p-Diamine, Constitution des Methylenroths, neue Synthesen von Farbstoffen der Indamin- und Thiodiphenylamingruppe 2877 f.

Berson (G.), Aenderung der Magnetisirung eines Stahlstabes durch Stöße 411.

Berson (G.) und Destrem (A.), Elektrolyse von Kalilösungen 395.

Bertazzi (P. G.), Analyse des Mineralwassers von Masino 2665.

Berterand (E. L.), Guafin aus Psidium pyriferum 2379.

Berthelot, griechische Alchymisten, Kenntnisse des Arsens bei den Alten, Goldgewinnung bei den Alten, künstliche Edelsteine bei den Alten 5; Fixirung des Stickstoffs durch die Ackererde 2350; Bildung organischer Stickstoffverbindungen im Boden aus Nitraten 2352; explosive Zersetzung von Pikrinsäure 2725 f.; Einfluß der Drainage auf den Stickstoffgehalt des Bodens 2739.

Berthelot und André (G.), Bestimmung des Stickstoffs in der Ackererde 2351; Absorption von Salzen durch die Pflanzen 2352; Zustand des Kaliums, des Schwefels, des Phosphors in den Pflanzen und der Ackererde; Bestimmung des Kalks in Pflanzen und in der Ackererde; Bedeutung des Phosphors und der Phosphorsäure in der Vegetation 2354; Bodenanalyse 2593 f.

Berthelot und Fabre (Chr.), Untersuchungen über Tellur, Bildungswärme des Tellurwasserstoffs 504.

Berthelot und Louguinine, Verbrennungswärmen von organischen Substanzen 329.

Berthelot und Recoura, Leverbrennungswärmen Joon organischen Substanzen 329.

Berthold (B.), I Untersuchung von Gymnema sylvestre (Gymneminsäure) 2373 f. Bertin (H.), Absorptionsspectrum des sauren Methämoglobins 442.

Bertoni (G.), Darstellung von normalem Butylnitrit, von secundärem Butylnitrit und normalem Heptylnitrit 1413 f.; Wirkung, Eigenschaften des Dimethyläthylcarbinolnitrits, Zersetzung in Amylen 1423 f.

Besana (C.), Untersuchung von Butter, Grünwerden des lombardischen Käses

2777.

Besana (G.), Butterprüfung 2596.

Bettendorf (A.), Gehalt der glasigen Phosphorsäure an Natriumphosphat 2535.

Beutell (A.), Niveau-Regulator für constante Wasserbäder 2608; Absperrventil gegen Luft, Absorptionsapparat für Büretten 2617.

Beutell (E.), verbesserte Spritzflasche 2614.

Bevan (E. J.) siehe Crofs (C. F.).

Bewad (J.), Einwirkung von Zinkäthyl auf die Nitroverbindungen der Fettreihe und auf deren Bromderivate: Untersuchung mit Nitroäthan 959 f.; Triäthylhydroxylamin 960; Verhalten von Zinkäthyl gegen Nitromethan: Bildung von Methyldiäthylhydroxylamin, gegen Bromnitroäthan: Bildung von secundärem Nitrobutan, gegen Nitrobenzol: Bildung von Anilin 961. Beyer, Gewinnung rother Azofarb-

stoffe 2891. Beyer und Kegel, Gewinnung gemischter Azofarbstoffe, Darstellung von Tetraazofarbstoffen aus diazotirten Diamidoazodiphenylen 2895; Gewinnung von Azofarbstoffen 2896,

2896 f.

Beyer (C.) und Claisen (L.), Untersuchung gemischter Azoverbindungen: Phenylazoacetessigaldehyd, Phenylazomethylphenylpyrazol, Phenylazoacetylaceton, Phenylazophenyldimethylpyrazol 1380 f.; Phenylazodibenzoylmethan, Phenylazotriphenylpyrazol, Phenylazobenzoylaldehyd, Phenylazobenzoylaceton, Phenylazoacetyl - Phenylazobenzoylbrenztraubensäureäther 1382.

Bichat (E.) siehe Blondlot (R.). Bichat (E.) und Blondlot (R.), Wir-

kung des Lichtes auf statische elektrische Ladungen 403 f.

Bichat (E.) und Guntz, Ozonbildung durch elektrische Entladungen 338.

Bidwell (8.), Veränderungen der Di-

mensionen von Ringen und Stäben aus Eisen, Nickel, Kobalt, Wismuth bei der Magnetisirung 414

Biel (J.), Bestimmung des Nicotins in

Tabaksextracten 2585.

Billeter (A.) und Strohl (A.), Einwirkung von Thiophosgen auf secundäre Amine: Bildung von Propylphenylthiocarbaminchlorid, Dipropylthiocarbanilid, Methylpropylthiocarbanilid 1075; Aethylpropylthiocarbanilid, Aethylphenylthiourethan, Aethylphenylthio - und -dithiocarbaminsäure-Phenyläther, Aethylphe-(Reactions verlauf nyldithiourethan zwischen substituirten Thiocarbaminchloriden und Aniliden) 1076 f.; Darstellung, Eigenschaften von Dimethyl-, Diäthyl-, Methyläthyl-, Dipropyl-Methylpropyltriphenyldithiobiuret 1077; Aethylpropyltriphenyldithiobiuret,

Propylthiocarbanilid 1078.

Biltz (H.), Einfluss der Temperatur und des Gefässes bei der Bestimmung der Dampfdichte 124; Methode zur Molekulargewichtsbestimmung flüch-(Apparat) 126 f.; Chloride Molekulargewichtsbestimmung Schwefel bei hohen Temperaturen 127 f.

Biltz (H.) und Meyer (V.), Dampfdichte (Molekulargewicht) von Zinnchlorür (Apparat) 142 ff.; Siedepunkt Molekulargewicht von Zinnund chlorür 628 f.

Binder (F.) siehe Nölting (E.).

Binder (O.), Ermittelung der Kalkund Sodamengen zur Reinigung von Kesselspeisewässern 2524; Aspirator mit constantem Abflus 2611; Ausflusspitze für Büretten 2618.

Binet (P.) siehe Prevost (J. L.). Binz (C.), Wirkung des Hydroxylamins

Bird (F. C. J.), Apparat zum Aufwärtsfiltriren 2613.

Bischler (A.), Condensation von Basen der Parareihe (Toluidin) mit Nitrobenzaldehyden: Bildung von Diacetyl- $\beta$  - p - nitrophenyldi - p - amidotolylmethan, der analogen Benzoylverbindung, von β-m-Nitrophenyldi-pamidotolylmethan 1065 f.; Bildung, Eigenschaften von salzsaurem m-Monoamidophenyldi - p - amidotolylmethan, α-m-Nitrophenyldi-p-amidotolylmethan, p-Mononitrophenyldi-pamidophenisobutylmethan aus p-Nitrobenzaldehyd und p-Amidoïsebutylbenzol 1067 f.; m-Mononitrophenyldi-p-amidophenisebutylenmethan aus m-Nitrobenzaldehyd und p-Amidoïsebutylbenzol, p-Mononitrophenyldiamido-m-xylylmethan, Salze und Derivate 1068 f.; m-Mononitrophenyldiamido-m-xylylmethan, Salze und Derivate, Constitution der Basen der  $\alpha$ - und  $\beta$ -Reihe 1069.

Bischof (G.), bacteriologische Wasserprüfung 2523.

Bischof (O.), Feuerfestigkeitsbestimmung der Thone 2733.

Bischoff (C. A.), Untersuchung isomerer o - Dinitrostilbene 969 f.; Zersetzung von Aniliden in der Hitze: Entstehung von Diphenyldiketopiperazin, Methylphenylglycinanilid, Phenylglycinphenylamidoëssigsäure aus Anilin 1123 f.; Bildung von p-Ditolyldiketopiperazin aus monochloressigsaurem p-Toluidin (resp. Tolylglycintoluid), von o-Ditolyldiketopiperazin, Verhalten von  $\beta$ -Monochlormiichsäure gegen Anilin, von Aepfelsäure gegen Anilin 1124; Azofarbstoffe aus o-Diamidostilben, Salze des o-Diamidostilbens 1280, Verbindung  $C_{74}H_{50}N_{14}S_6O_{18}$  aus Diazo- und Tetraazostilben 1281; Eigenschaften und Verhalten von Verbindungen aus Tetraazostilben Diazo- und (Tabelle) 1282 f.; Synthese mehrbasischer Säuren: Propionylpentacarbonsäure, Salze und Aethyläther 1694 ff.; Diäthylacetylentetracarbonsäure-Aethyläther aus Aethylmalonsäureäther 1903; Verhalten von Natriummalonsäureäther gegen Aethylchlormalonsäureäther: Bildung von Acetylentetracarbonsäure-Aethyläther 1904; Darstellung von Butenyltricarbonsäure - Aethyläther aus α-Monobromnormalbuttersäure- und Natriummalonsäureäther, Eigenschaften, Aethylderivat 1905 f.; Darstellung von a-Monobromnormalbuttersäurebromid resp. -Aethyläther 1905 Anmerkung; para-symmetrische und anti-s-Diäthylbernsteinsäure 1907; Umwandlung der s-Diäthylbernsteinsauren in einander 1909 f.; Eigenschaften substituirter Bernsteinsäuren 1910 f.

Bischoff (C. A.) und Emmert (A.), Untersuchung über Propinyl-, Monochlorpropinylpentacarbousäure-, Hexaindekacarbousäure-, Butonylheptacarbonsäure-, Octointesserakaidekacarbonsäure-Aethyläther 1696 f.

Bischoff (C. A.) und Hjelt (Edv.), Untersuchung von para-s-Diäthylbernsteinsäure und Salzen 1907 f.; von anti-s-Diäthylbernsteinsäure und Salzen 1909.

Bischoff (C. A.) und Ollino, Untersuchung über a-Diäthyläthenyltricarbonsäure-Aethyläther 1697.

Bischoff (E.), Einwirkung von salpetriger Säure auf Tetramethyldiamidobenzophenon: Bildung des Körpers C<sub>17</sub> H<sub>10</sub> N<sub>2</sub> O<sub>2</sub> 1611 f.

pers C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub> 1611 f. Bishop (R. W.), Bestimmung zuckerhaltiger Substanzen 2581.

Bishop (W.) und Ferrer, Analyse echter Weine aus den Pyrenäen 2792 f.

Bishop (W.) und Ingé (L.), Nachweis von Baumwollsamenöl 2598.

Bisset (G. F.), Bekämpfung der Phylloxera 2801 f.

Bistrzycki (A.), Verhalten der Opiansäure gegen substituirte Phenylhydrazine und Diamidoverbindungen: Diphenylhydrazonopiansäure, Diphenylhydrazonmononitroopiansäure und Salze 1966; Opianylhydrazobenzol, Benzidylopiansäure, Opianharnstoff 1967; Toluylenopianin 1968.

Bitschichin (Athan.) siehe Zelinsky (N.).

Bizio (G.), Nachweis von Baumwollsamenöl im Olivenöl 2590.

Bladin (J. A.), Bis-phenylmethyltriazol und Salze 1382 f.

Blake (J.), Zusammenhang zwischen den molekularen Eigenschaften unorganischer Verbindungen und ihrer Wirkung auf belebte Materie, Beziehungen zwischen Atomicität der Elemente und deren biologischer Wirkung 2441.

Blake (J. A.) siehe Chittenden (R. H.).

Blake (L. J.), Elektricität beim Verdunsten von Flüssigkeiten 344.

Blakesley (T. H.), neues Barometer (Amphisbäna) 2611.

Blanc (M. le) siehe Le Blanc (M.).

Blank (A.) siehe Wislicenus (J.).
Blarey, Bestimmung des im Wasser gelösten Sauerstoffs 2525.

Blasi (L. de), Typhotoxin aus Culturen von Typhus-Bacillen 2300 f.

Blau (F.), Destillation pyridinmonocarbonsaurer Salze: von picolinsaurem Kupfer (Bildung eines Dipyridyls) 1037 f.

Bleibtreu (L.), Größe des Eiweißumsatzes bei abnorm gesteigerter Nahrungszufuhr 2398; siehe Pflüger

Block (H.), Bestandtheile der Epheupflanze (Hedera helix): Hederasäure, Hederagerbsäure, Hederaglycosid 2374.

Blomstrand (C. W.), Zirkonerde als Mineralbasis bei Zirkon, Katapleït, Eudialyt 637; Platinverbindungen des Aethylsulfids: Platoäthylsemidisulfinα- und -β-chlorid, Platoäthylsulfin--jodid, Platoäthylsulfinbromid, chlorplatinit, Platoäthylmethylsulfinchlorid, Platoäthylpropylsulfinchlorid, -jodid, 2202 f.; Platoathylsulfinnitrit, -sulfat, -phosphat, -nitrat, -chromat, -oxalat, Platinäthylsulfinchlorid, -bromid, -bromochlorid, -jodid 2204 f. Blomstrand (C. W.) und Rudelius,

Verhalten von Platinverbindungen gegen Amylsulfid: Platosamylmercaptid, Platosamylsemidisulfinchlorid und -jodid 2215 f.; Verhalten von α-Methylsulfinchlorid gegen Amylsulfid

2216.

Blondlot (B.), diëlektrische Doppelbrechung 432.

Blondlot (R.), Theorie des Diamagnetismus 415; siehe Bichat (E.).

Blondlot (R.) und Bichat (E.), Bestimmung der Potentialdifferenz zwischen Quecksilber und Elektrolyten 348 f.

Blount (B.), Kohlenstoffbestimmung im Stahl 2541 f.; Anwendung von Salzsäure als Reagens auf Eisenoxyd und Kobalt 2548.

Bloxam, Fällung von Thonerde und Eisenoxyd als Phosphate 2551.

Blümcke (A.), Untersuchung der specifischen Gewichte, der Dampfspannung einiger Gemische von schwefliger Säure und Kohlensäure 152 f.

Blum (L.), Schwefelbestimmung in Coaks 2530; Bestimmung von Thonerde neben Eisenoxyd und Phosphorsäure 2546 f., des Eisens in Eisenerzen 2549; Nachweis von Albumin im Harn 2600.

Blumenthal und Klenze (v.), Prüfung von Labpulver 2595.

Blythe (G. W.), Verhalten von Arsenchlorid beim Erhitzen mit Quecksilbercyanid (Arsencyanid?) 713; Darstellung von Alkarsin 2234.

Boccardi (G.) siehe Manfredi (L.). Bochefontaine und Gley, Wirkung des Anagyrins 2296.

Bock (J.), Anwendung von comprimirter schwefliger Säure in der

Zuckerfabrikation 2782.

Bockai (A.), Wirkung von Bestand-theilen der Fäces auf die Darmbewegung 2449.

Bockairy (P.), Nachweis von Verfälschungen in der Butter 2597.

Bocquet, Wiederbelebung der Knochenkohle in der Zuckerfabrikation 2783 f.

Bodisko (A.), Lösungs- und Bildungswärme des wasserfreien Lithiumiodids 322.

Bodländer (G.), Werthbestimmung der Handelspeptone 2586.

Bodländer (G.) und Traube (J.), Fuselgehalt von Branntweinen 2806 f.; Scheidung von Gemischen aus Aethyloder Methylalkohol mit Wasser von Fuselöl und ätherischen Oelen 2807.

Böhme, Untersuchung von Mörtelproben vom Dome zu Halberstadt

2735.

Boehringer, Escridin aus Calabarbohnen 2297, Anm.

Böhringer (C. F.), Darstellung von α-Pyridylacrylsäure und von α-Pyridylmilchsäure 2708.

Böniger (M.), Bildung von Dibromchinon-p-dicarbonsaure-Aethyläther, Darstellung aus Succinylobernsteinsäureäther 1893 f.; Dibromhydrochinondi- und Dibromchinonhydrodicarbonsäureäther, Dibromhydrochinondiund Dibromchinonhydrodicarbonsäure 1894 f.; Untersuchung von Dibromchinon-p-dicarbonsaure-Aethylather, Bildung aus Dibromhydrochinondicarbonsaure - Aethyläther 1895 f.; Diamidochinondicarbonsäureäther, Diamidochinonhydrodicarbonsäureäther (Diimidodihydrodioxyterephtalsäureäther) 1896; Salze und Derivate des Diamidochinonhydrodicarbonsäure-Aethyläthers 1897; Diamidoterephtalsäure 1898.

Börnstein (R.), Elektrodynamometer 347.

Bössneck (P.), Condensation secundärer, aromatischer Amine Chloralhydrat: Monomethylund Monoäthylamidophenyloxytrichloräthanchlorhydrat 1074 f.; Verhalten von Aceton gegen Sulfite aromatischer Amine: Darstellung von Aceton-Anilin-

sulfit, von Acetondimethyl-, von Aceton - Monoäthylanilinsulfit, Aceton - Aethenyltoluylenamidinsulfit, von Anilinsulfit 1567 f.; Extractionsapparat zur Fettbestimmung 2618. Böttcher (W.) siehe Krämer (G.).

Böttinger (C.), Darstellung und Eigenschaften von basischem Aluminiumsulfat 562; Wassergehalt von uvinsaurem (pyrotritarsaurem) Calcium und Baryum 1881; Verhalten der Gallussäure beim Erhitzen, von Pentaacetyltannin resp. von Triacetylgallussäure gegen Eisenchlorid, Umwandlung von Tannin in Gallussäure, Verhalten von Tannin gegen salz-saures Phenylhydrazin 1943 f.; Verbindungen von Leim mit Gerbsäure (Eichenrindengerbsäure) 2344 f.

Boggio (E.), specifische Gewichte der activen ( $\beta$ -) Asparagine 1819.

Boguski (J. J.), Methode und Apparat (Dilatometer) für Messung der Compressibilität resp. Ausdehnung von Flüssigkeiten 197 f.

Bohland (K.), Harnstoffbestimmung

Bohn (C.), Destillation von Quecksilber 2612

Bois (H. E. J. G. du), Susceptibilität und die Verdet'sche Constante von Flüssigkeiten (Magnetisirungsconstante) 420 f.

Boisbaudran (Lecoq de), Spectrallinien des Goldes 436; Phosphorescenzerscheinungen an Calciumcarbonat 446; Oxydationsstufen von Chrom und Mangan in ihren fluorescirenden Verbindungen 598 f.; Fluorescenz (Spectralband) von Kalk und Mangan 600; Fluorescenz (Spectralband) von Kalk und Chrom 601 f.; Fluorescenz von Chromoxyd und Thonerde 602 f.; Fluorescenz von Thonerde, Verhalten gegen Chromoxyd 603 f.

Boissieu (Pierre de), neue Darstellung des Tetraphenyläthylens 859 f.; Darstellung, Eigenschaften von Methyl-jodoform 929.

Bokorny (Th.), Wasserstoffsuperoxyd in den Pflanzen 2588.

Bokorny (Th.) und Löw, Silberabscheidung in lebenden Zellen 2588.

Bolton, Herstellung von Laternen-bildern 2905.

Bolton (H. Carrington), Catalog chemischer Zeitschriften 3; neue Elemente 458.

Bolton (P. R.) siehe Chittenden (R.

Boltzmann (L.), thermochemischer Satz 293; kinetische Gastheorie, Geschwindigkeit der Gasmoleküle, Gleichgewicht der lebendigen Kraft bei der Bewegung der Gasmoleküle

Bombelon (E.), Darstellung der Mutterkornalkaloïde Ergotinin und Cornutin 2299.

Bondzyński (St.), Sulfhydrylzimmtsaure und Derivate 1991.

Bongartz (J.), Verhalten von Thioglycolsäure gegen Aldehyde, Ketone und Ketonsäuren 1727 ff.: Darstellung von Benzylidendithioglycolsäure 1727, von Aethylidendithioglycolsäure, o-Mononitrobenzylidendithioglycolsäure 1728; m - und p - Nitrobenzylidendithioglycolsaure, o-Oxybenzylidendithioglycolsäure, Zimmtaldehyddi-thioglycolsäure 1729; Verhalten von Thioglycolsäure gegen Ketone und Chinone: Darstellung von Dimethylmethylen -, Methylphenylmethylen-, Diphenylmethylendithioglycolsäure Brenztraubenthioglycolsäure 1730 f.; Brenztrauben -, Acetessigäther-, Lävulinsäuredithioglycolsäure 1731; Oxydation der Condensationsproducte aus Thioglycolsaure mit Aldehyden 1731 f.

Bongartz (J.) und Classen (A.), Atomgewichtsbestimmung von Zinn

Bonizia und Negrita, Lantanin aus Lantana brasiliensis (Yerba sagrada)

Bonnaus (E.) siehe Deniges (G.). Bonz (A.), Bildung von Säureamiden aus Estern und Ammoniak, Bildung von Estern aus Säureamiden und Alkohol 34 bis 40; Esterbildung und Molekulargewicht 41.

Boole (Frl. L. E.) siehe Dunstan. Bordas, Weinkrankheit durch Mikroben 2349.

Borgiotti (F.), Wirkung von Adonis aestivalis 2453.

Borgmann (C.), Weinuntersuchung

Borgmann (E.), Untersuchung von Gewürzpulvern 2588 f.

Borgmann (J.), Fortpflanzung des elektrischen Stromes durch die Luft 398; Einfluss des Lichtes auf elektrische Entladungen 402 f.

Borland, neues Pulver "Carbodynamit" 2723.

Borland (W. D.) und Reid (W. F.), Zusammensetzung, Wirkung des Sprengmittels "Carbodynamit" 2720 f.

Bornträger (A.), gerichtliche Weinanalyse 2606; Untersuchung von Butter 2777; Zuckersteuer und Oenologie in Italien 2795; Verwerthung der Weinrückstände 2802; Petroleum als Denaturirungsmittel für Spiritus 2811 f.

Bornträger (H.), Anwendung von Salicylsäure zur Haltbarmachung von Titerflüssigkeiten 2519; Untersuchung des Acetaldehyds 2571.

Borrelli (S.), Verhalten von Benzoylchlorid gegen symmetrisches Tribromanilin: Benzo (Benzoyl-) tribromanilid, Dinitroderivate 1937.

Boschi (C.) siehe Danesi (L.); siehe Giunti (M.).

Bostock (G. H.), verbesserte Filterständer 2612; Verschlus für Reductionsflaschen 2617.

Bothamley (C. H.), Verhalten von Oxalsäure gegen Kaliumdichromat 1750 f.

Bothamley (C. H.) und Thompson (G. R.), Bestimmung von Chloraten (Reduction mittelst des Zink-Kupfer-Elementes) 2529.

Bottomley (J. T.), Luftthermometer 302.

Bouchardat (C.), antiseptische Wirkung von  $\beta$ -Naphtol, von Jodoform, von Jodol, von Naphtalin 2471.

Bouchardat (G.) siehe Voiry (R.). Bouchardat (G.) und Lafont (J.), Umwandlung von Terpilen in Menthen 905 f.

Bourgeois (L.), künstliche Darstellung von Hydrocerussit aus Bleiacetat mittelst Harnstoff 625 f.; Bleiweiß (Silberweiß), Cerussit 626.

Bourgerel (O. L.) siehe Reillon (D. G.).

Bourquelot (E.), Untersuchung des Magensaftes 2438 f. Bourquelot (Em.), alkoholische Gäh-

rung von Galactose 2460.

Bouty (E.), elektrisches Leitungsvermögen der Salzlösungen und Säuren 376 f.; Elektrometer zum Studium des chemischen Gleichgewichts 377 f.; molekulare Leitungsfähigkeit von Salpetersäure und von Lösungen von Nitraten in Salpetersäure 379 f.

Bouty (E.) und Poincaré (L.), Bestimmung elektrischer Widerstände geschmolzener Salze 387 f.

Bovet (V.), chemische Zusammensetzung der Bacillen von Erythema nodosum 2512 f.

Bowen (H. C.) siehe Waller (E.). Bowler (Th. Ide), Verarbeitung der Kobalterze in China 2640.

Bowman siehe Liebermann (C.).

Boyen (E. v.), Salze und Derivate des Dibromeugenols, Dibromprotokatechudimethyläthersiure aus Dibromeugenol-Methyläther 1474; Destillation im Vacuum 2612.

Bracci (F.), Düngerwerth des Eisenvitriols 2749.

Brandhorst (C. H.) und Kraut (K.), Darstellung, Eigenschaften des sauren duodeciphosphorwolframsauren Natriums 610; Gewinnung der Phosphorwolframsäure, Eigenschaften, Natrium-Baryum-Salz 611.

Brasse, Nachweis von Eiweiss, Peptonen und Alkaloïden im Harn 2601.

Brauer (E. J.), Herstellung von Kunsthefe, Vermeidung der Schaumgährung 2808.

Braun (E.) und Meyer (V.), Untersuchung über Aldine 1223 f.: Tetraphenylaldin, Tetranitrophenylaldin 1224; Diphenylaldin (Isoïndol) aus Esoamidoacetophenon 1225 f.

Braun (F.), Zustandsänderungen von Systemen 27; Untersuchung über den Druck gemischter Gase 167 f.; Spiegelgalvanometer 346; "Deformationsströme" 363 ff.; elektrisches Pyrometer 371; Diamagnetismus 415.

Braun (J.), Verhalten des Wassers gegen Metalle 2622.

Brauner (B.), Atomgewicht von Sauerstoff 97; Dichten der Lösungen von Ceriumsulfat 157, Tabelle 159.

Brauner (B.) und Tomiček (F.), Verhalten der Arsensäure gegen Schwefelwasserstoff 529; Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Arsensäure 2539 f.

Braungart (R.), Vortrag über Hopfentrichome resp. das Lupulin 2814 f.

Bréal (E.), Fixirung des atmosphärischen Stickstoffs durch Leguminosen, deren Wurzeln Knollen haben 2350; Nachweis von Salpetersäure in Wässern und Bodenarten 2534.

Bredig (G.) siehe Will (W.).

Breinl (F.), Ursachen des ungleich-

mässigen Anfallens von Farbstoffen auf Schafwolle 2865 f.; Reactionen von Orseille, Nachweis von Rosanilinfarbstoffen in Orseilleextracten 2867. Breithaupt siehe Gattermann

(Ludwig).

Brélaz (G. L.) siehe Pictet (R. P.). Bremer (G. J. W.), Dichte und Wärmeausdehnung von Salzlösungen (Chlorcalcium -, Natriumcarbonatlösungen) (Apparat) 229 bis 237.

Bretschneider, Löslichkeit von Tricalciumphosphat, Thomasvon schlackenmehl in Wasser 2747 f.

Brezina, Krystallform eines aus Methyläthylacrolein gewonnenen Platin-salzes (C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N . H Cl)<sub>2</sub> Pt Cl<sub>4</sub> (Picoliuplatinehlorid?) 1537 f.; Krystallform der Hemipinsäure aus Narcotin 2260, der Papaverin-Hemipinsäure (Metahemipinsäure) 2261.

Brieger (L.), Tetanin (Umwandlung in die Base C<sub>6</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>2</sub>), Mytilotoxin: Unterscheidung giftiger und genießbarer Miesmuscheln 2300; Vorkom-

men von Tetanin 2407.

Briem, Entwickelung der Zuckerrübe 2781; Verschiedenartigkeit der Rübenpflanzen 2782.

Brink (J.) siehe Kronecker (H.).

Briosi (G.), Mittel zur Bekämpfung der Peronospora des Weinstockes 2799. Brociner (A. L.), Reactionen von Alkaloïden 2583.

Brögger (W.C.) siehe Paijkull (G.). Brömme, Oxalyldiaceton (diacetylirtes

Diacetyl) 1567.

Brömme (Chr.), Einwirkung von Brom auf Naphtochinonoxime: β-Bromnaphto-β-chinon-α-oxim, Bromnaphtochinon 1348; Bromnaphtohydrochinon, Bromoxynaphtochinon,  $\beta$ -Brom- $\beta$ anilido - α - naphtochinon, Naphto - α chinon- $\beta$ -oximbromid,  $\beta$ -Bromnaphtoα-chinon-β-oxim, β-Dibrom-α-naphtochinonoxim 1349; Einwirkung von Monaminen auf Naphtochinonoxime: Anilidonaphtochinonanilid und Dinitroverbindung 1349 f.; p-Toluido-naphtochinon - p - toluid und Salze, p-Cumidinverbindung und α-Naphtylderivat des Naphtochinonoxims, Verhalten von Anilidonaphtochinonanilid

Brömme (E.) und Claisen (L.), Einwirkung des Oxaläthers auf Aceto-phenon: Darstellung von Benzoylbrenztraubensäure 1587 f.; Benzoylanilbrenztraubensäure, Oxalyl - Diacetophenon (dibenzoylirtes Diacetyl):

Darstellung, Eigenschaften 1588. Brömme (R.), Darstellung von Amidoderivaten des m-Xylols: m-Xylylamin und Salze 1103; m-Xylylthioharnstoff, m-Dixylylthioharnstoff,m-Xylylsenföl, m-Xylylharnstoff, m-Dixylylharnstoff, m-Xylylphenylharnstoff, m-Benzoylxylylamin 1104; m-Acetylxylylamin, m - Xylylendiphtalimid, m - Xylylendiamin und Salze, m-Diacetylxylylendiamin 1105.

Brogniart (Ch.) siehe Arnaud. Brouardel siehe Bergeron.

Brouillon (M.), Untersuchung der permanenten Deformationen (Thermodynamik) 293.

Brown siehe Liebermann.

Brown (H. T.) und Morris (G. H.), Molekulargewichtsbestimmung nach Raoult von Kohlenhydraten 119 ff.

Brown-Séquard und Arsonval (d'), alkaloïdartiges Gift in der ausgeathmeten Luft von Säugethieren 2443. Browne (G. M.) siehe Michael (A.). Broyer und Petit, Reinigung des Alkohols durch Ozon 2809.

Bruck (C.), Einfluss des Sublimates

auf den Stoffwechsel 2446. Brüggemann (B.), Verhalten von n-Buttersäure-Aethyläther gegen Natrium: Derivate der Dibuttersäure 1769 f.; Dipropylketon und Derivate 1770; Verhalten von Isobuttersäure-Aethyläther gegen Natrium: Isobutyl-, Aethyl-Isobuttersäure, Di-Isobutyron 1770 f.; Isobutyliden - (resp. Isobutylen -) Isobuttersäure, Aethyliden - (resp. Aethylen -) Isobutyliden-(resp. Isobutylen-) Isobuttersäure 1772. Brühl (J. W.), vergleichende Untersuchungen der Terpene und deren Abkömmlinge 878 bis 883: Citren, Kautschin, Isoterebenthen, Isoterpen, Terpinolen, Sylvestren 879; Pinene,

Lauren, Menthen, Phellandren, Terpinen, Camphen 880; Untersuchung von camphenhaltigen Pinenen, von Sesquiterpenen 881; Classificirung, Constitution von Terpenen, Constitution von Australen, Phellandren, Terebenthen, Terpinen, Lauren, Camphen 882 f.; Untersuchung von sauerstoffhaltigen Derivaten von Terpenen (Menthol, Menthon, Terpin, Terpineol, Aethylencampher) 883 f.; Constitution von Champherderivaten und Camphen

(Myristicol, Absinthol), von Shikimol und Eugenol 885 f.; Destillation im Vacuum 2612.

Brüning siehe Meister.

Brüning (G. v.), Methylhydrazin aus Nitrosomethylharnstoff 1351 f.

Brünn (Otto), Untersuchung von Murexoïn (Tetramethylmurexoïd) 785 f.

Brugnatelli (E.), Wirkung des Calomels als Diureticum 2446.

Brugnatelli (L.), Krystallform des Pyrens 925 f.; Krystallform von  $\alpha$ - Asparaginsäure - Monoäthyläther 1812 f., von  $\alpha$ - Asparagin 1813, von  $\beta$ - Asparaginsäure - Monoäthyläther 1818, von phtalimidisäthionsaurem Kalium 2176.

Bruhns, Oxydation von Dextrose 2312. Brullé (R.), Nachweis von Verfälschungen im Olivenöl 2591.

Brunn (A.), Darstellung peptonhaltiger Maltosepräparate 2821.

Brunn (Ö.), Bestimmung des Arsenwasserstoffs in Gasgemischen durch Jod 2539.

Brunnemann (C.), Bestimmung der Phosphorsäure in Düngemitteln (Thomasschlacke) 2536 f.

Brunner, Methode der Halbtonätzung 2907.

Brunner (H.) und Chuit (Ph.), aund β-Dichroïne 1317 f.; Oxychroïne, Chroïne, Acetyl - a - phenoldichroïn, Acetylphenoloxychroïn, Acetyl- $\alpha$ -or-1318; cindichroïn Thymolchroin, Acetylthymolchroïn 1319; Untersuchung von Dichroïnen aus Phe-nolen: Monochlor-a-pentaresorcin-, Monobrom -  $\alpha$  - tetraresorcindichron äther und Derivate 1510; Monochlorund Monobrom-α-orcindichroïn und Derivate, Monobrom - α - tetraorcindichromather 1511 f.; Verhalten von Phenol gegen Brom-Königswasser (Bildung von Dibrom-o-nitrophenol) 1512.

Brunner (H.), Krämer und Chuit, Untersuchung von Dichroïnen und Oxychroïnen aus Phenolen, aus p-Amidophenolsulfosäuren 1509.

Bruns (W.) und Pfordten (O. von der), Quecksilberoxydul 648.

Brunton (T. Lauder), Wirkung des Amylnitrits 2447.

Bruttini (A.), Bestimmung von Glucose in Mosten, Weinen etc. 2604.

Bruylants (G.), Bildung von Sulfocyanwasserstoffsäure im thierischen Organismus aus Eiweißkörpern 2407; Verhalten des Saccharins im Organismus 2424 f.

Buchan (A.), Bestimmung der Phosphorsäure in Thomasschlacke 2537.

Buchanan, Pfeilgift aus Strophantus 2380.

Buchanan (J.) siehe Mills (E. H.).

Buchner (Ed.), Quecksilber-Diazoëssig-äther 1783; Verhalten von Diazoessigsäureestern gegen Ester ungesättigter Säuren: Fumar- resp. Zimmtdiazoëssigsäureester 1742 f.; Fumardiazoëssigsäure - Methyläther 1743: (1, 2, 8-) Trimethylentricarbonsäure-Methyläther, Trimethylentricarbonsäure, deren Anhydrid und Salze 1744; Zimmt - Diazoëssigsäure - Aethyläther, Umwandlung in Phonyltrimethylendicarbonsäure - Aethyläther, Zimmt-Diazoëssigsäure (Eigenschaften, Verhalten, Salze) 1745 f.; Reduction der Zimmt - Diazoëssigsäure, Phenyltrimethylendi - und - monocarbonsaure und deren Salze 1746; Verhalten von o-Mononitrophenylpropiolsäure-, von Benzoësäure - Aethyläther gegen Diazoëssigäther 1746 f.

Bueren (van), Ausnutzung und Vernichtung der Straßenabfälle der Städte 2770.

Bufalini, therapeutischer Werth des Sozojodols 2452; therapeutische Anwendung von Cascara sagrada 2453.

Buisine (A. und F.), Vorkommen von Glycolsäure, von Propylendicarbonsäure, von Aepfelsäure im Schweiße des Schafes 2434.

Buisine (A. und P.), Verhalten von pyrogallussäurehaltiger Natriumsulfitlösung gegen Metalloxyde 2556.

Bunge (G.), Sauerstoffbedürfnis der Schlammbewohner 2436.

Burbank (B.), Photographie des wenigst brechbaren Theiles des Sonnenspectrums 434.

Burbury (S. H.), Diffusion der Gase 275.

Burchard (O.), chemische Dynamik: Jodwasserstoff gegen Jodsäure 55; Jodwasserstoff gegen Chlorsäure, Bromsäure 56.

Burchard (O.) und Michaëlis (A.), α-Aethylen- und Benzylidenphenylhydrazin 1959.

Burcker (E.), Toluylpropiousäure und Salze 1037.

- Burfeind (W. H.), Goldextraction mittelst Brom 2652.
- Burgerstein (A.), Einfluß des Camphers auf die Keimkraft der Samen 2758 f.
- Burkhard, Darstellung von Raffinose aus den Nachproducten der Melasseentzuckerung 2784.
- entzuckerung 2784. Burton (Ch. V.), elektromotorische Contactkräfte 338.
- Burton (W. M.) siehe Morse (H. N.). Buschan (G.), Amylenhydrat als Hypnoticum 2447.
- Cahn und Mehring, Untersuchung des Magensaftes 2602.
- Cailletet (L.), Apparat zum Erhitzen von Substanzen inmitten eines comprimirten Gases auf eine hohe Temperatur 166; Luftthermometer 302.
- Cailletet (L.) und Colardeau (E.), Grenzen für das Lufthermometer 303; Temperaturerniedrigung in Mischungen mit fester Kohlensäure 309 f.
- Calderon (L.), Anweisung zum Ablesen des Thermometerstandes 300.
- Camerer (W.), Stoffwechsel bei Kindern 2397; Verhältnis des Harnstoffstickstoffes zum Gesammtstickstoff des Harns 2429; Bestimmung des Gesammtstickstoffes im Harn 2598 f.
- Camerlander (C. v.), Untersuchung atmosphärischen Staubes 545.
- Cameron (Ch. A.) und Macallan (J.), Einwirkung von Ammoniak auf Selendioxyd (Entstehung von neutralem und saurem selenosaminsaurem Ammonium) 503 f.
- Campani (G.) und Grimaldi (S.), Vanillin in Lupinus albus 2366; Untersuchung der Samen von Lupinus albus 2368 f.
- Campani (R.), Verhalten von Cholalsäure gegen Phosphoroxychlorid: Dyslysin 2418.
- Campari (Giacomo), Darstellung von Stickoxydul 505 f.
- Campbell (A.), Peltier'sche Wirkung an Elementen von Eisen-Cadmium, Zink-Eisen, Nickel-Neusilber 361.
- Campbell (C.), Kobaltchlorür als Indicator beim Titriren von Ferrisalzen mit Zinnchlorür 2548.
- Cannone (G.) siehe Oglialoro (A.). Cantor (H.) siehe Benedikt (R.).
- Canzoneri (F.) siehe Arata (P. N.).

- Carles (B.), Bestimmung des Gypszusatzes in Weinen 2603 f.
- Carlsson, Modification des Bessemerprocesses 2636 f.
- Carluggi (M.), Wirkung des Rebenschnittes auf den Weinstock 2349.
- Carnegie (D. J.), volumetrische Bestimmung des Eisenoxyds 2549; siehe Ruhemann (S.).
- Carnelley und Frew (W.), Corrosion won Wasserleitungsröhren aus Blei 2643 f.
- Carnelley (T.) und Dunn (J.), Darstellung eines isomeren Diphenylenketons und Derivate aus Phenol und Schwefelkohlenstoff 1601.
- Carnelley (T.) und Thomson (A.), Untersuchung über die Löslichkeit isomerer organischer Verbindungen, von Natrium- und Kaliumnitraten in Beziehung zum Schmelzpunkt 250 bis 254.
- Carnelley (T.) und Walker (J.), Polymerisation der Metalloxyde 458 f.
- Carnelley (T.) und Wilson (Thos), Bestimmung der Anzahl der Mikroorganismen in der Luft 2478; Gehalt an Mikroorganismen der Luft in Moorländereien 2478 f.
- Carnot (A.), quantitative Bestimmung des Lithiums 2544 f.; Wasserstoffsuperoxyd zur Bestimmung der Chromsäure 2548; volumetrische Bestimmung des Mangans mit Wasserstoffsuperoxyd 2552.
- Carpené, Löslichkeit von Metallen in Rothwein 2798.
- Carrière, Accumulator mit Kohlenelektroden 354.
- Carson (A. J.) und Norton (T. H.), Einwirkung von Ammoniak und Aminen auf Urannitrat zur Bildung normaler Uranate organischer Basen 971.
- Casali (A.), Untersuchung der Thierfuttermittel Miogene und Galletta 2826.
- Case (W.), Kohle Platin Chlorsäurekette 348.
- Cassella (L.), neue Naphtylaminsulfosäure F 2700 f.; Darstellung der Sulfosäuren ätherificirter Oxydiphenylbasen 2704 f.; naphtalinazophenetolsulfosaures Natrium, Diamidoäthoxyphenylnaphtylsulfosäure, Diamidooxyphenyltolylsulfosäure, Diamidooxyphenyltolylsulfosäure 2705; neue Naphtolmonosulfosäure F, grüner

Farbstoff 2716 f.; Ueberführung der  $\beta$ -Naphtolmonosulfosäure F in eine neue  $\beta$ -Naphtol- $\delta$ -disulfosäure 2717 f.; neue  $\beta$ -Naphtolsulfosäure 2881; Gewinnung schwarzblauer Azofarbstoffe 2882.

Castelaz (J.), Manganoxalat zur Darstellung trocknender Oele 1747.

Castelnau (de), Analyse von Mineralwässern von Vals 2662.

Catlett (C.) und Price (R. C.), Feuerlöschgranate 2724 f.

Cattaneo (C.), elektromotorische Kraft des Daniell-Elementes 352.

Causse (H.), Einwirkung von Aldehyden auf Phenole, Acetal der Glyoxylsäure 1455; Verhalten von Acetaldehyd, von Aceton gegen Besorcin 1456; mafsanalytische Zuckerbestimmung 2579 f.

Cavazzi (A.), kieselfluorwasserstoffsaures Chinin, Siliciumfluorid-Chinin 2282.

Cavedoni (L.), Untersuchung der Farbstoffe in Nudeln 2588; Bestimmung der Alkaloïde in Blättern, Samen, Wurzeln, Rinden, Hölzern etc. und in Extracten 2589.

Caventou (E.) und Girard (E.), Einwirkung von Oxalsäure und Schwefelsäure auf Cinchonin: Bildung einer Base und einer dem Cinchonin isomeren Base 2288 f.

Cay (L. W. Mac), Einwirkung von Schwefelwasserstoff auf Arsensäure (Sulfooxyarsensäure) 2540.

Cazeneuve (P.), salzartige Verbindungen des Nitrocamphers (Nitrocampheratrium, -kalium 1636 f.; Mononitrocamphercalcium, -baryum, -zink, -eisenoxydul, -eisenoxyd, -silber 1637; Nitrocampherkupfer, -blei, -strychnin, -cinchonin, -morphin, -chinin 1638.

Cazeneuve (P.) und Hugounenq (L.), Homopterocarpin und Pterocarpin 2360 f.; Bestimmung des Gesammtstickstoffs in organischen Substanzen 2563; Verhalten von Phloroglucin gegen Anilinnitrat 2569.

Cellerier (L. J. H.), Herstellung colorirter Photographien 2908.

Chabrié (C.), Verhalten von Benzol gegen Selentetrachlorid, Darstellung von Diphenylselenid 1424 f.; Verhalten von Selenoxychlorid, von Selensäure, von seleniger Säure gegen Benzol 1425. Chabry (L. V.), Verfahren zum Studium der Diffusion von Säuren 274. Chamberlain (W. T.), Füllung von Granaten mit Chlorstickstoff 2723.

Chance (A. F.), Gewinnung des Schwefels aus den Sodarückständen des Leblanc-Processes 2686.

Chancel (G.) und Parmentier (F.), Bestimmung von Chloroform 2567.

Chandler (W.) siehe Tilden.

Chaperon (G.) siehe Gouy.

Chaperon (G.) und Mercadier (E.), lichtempfindliches Element 366.

Chapmann, Wirkung der Säuren auf die Hefe, analytische Untersuchung der Ueberführung von Hefebestandtheilen in Zucker 2495 f.

Chappuis (J.), latente Dampfwärme der schwefligen Säure, der Kohlensäure 311; siehe Maneuvrier (G.).

Chappuis (J.) und Rivière (Ch.), Dampfspannung, Siedetemperatur von Cyan 196; Vergleich zwischen Brechungsvermögen und Zusammendrückbarkeit der Gase 426.

Chappuis (P.), Vergleiche zwischen Gas- und Quecksilberthermometern 303 f.

Chardonnet (H.de), Denitrirung von Pyroxylin 2860.

Charrin und Roger (G. H.), Giftigkeit des Urins 2429.

Charrin (A.) und Buffer (A.), Ausscheidung von Impfstoffen durch den Urin 2422.

Chastaing (P.) und Barillot (E.), Untersuchung des Abfallwassers von Brüssel 2767, Analysendaten 2768.

Chatard (T. M.), Untersuchung von Wasser aus amerikanischen Sodaseen 2688.

Chatelier (H. le), Ausdehnungscoëfficienten von Porzellan, Eisen, Stahl, Gusseisen, Nickel 318; Gesetze des chemischen Gleichgewichts 331; Dissociation von Kohlensäure 333.

Chautard (P.), Darstellung von Cyanaldehyd, Verhalten, Derivate: Cyanäthylidendiphenyldiamin, Sulfocyanaldehyd 1518.

Chautemille (P.), Apparat zur Entwickelung von Schwefelwasserstoff 2615.

Chenevrier (A.), Untersuchung von Leinöl 2592.

Chevreul (E.), Absorption von Stickstoff durch die Pflanzen 2351. Chevron (L.) und Droixhe (A.), Darstellung und Eigenschaften von Magnesiumdoppelphosphaten und -arseniaten 523 f.

Chibret, antiseptische Wirkung von Quecksilbercyanid, von Quecksilberoxycyanid, von Sublimat auf den pyogenen Micrococcus aureus 2467.

Chiozza (L.), neue Luftpumpe 2610.
 Chittenden (B. H.) und Blake (J. A.), Einfluß des Antimonoxyds auf den Stoffwechsel 2397 f.; Vertheilung des Antimons im Organismus 2446.

Chittenden (B. H.) und Bolton (P. R.), Albumosen aus Eieralbumin 2341.

Chittenden (B. H.) und Whitehouse (H. H.), Metallverbindungen des Albumins und Myosins 2340.

Chodat (R.), Polygalit aus Polygala amara 2363 f.

Chodat (R.) und Chuit (P.), Untersuchung, Analyse der Kolanüsse 2370. Chodounsky (K.), Einwirkung von

Zink auf Chloral, Bildung von Chloroform, Acetylen 1519.

Chrapowitzki, Synthese der Eiweißstoffe in chlorophyllhaltigen Pflanzen 2336.

Chuard, Zusammensetzung der Weinhefe 2490 f.

Chuard (E.), Darstellung eines neuen Hydrates des Kupferchlorids 617 f.; siehe Dufour (J.).

Chuit (P.) siehe Brunner (H.) siehe Chodat (B.).

Church (A. H.), Vorkommen von Aluminium in Gefäßkryptogamen (Lycopodium alpinum, L. clavatum, L. Selago, L. cernum, L. Pflegmaria, L. billardieri) 2356.

Ciamician (G.) und Anderlini (F.), Einwirkung von Jodmethyl auf Pyrrolderivate: carbopyrrolsaures Natron (Bildung von Dihydrotetramethylpyridin, Parpevolin, Dimethyltetramethylpiperylammoniumjodid) 1010 ff.

Ciamician (G.) und Magnanini (G.), Bildung zweier isomerer Tetrabromide des Pyrrolylens 1019; Darstellung von α-Methyl-β-indolcarbonsäure (Methyl-κetolcarbonsäure) 2018 f.; β-Methyl-α-indolcarbonsäure (Skatolcarbonsäure) 2020; Eigenschaften der α-Methyl-β- und der β-Methyl-α-indolcarbonsäure, Acetylskatol, Oxydation des Acetylmethylketols: Acetyl-camidobenzoësäure, α- und β-Indolcarbonsäure aus Methylketol 2021.

Ciamician (G.) und Silber (P.), Apiol, Isapiol und Derivate: Apiolsăure, Apiolaldehyd, Apiolaldoxim, Apion, Constitution des Apiols 2387 f.

Ciamician (G.) und Zatti (C.), Darstellung von α-Indolcarbonsäure u. Methyläther 2021 f.; Iminanhydrid der Indolcarbonsäure 2023; β-Indolcarbonsäure 2023 f.; Eigenschaften, Verhalten der α- und β-Indolcarbonsäure 2024.

Cicognani (E.) und Sestini (F.), Untersuchung des Futter- und Streumittels "strame vallivo" 2757 f.

Cinelli (O.), Untersuchung von Bologneser "Negretino" 2791.

Claassen (H.), Schaumgährung der Nachproductfüllmassen bei der Verarbeitung schlechter Rüben 2789.

Claafsen (E.), Catalpin aus Catalpa bignonioïdes Wal 2357.

Claes (P.), Stickstoff bestimmung im Laboratorium zu Louvain 2562.

Claes Enebuske siehe Enebuske (Claes).

Claisen (L.) siehe Beyer (C.) siehe Brömme (E.).

Claisen (L.) und Fischer (L.), Untersuchung über Benzoylaldehyd, dessen Salze und Anilide 1546 f.; Benzylanilid, Ammoniakverbindung, Phenylazoverbindung, Phenylhydrazid des Benzoylaldehyds, Constitution des Benzoylaldehyds, Zersetzung zu Triphenylbenzol 1548.

Desiration (C.) und Lowman (O.), Untersuchung über Benzoylaceton und Derivate: Verhalten gegen Hydroxylamin (Bildung des Monazols C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>ON), gegen Jodäthyl [Bildung eines Gemisches aus Benzoëäther und Aethylacetophenon (Butyrophenon) resp. von Aethylbenzoylaceton] 1594.

Claisen (L.) und Stylos (N.), Untersuchung über Acetessigaldehyd, Salze, Zersetzung in 1, 3, 5 - Triacetylbenzol 1521; Ueberführung von Acetessigaldehyd in (1) Phenyl (5) Methylpyrazol, Darstellung von Propionylessigaldehvd (aus Ameisenäther Methyläthylketon), Ueberführung in Aethylphenylpyrazol 1521 f.; Butyrylessigaldehyd aus Ameisenäther und Methylpropylketon, Heptoylessigaldehyd aus Methylhexylketon und Ameisenäther 1523; Verhalten von Oxaläther gegen Aceton, Darstelvon Acetonoxaläther brenztraubensäure - Aethyläther) und Derivaten (Methylphenylpyrazolcarbonsäure) 1566 f.

Claisen (L.) und Zedel (W.), Verhalten von Chlorkohlensäureäther gegen Acetylaceton, gegen Acetessigäther, gegen Malonsäure-Aethyläther 1768

Clandon (E.) und Morin (E. Ch.), Producte der alkoholischen Gährung (Cognac - Weinsprit), Gährung von Zucker durch elliptische Hefe 2457 f.; Producte der Gährung von Trauben 2458.

Clar (C.), Einflus des Natriumcarbonates auf die Stickstoffausscheidung beim Menschen 2402.

Clark (J.), Phosphorsäurebestimmung durch Silbernitrat 2535; Eisenaluminiumlegirungen 2654.

Clark (S.), Verarbeitung des Fichtenholzes durch trockene Destillation 2853.

Clark (W.), Kalken der Kohle 2834 f. Clarke (F. W.), Chemie in Beziehung zum Staat, chemische Anstalten in Washington 3; Constitution natürlicher Silicate (Orthokieselsäure) 540; Nickelerze von Oregon 585 f.

Classen (A.), Uebertitansäure 634; Scheidung und quantitative Bestimmung von Titan und Eisen 2547; elektrolytische Bestimmung von Eisen 2549; elektrolytische Bestimmung des Kupfers 2557; Rheostat, Voltameter, Stativ für elektrolytische Bestimmungen 2609; siehe Bongartz (J.).

Classen (A.) und Schelle (R.), elektrolytische Abscheidung des Kupfers 2557; Scheidung von Zinn und Antimon 2559.

Claus (Ad.), Constitution des Benzols, Erörterung der centralen Bindung der aromatischen Kohlenwasserstoffe 827 f.; Constitution des Chinons 829; Untersuchung von (2,5)-Dibromcymol, Constitution und Derivate: Dibromdinitrocymol 942; Monobromdinitrotoluol, Dibrommononitrotoluol aus Dibromcymol 942 f.; Dibromterephtalsäure aus Dibromcymol, Constitution, Verhalten von (2, 5)-Dibromterephtalsäurechlorid, -amid, Baryum-, Silberund Kupfersalz von Dibromterephtalsäure 944; dibromcymolsaure Salze 944 f.; Constitution der Dibromcymolsäure, der Chlorcymolsäure 945; Chinolinsulfosäuren: Chinolin-m-sulfosäure und Salze 2189 f.; Chinolin-msulfochlorid 2190; Chinolin - m - sulfamid, Chinolināthyl - m - sulfobetaīn 2191; Chinolin-o-sulfosāure und Salze 2191 f.; Bromchinolin-o-sulfosāure und Salze, Bromchinolin - o - sulfochlorid, - o - sulfamid, Bromchinolin - o - sulfosāure - Aethylāther, Tribromchinolin 2192.

Claus (Ad.) und Cloet (Schoneveld van der), Dichlor-α-naphtochinon-sulfosäure und Salze 2184 f.; Oxychlor-α-naphtochinonsulfosäure und Salze 2185 f.; Phenoxychlor-α-naphtochinonsulfosäure und Salze, acetoxychlor-α-naphtochinonsulfosäure Salze 2186 f.; Anilidochlor-α-naphtochinonsulfosäure und Salze 2187; Untersuchung der Constitution der Dichlor-α-naphtochinondisulfosäure, β-Oxyphtalsäure 2188.

Claus (Ad.) und Cruisman, Dichlor-«-naphtochinondisulfosäure 2188.

Claus (Ad.) und Edinger (A.), Untersuchung über Isochinolin und Derivate: Isochinolinjodmethylat 1213.

Claus (Ad.) und Föhlisch (E.),
Untersuchung von 1, 2, 3, 4 - DurylMethyl - Keton und Derivate 1598 f.;
v-Duryl-Methyl - Keton, v-Durylglyoxylsäure (2, 3, 4, 5 - Tetramethylbenzoylameisensäure): Eigenschaften,
Verhalten, Salze 1599; v-Durylglycolsäure (2, 3, 4, 5 - Tetramethylmandelsäure), Eigenschaften, Salze, Reduction in v-Durylessigsäure (2, 3, 4, 5Tetramethylphenylessigsäure), v-Tetramethylbenzoësäure und Salze 1600.

Claus (Ad.) und Hoffmann, Mononitroïsophtalsäure (aus Nitroxylol resp. Mononitro-m-toluylsäure) und Salze, p-Mononitro-m-toluylsäure 1988 f.

Olaus (Ad.) und Jackson (U. A.), Untersuchung über o-Kresolderivate: Bromnitro-, Bromamidoverbindungen des o-Kresols 1468 f.; o-p-Dibrom-okresol, o-Chlor-p-brom-o-kresol, m-Chlor-, m-Bromtoluchinon und Derivate 1470; o-Chlor-o-kresol, o-Kresolp- und o-Kresol-o-monosulfosäure und Derivate 1471; o-Kresol-o-p-di-, o-Brom-o-Kresol-p-, p-Brom-o-kresol-osulfosäure und Salze 1472.

Claus (Ad.) und Kirsch, Säure  $C_{10}H_{12}O_2$  aus Dibromcymolsäure 945. Claus (Ad.) und Kurz (H.), p-Monochlor-m-nitrobenzoësäure und deren Nitril, p-Monochlor-o-nitrobenzonitril,

p-Chlor-o-nitrobenzoësäure und Salze, m-Monochlor-p-nitrobenzonitril, m-Monochlor-p-nitrobenzoësäure und Salze 1938 f.

Claus (Ad.) und Meixner (Al.), Narceïn, Narceïnsäure und Salze 2274; Spaltung der Narceïnsäure beim Erhitzen: Dioxynaphtalsäure und Salze, Naphtalsäure und Salze 2275.

Claus (Ad.) und Putensen (O.), cyanursaure Salze (Darstellung, Eigenschaften) 725 f.; cyanursaure Kupfersalze 726 f.; cyanursaure Magnesium, Cadmium- und Zinksalze 727; cyanursaure Salze von Nickel, Kobalt, Mangan, Tetramethylammonium und Chinolin 728; cyanursaure Salze von Alkaloïden 729.

Claus (Ad.) und Vis (G. N.), Untersuchung der beiden m-Monobromchinoline: Darstellung, Eigenschaften des Nitrats des zweiten m - Bromchinolins, des ana-Monobromchinolins, des m-Bromchinolins, von m-Monobrom-α-nitrochinolin, von m-Monobrom-α-amidochinolin 1181; Darstellung, Eigenschaften von m-Monobrom- $\beta$ -nitrochinolin, Verhalten von ana-Monobromchinolin, Darstellung und Eigenschaften seines Nitrats und Jodmethylats, von ana-Monobrom-α- und -β-nitrochinolin, Identität von p-Mononitrochinolin mit Pseudophenanthrolin 1182.

Claus (Ad.) und Wyndham (St.), Dinitroïsophtalsäure und Salze, Diamidoïsophtalsäure 1987; Dibromisophtalsäure und Salze, Oxydation von (4-) Mononitro-m-xylol zu (4-) Mononitroïsophtalsäure 1988.

Cleeves (J. F.) und Platts (J. C.), Analyse des Wassers aus der Kohlen-

Analyse des Wassers aus der Kohlengrube von Roundwood 2670. Clemence (A. B.), Filtriren schwer

filtrirender Flüssigkeiten 2613. Clerc (M.), Bestimmung von Zucker 2593.

Clerget, Bestimmung des Rohrzuckers neben Invertzucker in Melassen 2582.

Cleve (P. T.), Verhalten von α- und β-Naphtol gegen Chlor 1487 f.; Sulfimidoverbindungen: Dinitrodiphenyldisulfide resp. Dinitrodinaphtyldisulfide 2147 f.; δ-Amidonaphtalinsulfosäure und Salze, Diazonaphtalinsulfosäure 2179 f.; δ-Amidonaphtalinsulfosäureamid: Salze, Acetylderivat, Harustoffderivat, Amidothionaphtol

2180;  $\gamma$ -Amidonaphtalinsulfosäure und Salze,  $\gamma$ -Amidonaphtalinsulfosäureamid, Chlorhydrat, Acetylverbindung und Harnstoffderivat desselben,  $\gamma$ -Chlornaphtalinsulfosäure: Salze, Aethyläther, Chlorid, Amid 2182 f.;  $\alpha$ -Nitronaphtalin- $\beta$ -sulfosäuren ( $\gamma$ -Nitronaphtalinsulfosäure) 2184.

Cloizeaux (Ad.), optische Eigenschaften des Haidingerits (arsensauren Kalks), des künstlichen und natürlichen Pharmakoliths 530; Krystallform des Bertrandits 560; Vergleich zwischen künstlichen und natürlichen Bubinen 560 f.; Krystallform einer vierten Modification von Titansäure (Edisonit) 634.

Clymer (L. S.), Bestimmung von Phosphor im Eisen und Stahl 2535.

Cochenhausen (E. v.), Härtebestimmung des Wassers: Anwendung von Gypslösung zur Titerstellung der Seifenlösung 2523.

Cogwill (E. B.) siehe Wiley (H. W.). Cohen (Ch. H. Ali), Untersuchungen über den Typhusbacillus 2509 f.

Cohen (E.), Entstehung des Seifengoldes 657; goldführende Conglomerate von Witswatersrand 657 f.

Cohn (E.) und Arons (L.), Messung der Diëlektricitätsconstanten leitender Flüssigkeiten (Constanten für Xylol und Ricinusöl) 340 f.

Cohn (J.) siehe Marchand (F.).

Cohn (R.) siehe Jaffé (M.).

Colardeau (E.) siehe Cailletet (L.). Colasanti (G.), colorimetrische Bestimmung von Schwefeleyanwasserstoff in Harn, Speichel 2564.

Colasanti (G.) und Moscatelli (R.), Oxydation des Brenzcatechins im Organismus 2425; Paramilchsäure im Harn 2430.

Collie (C.) siehe Lawson (A.).

Collie (N.) siehe Letts.

Collie (Norman), Darstellung gemischter tertiärer Phosphine: Dimethyläthylphosphin, Diäthylmethylphosphin, Diäthylpropylphosphin, Diäthylbenzylphosphin (Diäthylbenzylphosphin (Diäthylbenzylphosphin uf Diäthylbenzylphosphin 2221 ff.; Einwirkung von Hitze auf Tetramethylphosphoniumjodid (Zersetzung), auf Tetramethylphosphoniumhydroxyd (Bildung von Trimethylphosphinoxyd), auf Tetramethylphosphinoniumchlorid (Tetramethylphosphin-

hydrochlorid), auf Tetramethylphosphoniumsulfat (Trimethylphosphinoxyd und -sulfid), auf Tetramethylphosphoniumbenzoat, -acetat, -dicar-

bonat (Zersetzung) 2223 f.

Collin (C. H.) und Benoist (L.), maßanalytische Bestimmung des Tannins 2573; Fermentation während des Tannirens, Tanniren (Gerben) in Gegenwart eines Antisepticums: Gerbeverfahren in Gegenwart von Quecksilberjodid 2856 f.

Collins (J. H.), Natur und Ursprung der Thone, Analysen von Kaolinen 563.

Colmann (H. G.), Derivate des Prin-Methylindols: Dibrom-, Dichlormethyloxindol, Methylpseudoïsatin Methylpseudoïsatinphenylhydrazon, Methylpseudoïsatinoxim, Monobrommethyloxindol, Methyloxindol

1386; Methyldioxindol 1387.

Colmann (H. G.) und Perkin (W. H.), jun., Untersuchung von Pentamethylenderivaten (Methylpentamethylencarbonsäuren und deren Derivate, Methyltetramethylen) 871 ff.; Darstellung von Pentamethylenderivaten: Methylpentamethylendicarbonsäure und deren Aethyläther, Methylpentamethylenmonocarbonsäure, Acetylmethylpentamethylenmonocarbon säure - Aethyläther, Methylpentamethylenmethylketon 1900 f.

Coloriano (A.), Ueberführung von amorphen Metallmolybdaten in den krystallisirten Zustand 604 f.

Colson (A.), Darstellung von Dioxyäthyldichinolin aus Tetraoxyäthylbenzidin 1209 f.

Combemale siehe Gaucher (E.) siehe Mairet (A.).

Combes (A.), Bildungswärmen der Acetylacetonate (Kalium- und Kupferverbindungen) 324; Chinolinsynthesen mittelst Acetylaceton und Derivaten (Darstellung von  $\alpha - \gamma$ -Dimethylchinolin,  $\alpha - \beta - \gamma$ -Trimethylchinolin, p- $\alpha$ γ-Trimethylchinolin, ο-α-γ-Trimethylchinolin) 1177 f.; Darstellung und Eigenschaften von α- und β-Dimethylnaphtochinolin und deren Chloroplatinate 1208 f.; Einwirkung von Phenylhydrazin und Hydroxylamin auf Acetylaceton (Bildung von Dimethylphenylpyrazol resp. eines Anhydrids des Monoxims) 1580.

Comboni (E.), Calciumphosphat als Ersatz des Gypsens der Weine 2797; Untersuchung von Weinen aus kupferhaltigen Trauben 2801.

Comey (A. B.) siehe Hill (H. B.). Comey (A. M.) und Jackson (C. Loring), Darstellung, Eigenschaften von krystallisirtem Zinkoxyd-Natron 612; Einwirkung von Fluorsilicium auf organische Basen: Bildung von Dianilinsilicotetrafluorid, Tri-o-, Tri-ptoluidindisilicotetrafluorid, Trimonochloranilindisilicotetrafluorid, Trimonobromanilindisilicotetrafluorid. Tridiphenylamin-, Tridimethylanilindi-silicotetrafluorid 1113; Trichinolindisilicotetrafluorid, Didimethylaminsilicotetrafluorid, Tridimethylamindisilicotetrafluorid, Structur von Dianilinsilicotetrafluorid 1114; wirkung von Siliciumfluorid auf organische Basen: Trianilin-Disilicotetrafluorid, Dianilin-Silicotetrafluorid, Tri-o- und -p-toluidin-Disilicotetrafluorid 2195 f.; Trimonochloranilin-, Tridiphenylamin-, Tridimethylanilin-, Trichinolin-Disilicotetrafluorid, Didimethylamin-Silicotetrafluorid, Tridimethylamin-Disilicotetrafluorid 2196.

Comey (A. M.) und Smith (F. W.), Eigenschaften, Verhalten von Tri-nitrosodimethylanilindisilicotetrafluorid , Dipyridinailicotetrafluorid, Tripyridindisilicotetrafluorid 1114.

Coninck (Oechsner de), Ptomaïn C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>N und Homologes C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>N aus Seepolypen (Octopus vulgaris), Salze 2299 f.; Verhalten von salzsaurem Pyridin im Hunde-Organismus 2452.

Conrad (M.) und Limpach (L.), Bildung von β-Phenylamidophenylacrylsäure-Aethyläther, Umwandlung in α-Phenyl-y-oxychinolin 1196; Synthesen von Homologen des Oxychinaldins: o- und p-Methyl-y-oxychinaldin aus o- resp. p-Tolylamidocrotonsäure-Methyl- oder -Aethyläther 1197; o-p-Dimethyl-γ-oxy-, -γ-chlorchinaldin; Phenylamidodimethylchinaldin 1198; o-p-ana-Trimethyl-γ-oxychinaldin aus Cumylamidocrotonsäure-Methyläther, Nitrodimethyloxychinaldinearbonsaure 1199;  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphto-y-oxychinaldin aus α- und β-Naphtylamidocrotonsäureäther 1200; Synthese von Dioxychinaldinderivaten: p-Methoxy-γ-oxy-chinaldin p - Methoxyphenylamidocrotonsäure-Aethyläther 1200 f.; p-Methoxy- $\gamma$  - chlor -, p -  $\gamma$  - Dimethoxychinaldin

1201; Jodmethylat des p-Methoxy-yoxychinaldins, p - Methoxy - methylchinaldon, Chlormethylat des p-Methoxy-γ-oxychinaldins, o-Methoxy-γoxychinaldin aus o - Methoxyphenylamidocrotonsäureäther 1202; Untersuchung über y-Oxychinaldin aus Phenylamidocrotonsäure - Methyläther, dessen Constitution und Derivate 1208; Chinaldyläthylcarbonat, Chinaldylbenzoat, Oxychinaldinazobenzolsulfosäure, Amido-γ-oxychinaldin 1204; γ-Oxychinaldinaldehyd, Salze und Derivate 1205; Trimethyloxychinaldinhydrazid, γ-Oxychinaldinsulfosäure 1206; Diazooxychinaldinanhydrid, Amidochinaldin, Chlornitrochinaldin 1207; Nitroamido-, Diamido-, Trichlorchinaldin 1208; Phenylamidocrotonsäureester: Tetramethylphenylamidocrotonsäure-Aethyläther, Ueberführung in Tetramethylphenyllutidonmonocarbonsäure 2013 f.; Darstellung von γ-Oxychinolinderivaten 2707.

Conroy, Nachweis von Baumwollsamenöl im Talg und Schweineschmalz 2598.

Constam (E. J.) und Goldschmidt (H.), Untersuchung der Amidösopropylbenzole: p-Monoamidoïsopropylbenzol, dessen Oxalat, Acetylderivat, p-Monocumylharnstoff 1080; Bildung von o-Monoamidoïsopropylbenzol, dessen Chlorhydrat und Oxalat, Acetyl-o-cumidin, o-Monocumylharnstoff 1081.

Contamine, Bestimmung von Wasserstoffsuperoxyd 2526 f.

Cook (E. H.), undulatorische Bewegung in Begleitung des elektrischen Funkens 338.

Cook (St.), Wirkung von elektrischen Funken auf Mischungen von Stickoxyd mit brennbaren Gasen 397.

Cooke (J. P.) und Richards (Th. W.), Bestimmung der Atomgewichte von Wasserstoff und Sauerstoff 100 f.

Cooke (St.), reducirende Wirkung des Wasserstoffes 462 f.; Untersuchung von Stickoxyd 506.

Cooper (Ch. F.) siehe Hermite.

Coppola (F.), Wirkung des Pilocarpins und seiner Derivate 2452.

Corin (G.) und Berard (E.), Untersuchung von Hühnereiweiß 2340. Cornelius (H.) siehe Moscheles

Cornellus (H.) siehe Moscheles (Rob.).

Costa (G.), Ausdehnung und Dichte von Amylalkohol 1417.

Couette (M.), Apparat zur Bestimmung der Reibung von Flüssigkeiten (Wasser) und Luft 199 f.

Couldridge (W.), Untersuchung von Chlorphosphorstickstoff (Bildung von Phospham) 528.

Coulon (M.) siehe Godeffroy (R.). Courtonne (H.), Wasserbestimmung im Rübenzucker 2581.

Covan (G. C.) siehe Ewing (J. A.).

Cownley (A. J.) siehe Paul (B. H.). Crafts (J. M.), Correction der Dichten von Gasen 151; Reinigung des Quecksilbers 647; Oxydirbarkeit des Quecksilbers durch die Luft, Verhalten von Platin in Berührung mit Quecksilber 648; siehe Friedel (C.).

Crafts (M.), elektrisches Signal beim Lufthermometer 302.

Craig (G.), Vorlesungsversuch: Apparat zur Demonstration der umgekehrten Verbrennung der Luft im Leuchtgase 452.

Cramer (A.), Untersuchung über Glycogen; Vorkommen im Organismus, Bestimmung 2404 f.; Bestimmung des Glycogens 2586.

Cramer (E.), Feuerfestigkeitsbestimmung der Thone 2733.

Crampton (C. A.), Untersuchung amerikanischer Biere, Weine und Apfelweine 2812.

Crépieux (P.) siehe Pictet (A.).
Creydt (R.), Bestimmung von Rohrzucker neben Invertzucker 2582.

Crismer (L.), Safranin als Reagens auf Traubenzucker 2578.

Cristaldi (G. Grassi), Phenylhydrazinderivat des Santonins 2302.

Crompton (H.), elektrische Leitungsfähigkeit wässeriger Lösungen (Existenz von Hydraten in Lösungen) 378 f.; Differentialquotienten der Widerstände für Schwefelsäure, Salpetersäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Kali- und Natronlösungen 379.

Crosa (F.) siehe Fileti (M.).

Cross (C. F.) und Bevan (E. J.), Einwirkung von Chlor auf Ligno-Cellulosen (Apparat) 2326; Verbrennung mittelst Chromsäure 2561; elektrisches Bleichverfahren 2859.

Cruisman siehe Claus (Ad.).

Cuboni (G.), Einflus der Temperatur auf die Mostgährung 2456. Cugini (G.), Einflus von Mitteln gegen Peronospora des Weinstockes (Kalkmilch, Kupfersulfat) auf die Zusammensetzung des Weines 2799.

Cuisinier, Einfluss der Kohlensäure auf die Malzwürze 2807.

Culloch (N. Mc.), Bestimmung von Jod neben Chlor und Brom 2528.

Culmann (J.), Einwirkung secundärer aromatischer Amine und Hydrazine auf Monobromacetophenon: Pr-2-Phenylindol aus Methylphenacylanilid, Phenylglyoxalmethylphenylosazon 1397.

Cundall (J. Tudor) siehe Shenstone (W. A.) siehe Thompson (C. M.).

Curci (Á.), pharmakologische Untersuchung von Muscari comosum 2377. Curtis (J. S.), Bestimmung des Silbers mittelst des Mikroskops 2559.

Curtius (Th.), Diazo- und Azoverbindungen der Fettreihe 1239; Untersuchung über Diazoëssigsäurederivate: Salpetrigsaurer Glycin - Aethyläther 1732 f.; Diazoëssigsäure - Aethyläther, Morrobromacetamid, Diglycolsäure-Aethyläther 1733; Untersuchung des Hydrazins (Diamid), dessen Di- und Monchlorhydrat, Hydrazinhydrat, Bildung von Benzalazin, Hydrazinsulfat 1733 f.

Curtius (Th.) und Göbel (Fr.), Darstellung von salzsaurem Glycocoll 1722 f.; Glycin-Methyl-, -Aethyläther und Salze 1723; Darstellung primärer Amine aus Glycerinestern, von freien Glycinestern 1724; Glycocoll-Aethyläther (Eigenschaften, Verhalten) 1725; Darstellung, Eigenschaften, Salze von Glycinanhydrid 1726 f.

Curtius (Th.) und Henkel (F.), tetrathionsaure und pentathionsaure Salze

Curtius (Th.) und Jay, Verhalten von Benzylidenhydrazin beim Erhitzen (Zersetzung in Stilben), beim Kochen mit Säuren (Bildung von Benzaldehyd und Hydrazinsalz) 1743, Anm.

Curtius (Th.) und Koch (Fr.), Diazobernsteinsäure, Diazosuccinaminsäure und Derivate: Dijodsuccinaminsäure-Aethyläther (Schmelzpunkt), Darstellung von Alanin-Aethylätherchlorhydrat, α-Diazopropionsäure-Aethyläther, Di-Oxypropionsäureäther, Azoxypropionsäureäther, Eigenschaften, Wirkung von Fumarsäure-Dimethyläther 1808 f.

Curtius (Th.) und Lang (J.), Untersuchung über Tri-Azoverbindungen: Tri-Azoëssigsäure (Triazotrimethylentricarbonsäure) 1734 f.; Eigenschaften, Verhalten der Tri - Azoëssigsäure 1735 f.; Hydrate, Salze der Tri-Azoëssigsäure 1736 f.; Ester der Tri-Azoëssigsäure: Aethyläther 1737 f.; Tri-Azoëssigsäure - Methyl -, - Isopropyläther, Tri - Azoacetamid 1738; Tri-Azimidoacetamid, Trimethintriazimid 1739 f.; Dicarbonsäure  $C_3H_4N_6(COOH)_2$ aus tri-azoëssigsaurem Kalium, Verbindung  $(CN_2H_2)_x$  1740 f.; Verbindungen  $C_3H_6N_6$  verschiedener Herkunft und deren Silbernitrat- und Quecksilberchloridverbindungen 1741 f.; Tri-Azooxyessigsäure 1742.

Cutter (W. P.) siehe Newbury (Spencer B.).

Czapek (F.), Harnsäurebestimmung 2565 f.

Czeczetka (G.), Gehalt der Melasse an Spaltpilzen 2804.

Czermak (P.), elektrisches Verhalten des Quarzes 342.

Daccomo (G.), Untersuchung über Filixsäure, Monobenzoylfilixsäure, Filixsäure-Aethyl-,-Propyl-, Aethylenäther, Monobromfilixsäure, Anilido-, Phenylhydrazinfilixsäure, Constitution der Filixsäure: Isobuttersäureester des Oxynaphtochinons 2359 f.

Dafert (W.), Thermoregulator 2614. Dagger (J. H. S.), Schwefelwasserstoffapparat 2615.

Dahl, neue Naphtylamindisulfosäure 2702 f.; Darstellung indulinähnlicher Farbstoffe 2872; Verhalten von Azophenin oder Azoparatolin gegen phenylendiamin: Bildung röthlichlauer, grünlichblauer Induline 2873; Darstellung rother, blaurother, rothbrauner und gelbbrauner Azofarbstoffe durch Combination von diazotirter α-Naphtylamindisulfosäure mit Naphtolen, Naphtolsulfosäuren, α-oder β-Naphtylamin 2881.

Daimler (C.), Verhalten von Malonsäure-Aethyläther gegen Jodäthyl und Zink, Eigenschaften von Mono- und Diäthylmalonsäure-Aethyläther resp. der Säuren 1758; siehe Fittig (R.).

Dalche und Villejean, Giftigkeit des Wismuths, Bestimmung in Leichentheilen 2445 f. Dale (Roberts), Explosion von Pikrinsäure 2720.

Dallinger (H. W.), Untersuchung über Fäulnisorganismen: Bacterium termo, Spirillum volutans, undula, Bacterium lineola, fäulniserregende Monaden 2514 f.

Dammüller (J.), Bestimmung von Rohrzucker neben Invertzucker 2582. Damour und Penfield, vierte Modification von Titansäure (Edisonit)

634.
Dana (E. M.), Krystallform, specifisches

Gewicht von Beryllonit (Na Be PO<sub>4</sub>) 559.

Dana (E. S.) und Penfield (S. L.), Krystallform, Eigenschaften und Analyse des Polianits 595.

Danesi (L.) und Boschi (C.), Analyse von Prangus ferulacea 2378 f.

Danysz, Aschenbestimmung von Zucker 2782.

Darapsky (L.), Analyse des Mineralwassers von Los Banctos 2662.

Dastre (A.), Mitwirkung der Galle bei der Verdauung von Fetten 2440. Daubrée, Vorkommen und Bildung von Diamanten 532.

Davenport (J.), Darstellung feuerfester Steine 2731.

Davidoff siehe Dawydowa (Olga). Davies (J. L.), maßanalytische Bestimmung des Kupfers 2556 f.

Davis (G. E.), Darstellung von Soda 2685 f.

Dawydowa (Davidoff) (Olga), Einwirkung von Silberoxyd auf Methan und Aethylen 792 f.

Day (T. C.), Bestimmung der Nitrite für sich und in Gegenwart von Nitraten und Chloriden 2533.

Day (W. C.), Statistik der Production von Schwefel 2674.

Debus (H.), Untersuchung über die Zusammensetzung der Wackenroderschen Flüssigkeit (Penta- und Polythionate) 487 bis 492; Hexathionsäure 492; Verhalten der Kaliumpolythionate in wässeriger Lösung 492 ff.; Bildung (Bildungswärme) der Polythionate 494; Verhalten von Polythionate 494; Verhalten von Polythionsäuren gegen Schwefelwasserstoff 495, gegen schweflige Säure 495 f.; Theorie der Pentathionsäurebildung 497 f.; Einwirkung der schwefligen Säure auf Thiosulfate, Schwefelchlorür 498; Theorie der Polythionsäurebildung 499.

Debray (H.) und Joly (A.), Oxydation des Butheniums: Rutheniumdioxyd 669 ff.; Untersuchung von Ueberrutheniumsäure 672 ff.; Salze der Rutheniumsäure und Heptarutheniumsäure 674 ff.

Decharme (C.), Verhalten des Magneten gegen Krystalle 2.

Dechend (v.), Reduction von Nitroverbindungen 2695.

Decker (H.) und Wolff (L.), Darstellung der Verbindung  $C_6H_5$ -NH-N =C(CH<sub>3</sub>)-CH=CH-COOH 1361.

Degener (P.), Gewinnung von Natriumchlorid 2681; Bildung von Brenzcatechin im Rohrzucker 2787.

Dehérain (P. P.), Bildung der Nitrate im Ackerboden 2740 f.; Fabrikation des Stalldüngers 2753.

Deininger (H.) und Loesewitz (C.), Herstellung von Kaffeeextract 2824.

Delauney, Classification der Elemente 73.

Delbrück, Heferassen im Brennereibetriebe 2808.

Delmart (A.), Echtfärberei der losen Wolle 2859.

Delsaux (E.), Respiration der Fledermäuse während des Winterschlafes 2436.

Demarçay (E), Spectrallinien des Goldes 436.

Demjanoff (N.) siehe Gustavson (G.). Demuth siehe Meyer (V.).

Demuth (R.) und Meyer (V.), Darstellung von Nitroäthylalkohol, Eigenschaften 1404; Untersuchung der Isodibrombernsteinsäure: Verhalten von isodibrombernsteinsaurem Baryum gegen Silberoxyd (Bildung von monobromfumarsaurem Baryum), Bildung von Traubensäure aus Isodibrombernsteinsäure 1807; Verhalten von Dicarbontetracarbonsäure - Aethyläther gegen Brom: Bildung von zweifach gebromtem Acetylentetracarbonsäure-Aethyläther 1808.

Denigės (G.), Verhalten von Hippursäure, Benzamid, Benzonitril, Benzoësäure, Pyridin, Chinolin, Anilin, Toluidin, von Mono- und Dimethylanilin, von Aniliden, von salzsaurem m-Phenylendiamin, von Toluylendiamin, von Diamidobenzoësäure, von Ferro-, Ferricyan - und Nitroprussidverbindungen gegen Natriumhypobromit 1933; Nachweis von Harnsäure resp. von Thiophen im Benzol 2565,

Denigès (G.) und Bonnaus (E.), Drehungs - und Reductionsvermögen der Lactose 448.

Deninger (A.), Dikresoldicarbonsäure: Diacetylderivat, Umwandlung in ein Dinitrodikresol, Pyridinverbindung 2092 f.

Denner (C.), Bestimmung des Sublimates in Verbandstoffen 2558.

Dennstedt (M.), Ueberführung von Pyrrol- in Indolderivate: Tripyrrol, Diisopropyldipyrrol, Pr 3, B 3 - Diisopropylindol aus Diisopropyldipyrrol resp. Isopropylpyrrol 1392 f.; Benzylidendiisopropylindol, Pr 2-Acetyl, Pr 3, B 2-Diisopropylindol 1393; Verhalten von Diisopropylindol gegen Methylalkohol und Jodmethyl, Dimethyldipyrrol, Dimethylindole und Derivate aus  $\alpha$ - und  $\beta$ -Methylpyrrol 1394.

Dennstedt (M.) und Zimmermann (J.), Einwirkung von Salzsäure auf Pyrrole (Pyrrol und C-Isopropylpyrrol) 1013 f.; Reduction des Pyrrolenphtalids: Bildung, Eigenschaften von Pyrrolenhydrophtalid 1226 f.; Einwirkung von Methyl- und Aethylamin auf Salicylaldehyd: Bildung von C<sub>8</sub> H<sub>9</sub> NO resp. C<sub>9</sub> H<sub>11</sub> NO 1542.

Derham (B.), Spiritusbesteuerung in England 2811.

Desfemmes (A.), Untersuchung von Bodenproben der Zuckerrohrfelder von Pamayoa, Guatemala 2780 f.

Deslandres (H.), Wellenlängen zweier rother Kaliumlinien 435; ultraviolettes Spectrum der Wasserstoff- und Sauerstoffverbindungen des Kohlenstoffs 438; ultraviolette Spectren der Metalloïde 439.

Destrem (A.), Abscheidung des Kupfers durch Zink 617; siehe Berson (G.).

Detmer (W.), physiologische Oxydation im Protoplasma der Pflanzenzelle (Verhalten von Eiweiss) 2345 f.

Devar siehe Mond.

Devarda (A.), Stickstoff bestimmung in Düngern 2532; Einwirkung des Superphosphates auf Nitrate 2745.

Deventer (Ch. M. van), Thermochemie für Lösungen 292 f.; Untersuchung über Jodstärke 2578.

Deventer (Ch. M. van) und Hoff (H. L. van't), Bildung von Kaliumhypojodit 469 f.

Dewar (J.) siehe Liveing (G. D.).

Dianin (A. P.), Verhalten von Aceton

gegen Phenol: Bildung des Körpers

C<sub>15</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub> 1500. Dibdin (W. J.), Messung der üblichen Lichteinheiten 2835; Normallichtquellen 2838.

Diesterweg (J.) siehe Nietzki (R.). Dieterich (E.), Prüfung von Honig 2598.

Dieterich (E.) und Barthel (G.), Bestimmung von Morphin in Rauchopium 2584.

Dieterici (C.), Bestimmung des mechanischen Wärmeäquivalents, specifische Wärme des Wassers 292.

Dietrich (Th.), Untersuchung von indischem Weizen 2367.

Diller (8.), Analyse der Nickelerze von Oregon 586.

Ditte (A.), Verhalten der Vanadinsäure gegen alkalische Fluoride 641 ff.; Untersuchung über Vanadium und

seine Verbindungen 643. Dittmar (W.), Verhalten der Hydroxyde und Carbonate des Baryums und der Alkalimetalle 549 f.

Dittrich (A.) und Paal (C.), β-Benzoylα - athylisobernsteinsaure (Phenacyläthylmalonsäure); Aethyläther, Dichlorid, Salze, Hydrazinsalz, Hydrazon 2068 f.; β·Benzoyl-α-äthylpropionsäure (Phenacyläthylessigsäure); Hydrazon, Salze, Aethyläther, Ueberführung in (1-3-) Phenyläthylthiophen 2069 f.

Divers (E.) und Kawakita (M.), japanesischer Vogelleim: Gehalt an Mochylalkohol, an Harz, Kohlen-wasserstoff C<sub>26</sub> H<sub>44</sub> 2851.

Dixon (A. E.), Einwirkung der Isothiocyanate auf Aldehyd-Ammoniake: Darstellung von Benzyldiäthylidenthioharnstoffammoniak aus Benzylthiocarbimid 1512; Benzylthiocarbimid gegen Isovaleraldehydammoniak 1513; Verhalten von Benzyl-, Aethyl-, Allyl-, Phenylthiocarbimid gegen Aldehydammoniak 1513 f.; Verhalten von Valeraldehydammoniak gegen Phenylthiocarbimid, von Aldehydammoniak gegen o-Tolylthiocarbimid 1514. Dixon (H. B.) siehe Baker (H. Bre-

reton). Djuntaro Takahashi siehe Taka-

hashi (Djuntaro).

Dobbin (L.), Nachweis von kaustischen neben kohlensauren Alkalien 2545.

Döbner (O.), Synthese von a-Alkylcinchoninsäuren (α-Alkylchinolin-γcarbonsäuren): ο-Oxy-α-phenylcin-

choninsäure 2094; p-Isopropyl-α-phenylcinchoninsäure, a - Phenylchininsäure, α-Phenyl-o-methoxylcinchoninsäure und Salze 2095 f.; o-Oxy- $\alpha$ phenylchinolin und Salze, p-Isopropylα-phenylchinolin und Salze, α-Phenylp-methoxylchinolin und Salze, α-Phenyl - o - methoxylchinolin und Salze 2096 f.

Döbner (O.) und Kuntze (P.), Synthese isomerer  $\alpha$ -Phenylnaphtocinchoninsäuren:  $\alpha$ -Phenyl- $\alpha$ - und  $\beta$ naphtocinchoninsäure, Eigenschaften und Salze (Tabelle) 2097 ff.; Eigenschaften und Salze von a-Phenyl-aresp. -β-naphtochinolin (Zusammenstellung) 2100 f.; Tetrahydro-α-phenylα-naphtochinolin 2101 f.; Oxydation der a-Phenyl-a-naphtocinchoninsäure:  $\alpha - \alpha_1 - Diphenylpyridintricarbonsäure$ 2102 f.;  $\alpha - \alpha_1$  - Diphenylpyridin und Salze, a-Phenylpyridinphenylenketonmonocarbonsaure und Salze (Constitution),  $\alpha$ -Phenylpyridinphenylenketon 2104 f.

Dölter (C.), Glimmerbildung, Analyse von Bilicaten 542 f.

Dörken (C.), Derivate des Diphenylphosphorchlorürs und Diphenylphosphins: Diphenylbenzylphosphinchlorid, Diphenyldimethylphosphoniumjodid, Diphenylphosphorbromür 2229 f.; Diphenylbenzylphosphinoxyd, Trinitrodiphenylbenzylphosphinoxyd, Diphenylphosphin, Diphenyldimethylphosphoniumjodid 2230; Diphenyl-phosphoniumchlorid - platinchlorid und -jodid 2230 f.; Tetraphenyldi phosphin, p-Diphenyltolylphosphin, Diphenyltolylphosphinoxyd und -sulfid, Ditolylphenylphosphin, Dinitround diphenylphosphinsäure 2231 f.; Diamidodiphenylphosphinsäure und salzsaures Salz 2232.

Donald (W.), Gewinnung von Chlor aus Chlorwasserstoffgas 2673 f.

Donath (E.) und Müllner (F.), Darstellung von Thiosulfaten aus Manganhyperoxyd und Schwefelmetallen 500; Entzündung der Weissblechabfälle 2629; Bildung von Thiosulfaten

Dorn (E.), elektrischer Widerstand des Quecksilbers 369 ; Verhalten stark magnetischer Stahlstäbe gegen schwache magnetische Kräfte 410.

(8.).

Dott (D. B.), Zusammensetzung des Morphinhydrats 2254, 2255; Bestimmung des Morphins im Opium 2585; verbesserte Filterständer 2612; denaturirter Spiritus 2811.

Dott (D. B.) und Stockmann (R.), Darstellung und pharmakologisches Verhalten von Methylmorphimethin (Methocodeïn), von Mono- und Diacetylmorphin, von Mono- und Dibenzoylmorphin, von Morphinschwefelsäure, von Amylmorphin, von Morphinamyläther, von Chlorocodid, von Trichloromorphid, Molekularformel des Morphins 2255.

Dralle (C.) siehe Schall (C.).

Draper (C. H.), Polarisation von Platinplatten in verdünnter Schwefelsäure 392.

Draper (H. N.), Einfluss der Kohlensäure auf die Härtebestimmung des Wassers 2523.

Drave (P.), Darstellung von Unterphosphorsäure und Hypophosphaten 524 f.

Drechsel (E.), Explosionserscheinungen des elektrolytisch entwickelten Knallgases an den Elektroden eines Schwefelsäurevoltameters 395; Untersuchung der bei der Elektrolyse des Phenols mit Wechselströmen entstehenden und destillirbaren Substanzen (Hydrophenoketon, Hydrophenanilid), Entstehung fetter Säuren bei der Elektrolyse des Phenols 396.

Drecker (J.), Untersuchung über die Ausdehnung, Compressibilität und specifische Wärme von Chlorkaliumund Chlorcalciumlösungen 238 bis 242.

Dreher (C.), Trimethylanthrachinon aus Phtalsäureanhydrid und Pseudocumol, Derivate 1626 f.

Drehschmidt (H.), Verhalten von Wasserstoff und Stickstoff gegen salzsaures Kupferchlorür 533; explosions-freie Verbrennung von Wasserstoff, Kohlenoxyd, Methan etc. 2521; verbesserte Gasbürette 2616.

Dressel (O.) siehe Guthzeit (M.).

Droixhe (A.) siehe Chevron (L.). Drouin (R.) siehe Gautier (A.).

Drouot, Butterprüfung 2596.

Drown (T. M.), Filter zur Filtration von Kohlenstoff 2613.

Drude (P.), Lichtbrechung am Antimonglanz 433.

Dorp (W. A. van) siehe Hoogewerff Dubernard, Aufnahme von Stickstoff durch den Boden 2738.

Duboïn (A.), Darstellung und Eigenschaften von Yttriumsilicat (Gadolinit) 568 f.; Darstellung und Eigenschaften von Yttriumsesquichlorid, von Yttriumbromid 569; Darstellung und Eigenschaften eines krystallisirten Doppelsulfids des Yttriums und Natriums 569 f.; Darstellung und Eigenschaften von Doppelphosphaten des Yttriums mit Kalium oder Natrium (Yttrium - Kaliumpyrophosphat, Yttrium-Kaliumorthophosphat, Yttrium-Natriumorthophosphat) 570; Darstellung und Eigenschaften von Yttriumorthophosphat (Yttererdexenotim) 570 f.

Dubois (R.), Entfärbung der Lackmustinctur durch einen Mikrococcus 2361 f.; Wirkung des Aethylenchlorids auf die Cornea 2446.

Dubois (R.) und Vignon (L.), Wirkungen des p- und m-Phenylendiamins 2451.

Dudley (W.L.), Verbrennung in Platinröhren mittelst Manganoxyd 2561.

Dünnenberger (C.), bacteriologischchemische Untersuchungen über die beim Aufgehen des Brotteiges (Brotgährung) wirkenden Ursachen (Invertin, Bacterien, Cerealin) 2461 f.

Dürkopf (E.), Untersuchung von Pyridin- und Piperidinbasen aus Aldehydammoniak und Aceton: Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin?) 1027; Verhalten der Salze des Collidins, Bildung, Eigenschaften von Collidinhexahydrür, Verhalten des Chlorhydrats und Chloroplatinats 1028; Verhalten von Collidin gegen Kaliumpermanganat: Bildung einer Methylpyridindioarbonsäure 1028 f.

Dürkopf (E.) und Schlangk (M.), Constitution des Aldehydcollidins (α-Methyl-β'-Aethylpyridin) 1025; Darstellung von Parvolin, Eigenschaften, Verhalten des Chloroplatinats, Chloroaurats und des Pikrats 1026; Oxydation des Parvolins (Bildung von Methylpyridindi- von Pyridintricarbonsäure), Constitution des Parvolins 1027.

Dürr (W.) siehe Siegert (A.).

Dufet (H.), Dispersion der Axen der optischen Elasticität bei Krystallen 1; krystallographische Untersuchung von Silberphosphaten und -arseniaten 521; krystallographische und optische Untersuchung der Natriumphosphate,

-arseniate und -hypophosphate 522 f.; Darstellung von arsensaurem Kalk von der Zusammensetzung des Pharmakoliths 530.

Dufour (J.) und Chuard (E.), Einfinss des Schweselns der Weinstöcke auf die Qualität der Ernte 2800.

Duhem (P.), Abhandlung über den osmotischen Druck 267; Natur der Lösungs- und Verdünnungswärme 321; Gesetze des chemischen Gleichgewichts 331; Verhalten diamagnetischer Körper in einem Magnetfelde 415.

Duhourg (E.) siehe Gayon (U.).

Dujardin - Beaumetz, Zulässigkeit des Saccharins zur Bereitung von Nahrungsmitteln 2452.

Dunn (J.) siehe Carnelley (T.).

Dunnington (E. P.), Ablagerungen der Manganerze, Werth des Mangansulfats 595.

Dunstan, Bildung der Alkaloïde in der Pflanze (Umwandlung von Citronensäure in Pyridinverbindungen) 2348.

Dunstan und Boole (Frl. L. E.), Brechweinstein 1821.

Dunstan (Wyndham R.) und Dymond (T. S.), Nichtexistenz eines zweiten Nitroäthans 957; Darstellung von reinem Salpetrigsäure - Aethyläther (Aethylnitrit) 1403.

Dunstan und Williams (W. L.), Untersuchung metamerer Amylnitrite

Dunstan und Woolley, Isobutylnitrit 1411.

Duparc (L.), Krystallformen von Methylacetanilid, Acetyldiphenylamin, Propylacetanilid, Naphtalsäure-Aethyläther, Methylphtalimidin, Allylchinolinjodid, Aethyldichlorphtalsäure-Aethyläther, d-Dichlornaphtalintetrachlorid 683.

Durand (L.) und Huguenin, Abkömmlinge des Naphtylendiamins aus Dioxynaphtalin und Anilin, Anisidin oder deren Homologen 2876.

Durham (W.), Theorie der Lösung 219.

Durst (0.), Untersuchung über die Hefeausbeute 2805.

Dutailly (G.) siehe Lauth (Ch.). Duter (E.), elektrisches Leitungsvermögen von Schwefel 390 f.

Duvin, Einfluß der Kohlensäure auf die Gährung 2456.

Dworkowitsch (P. S.) siehe Ragosine (V. J.).

Dymond (T. S.) siehe Dunstan (Wyndham B.).

Eakin, Xanthitanit 638.

Eakins (L. G.), Untersuchung von Bleisulfantimoniten aus Colorado 627. Earp siehe Anschütz (R.).

East (F. J.) siehe Meldola (R.).

Ebell (P.), Anwendung von Wasserstoffsuperoxyd zum Bleichen von Hölzern 2853; Bleichen und Weißfärben der Wolle mittelst Wasserstoffsuperoxyd 2859.

Eber (W.), Physostigmin, Rubreserin, Physostigminblau, inactives Physo-

stigmin 2296 f.

Ebermayer (E.), Fehlen der Nitrate in den Waldböden, in Torfmooren, in den Waldbäumen 2741 f.

- Ebert (H.), Untersuchung über den Uebergang vom Bandenspectrum zum Linienspectrum 439 f.; Einfluß der Dicke und Helligkeit der strahlenden Schicht auf das Aussehen des Spectrums (Linien- und Bandenspectren) 440; hohe Interferenzen für Zwecke der quantitativen Spectralanalyse (Interferenzialspectrometer, Interferenzapparat) 440 ff.; siehe Wiedemann (E.).
- Ebner (V. v.), optisch-anomales Verhalten des Kirschgummi's und des Traganths gegen Spannungen 433.

Eck, Prüfung ätherischer Oele 2589. Eckstein (Ch.), Steindruckverfahren

"Photo-Aquarell" 2908.

Edeleanu (L.), Derivate der Phenylisobuttersäure: p-Mononitrophenylisobuttersäure und Salze, o-Mononitrophenylmethacrylsäure 2011; o-p-Dinitrophenylisobuttersäure - Methyläther, o-Mononitro-p-monoamidophenylisobuttersäure, p-Monoamidomethylhydrocarbostyril 2012.

Eder (J. M.), Fortschritte der Photographie und des photomechanischen

Druckverfahrens 2903 ff.

Edinger (A.) siehe Claus (Ad.). Edlefzen,  $\beta$ -Naphtochinon und  $\alpha$ -Naphtolglycuronsäure im Harn nach Naphtalingebrauch 2433.

Edlund (É.), elektrische Leitungsfähigkeit des Vacuums (Inductionsconstante für die Gase) 398 f. Edme (Ernest Saint), Passivität des Eisens und Nickels 585.

Edwards (G. W.) siehe Manning (J. H.).

Eger (E.), p-Mononitro-m-amidobenzolsulfosäure und Salze, Umwandlung in Phenylendiaminsulfosäure 2149.

Egger (E.), Nachweis freier Schwefelsäure (im Alaun) durch Cholsäure und Furfurol 2532.

Egger (E.), Louis (E.) und Kleeberg (D.), Analysen von Brunnenwässern aus dem Kreise Mainz, des Wassers der Nahe bei Bingen, des Rheinwassers bei Mainz 2761 f.

Egger (H.), Weinuntersuchung 2603. Eggertz (V.), Bürette zur Untersuchung von Ofengasen 2616.

Ebrlich (E.) siehe Benedikt (R.).

Ehrlich (E.) und Benedikt (R.), Oxydation des β-Naphtols zu o-Zimmtcarbonsäure, Benzhydrylessigcarbonsäureanhydrid 2015 f.

Ehrlich (M. F. L.) und Stork (C. T.), Herstellung von Glanzgold, Glanzsilber und Glanzplatin 2733.

Ehrlich (P.), Wirkung von Vinylaminchlorhydrat auf Warmblüter 986.

Eichelbaum (G.), Nitril, Amid, Imid der α-Benzylhomo-o-phtalsäure, 2001 ff.; α-Benzylhomo-o-phtalsäure, Verhalten von Benzylhomo-o-phtalimid gegen Phosphoroxychlorid, isomere Benzylchloroxyisochinoline 2003 f.

Eichhorn (K.), Methode der Reduction von Metallen und Metalloïden aus ihren Verbindungen 2621 f.

Eijkmann, Apparat zur Molekulargewichtsbestimmung nach Raoult 114; Terpen, Sesquiterpen, Chavicol aus dem ätherischen Oele der Betelblätter 2389.

Eiloart (A.), calorimetrische Bombe als Verbrennungsvorrichtung für or-

ganische Analysen 2561.

Einhorn (A.), Homologe des Cocaïns:
Benzoylecgonin-Aethyläther, -Propyläther, -Isobutyläther, Oxydation des
Anhydroëcgonins resp. des Ecgonins
(Bildung von Bernsteinsäure) 2244 f.;
Oxydation von Benzoylecgonin: Cocaylbenzoyloxyessigsäure, Salze und
Ester, Cocayloxyessigsäure und Salze
2245 f.; Oxydation von Ecgonin resp.
Anhydroëcgonin: Bildung von Cocayloxyessigsäure, Darstellung von
Auhydroëcgonin aus Cocaïn, Cocaïn-

methyljodid, -chlorid 2246; Anhydroecgonin-Methyläther-Methyljodid, Anhydroëcgoninmethylhydroxyd, Anhydroëcgoninmethyljodid, Constitution des Cocaïns 2247; metameres Cocaïns und seine Homologe: Cocaylbenzoyloxyessigsäure-Aethyl-, -Methyl- und Propyläther, deren chlor-, brom- und jodwasserstoffsaure Salze 2247 f.

Einhorn (A.) und Klein (O.), Ueberführung des Ecgonins in Cocaïn, salzsaurer Ecgoninmethyläther, Isovalerylecgonin-, Phenacetylecgonin-, o-Phtalyldiëcgoninmethyläther und Salze 2248.

Einhorn (A.) und Lehnkering (P.), Untersuchung über ein β-Lacton der Chinolinreihe aus py 1ω-Trichlor-αoxypropylchinolin 1631 ff.; py 1 e- Tri-Bromhydrat chlorpropenylchinolin, der py1-Chinolyl-β-monobrompropionsäure, Lacton der py1-Chinolyl-βoxypropionsäure, Verhalten der Salze der Chinolylacrylsäure gegen Bromwasserstoff 1632; py 1-Chinolyläthylen aus py 1 - Chinolyl-β-oxypropionsaurelacton 1633; py 1-Chinolyl-β-lactimid, py 1 - Chinolyl- $\beta$ -oxypropionsäure und Salze 1634; py 1-Chinolyl-β-oxypropionsäure-Methyläther 1635.

Eisenberg (J.), desinficirende Wirkung und Anwendung des Kreolins 2474 ff.

Ekstrand (A. G.), Untersuchung über Naphtoësäuren: Darstellung der Säuren ( $\beta$ -Naphtoësäure);  $\alpha$ -Naphtamid 2052 f.; Monochlor - α - naphtonitril, Monochlor-α-naphtamid, Monochlor -  $\alpha$  - naphtoësäure [1, 1'], Salze und Aethyläther 2054; Dichlor-αnaphtoësäure, Calciumsalz und Aethyläther, isomere Trichlor - a - naphtoësäuren, Monobrom - α - naphtoësäure [1, 4'] - Aethyläther 2055; isomere Mononitro-a-naphtoësäuren, Salze und Derivate, Monoamido-α-naphtoësäure, Salze und Derivate 2056; Naphtostyril 2056 f.; Benzoylnaphtostyril, Benzoylamido - a - naphtoësaure und Chlorhydrat,  $\alpha$ - und  $\beta$ - Naphtoylnaphtostyril,  $\beta$  - Naphtoylamido -  $\alpha$  naphtoësäure, monochlormononitroα-naphtoësaures Calcium 2057; Mononitro-α-naphtoësäure, Verhalten gegen Bromwasserstoff, Dibromnaphtostyril, Dinitro-, Mononitro-, Monoamido-, Monochlornaphtostyril (Chloramidou-naphtoïd) 2058; Dinitronaphtostyril,

Naphtostyrilchinon, Naphtostyriltoluchinoxalin, Constitution des Naphtostyrilchinons, Mononitronaphtostyrilchinon, Mononitro-α-naphtoësäure und Salze 2059 f.; Monoamido-, Monoacetylamido - , Mononitroacetamido-a-naphtoësäure und Salze 2060; Verhalten der Amido - a - naphtoësäure gegen Chlor: Dichlornaphtochinon-a-carbonsäure 2060 f.; Monochloroxynaphtochinoncarbonsäure und Ammoniumsalze 2061; Monochlormononitro-αnaphtoësäure und Aethyläther, Monochlormonoamido-«-naphtoësäure und Chlorhydrat, Dichlormononitro - anaphtoësäure 2062; dinitro-α-naphtoësaure Salze, Diazinnaphtoësauresulfid (?), Reduction der Dinitro-αnaphtoësäure; Diamido-, Diimido-, Oximidonaphtoësäure, Verhalten der isomeren Dinitro - α - naphtoësauren 2063; Mononitroamido - α - naphtoësäure, Diamido - α - naphtoësäuredichlorhydrat, Aethyläther der Trinitro-α-naphtoësäure, Mononitro-αnaphtamid [1, 1'], Ueberführung in Monochlornaphtostyril, oxy-a-naphtoësaures Calcium, Monochlornaphtolacton, Monochloroxy-α-naphtoësäure und Salze 2064 f.; Mononitronaphtolacton, Mononitrooxy-α-naphtoësäure und Salze 2065.

Ekstrand (A. G.) und Johanson (C. J.), imidinartige Kohlenhydrate aus Gramineen: Trisetum alpestre, Avena, Festuca, Agrastis, Cálamagrostis, Baldingera arundinacea (Graminin, Phleïn) 2324 f.

Elbers, Bildung kieselsaurer Schlacken 2640.

Elborne (W.), Untersuchung der Samen von Cassia Tora 2372; Untersuchung der Samen von Eugenia Jambolana (Jambul) 2375.

Elbs (K.), p-Monobrombenzoesäure-Aethyläther 1939 f.

Elion (H. M.), Nachweis von Salicylsäure im Bier 2606.

Ellenberger und Hofmeister,
Zuckergehalt des Magendarminhaltes
2439; Wirkung der Galle auf die
Verdaulichkeit der Eiweißkörper
2440 f.; Darstellung, antiseptische
Wirkung von α- und β-Oxynaphtoësäure (Naphtolearbonsäure) 2451; antiseptische Wirkung der isomeren
Oxynaphtoësäuren gegen Mikroor-

ganismen, Anwendung bei Gelenkrheumatismus 2471 ff.

Elliot (W. J.) siehe Ruhemann (S.) siehe Stuart (C. M.).

Ellwood (T. A.), Gummi arabicum und seine Ersatzmittel 2822.

Elsas (A.), Untersuchungen über die Secundärelemente 354 ff.; Anwendbarkeit des Differentialinductors zu Widerstandsmessungen 366 f.

Elsner, Vortrag über Cognac 2802. Elsner (E.), Nachweis von Gaswasser

oder Laugen versenkter Reinigungsmassen im Brunnenwasser 2524.

Elsworthy (H. S.), Capillarimeter zur Fuselölbestimmung im Spiritus 2609. Elvidio (G.) siehe Vittorio (V.).

Emde (B.), Nachweis von Eisen in Oelen (Türkischrothöl) 2589.

Emerson Macivor (R. W.) siehe Macivor (R. W. Emerson); siehe auch Ivor (R. W. Emerson Mac).

Emerson Reynolds (J.) siehe Reynolds (J. Emerson).

Emich (F.), Amide der Kohlensäure, Bildung und Zersetzung 769.

Emmerich, Borsäure als Conservirungsmittel 2773.

Emmerling (A.), Düngungsversuche mit Thomasschlackenmehl für Hafer 2747; Anbauversuche mit Braugerste 2814.

Emmert (A.) siehe Bischoff (C.

Endemann, Herstellung von Lichtpausen in Auilinschwarz 2905 f.

Enebuske (C.), Darstellung von Platoresp. Plativerbindungen von Alkylsulfiden 1419 f. Anm.; isomere Platomethylsulfinchloride 2205; Platomethylsulfinchloride 2205; Platomethylsulfinchlorid, -sulfat, -nitrat, -nitrit, -chromat, -hydrat, -carbonat, Platomethyldisulfin 2206 f.; Platinmethylsulfinchlorid, -bromochlorid, -bromid, -jodobromid, -jodid 2207.

Engel (R.), Untersuchung über die Löslichkeit von Salzen bei Gegenwart der entsprechenden Säuren 250; Dichte der gefällten braunen Modification des Arsens 529; Bemerkungen über Chlorwasserstoff-Kobaltchlorür (versuchte Darstellung) 589; Verhalten von Kupferchlorid gegen Chlorwasserstoffsäure (Kupferchlorid-Chlorwasserstoff) 618 f.; Einwirkung der Salzsäure auf Zinnchlorür: Zinnchlorür-Chlorhydrat 629 f.; Chlordiren einer Salzsüure auf Zinnchlorür: Chlorhydrat 629 f.;

wasserstoff-Antimontrichlorid, Chlorwasserstoff - Antimonpentachlorid,

Chlorwasserstoff-Wismuthchlorid (Darstellung, Untersuchung) 639 f.; Darstellung, Eigenschaften von neutralem Platinchlorid 661; β-Monoamidobuttersäure aus Crotonsäure 1782 f.; vergleichende Untersuchung von Asparaginsäuren verschiedenen Ursprungs (Molekulargewichte, optisches Verhalten, Kupfersalze) 1809 f.; Trennung und Bestimmung der Säuren 2521.

Engelhardt siehe Otto (R.).

Engels (C.) siehe Messinger (J.). Engler, Darstellung von Poudrette, Dünger und Ammoniaksalzen 2754.

Engler (C.), Verhalten der Triglyceride und der Fettsäuren beim Erhitzen, Bildung des Erdöles 2839 f.; deutsche Erdöle 2840.

Engler (C.) und Otten (G.), Untersuchung von Erdöl aus Mendozza

in Argentinien 2840 f.

Erdmann (H.), Constitution isomerer Naphtalinderivate: Untersuchung der  $\alpha$  -  $\alpha$  - disubstituirten Verbindungen 906 f.; Darstellung, Verhalten der α - α - Mononitronaphtalinsulfosäuren, Naphtionsäure-1-4-Naphtylaminsulfosaure 907; Darstellung von 1-5- und 1-8-Naphtylaminsulfosäure und deren Salzen 908; Verhalten der a-a-Naphtylaminsulfosäuren gegen Aldehyde, Schwefelsäure, salpetrige Säure 909; Darstellung, Verhalten isomerer Diazonaphtalinsulfosäuren 910; Darstellung, Verhalten isomerer Naphtylhydrazinsulfosäuren 911; Darstellung, Verhalten isomerer Naphtolsulfosäuren (Sulfone) 912; 1-8-Naphtolsulfosäure und Salze 913; Constitution isomerer Dichlornaphtaline 913 f.; Constitution isomerer Dioxynaphtaline 914 f.; Constitution und Darstellung isomerer Diamidonaphtaline 915 f.; Naphtylendiazoïmid 916; Constitution von Dichlornaphtalinen (o-p-Dichlorphenylparaconsäure, o-p-Diphenylisocrotonsäure) 950 f.; Ketonaphtol und  $\beta$ -Oxynaphtylmethylketon 1483 f.;  $\beta$ -Dichlornaphtalin aus  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$  - sulfosäure resp.  $\beta$  - Naphtylaminsulfosäure F 2177 f.

Erdmann (H.) und Kirchhoff (R.), Darstellung disubstituirter Naphtaline aus isomeren Phenylparaconsäuren: o-Chlorphenylparaconsäure 917; pMonochlorphenylparaconsäure(Eigenschaften), m - Monochlorphenylpara-consäure, Darstellung von 4, 8-Monochlornaphtol (Eigenschaften, Verhalten), von 2,8-Monochlornaphtol 918; Darstellung, Verhalten isomerer Monochlornaphtole, isomerer Dichlornaphtaline 919.

Erlenbach (A.) siehe Fittig (R.).

Erlenmeyer jun. (E.), Phenyl-α- und Phenyl-α-β-oxypropionsäure, Benzoylimidozimmtsäureanhydrid, Ueberführung in α-Benzoylamidozimmtsäure 1994 f.; Darstellung von Phenylbrenztraubensäure 1995; Derivate der Phenylbrenztraubensäure: Phenyl-aisonitrosopropionsäure und Salze, substituirtes Chinoxalin aus Phenylbrenztraubensäure und salzsaurem o-Toluylendiamin, Bildung und Verhalten der Phenylbrenztraubensäure, der Phenyloxyacrylsäure 1996.

Errera (G.), Tabellen für die Spannung des Wasserdampfes wässeriger Lösungen von Kalihydrat 193; Darstellung von Derivaten des p-Monochlor-und p-Monobrombenzylalkohols: p - Monobrombenzylchlorid, p - Monobrombenzyläther, p-Monochiorbenzyläther 1435 f.; p-, m- und o-Mononitrobenzyläthyläther 1436 f.; Trennung und Bestimmung von Chlor, Brom, Jod und Cyan 2527.

Errera (L.), Glycogen in Pilzen 2360. Eschelmann (G.) siehe Mond (L.). Escherich (Th.), normale Milchverdauung des Säuglings 2440.

Esmarch (E. v.), desinficirende Wirkung des strömenden, überhitzten

Wasserdampfes 2771 f.

Etard (A.), allgemeines Verhalten der Löslichkeit von Sulfaten 263 ff.; Darstellung der Jodwasserstoffsäure 469.

Ettingshausen (A. von), Aenderungen des elektrischen Widerstandes von Wismuth, Antimon und Tellur im magnetischen Felde 374 f.; absolute diamagnetische Bestimmungen an Cylindern aus Antimon, Tellur und Wismuth 416; polare Wirkung des Magnetismus auf die galvanische Wärme, Einfluß magnetischer Kräfte auf die Art der Wärmeleitung in Wismuth 421.

Ettingshausen (A. von) und Nernst (W.), thermisches und galvanisches Verhalten einiger Wismuth-Zinn-Legirungen im magnetischen Felde 421 f. Evers (F.), Basen aus den isomeren Dinaphtylsulfoharnstoffen, Darstellung, Eigenschaften von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Dinaphtylsulfoharnstoff, von «-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure -Methyläther 1157 f.; Umwandlung des Methyläthers in α-Carbondinaphtylimid, Darstellung und Eigenschaften von α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosaure-Aethyläther, von Naphtylimidonaphtylcarbaminthiopropyl, von α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthioäthylen 1159; Darstellung β-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiomethyl und Homologen von β-Naphtylimidonaphtylcarbaminthioäthylen, von α-Dinaphtylguanidin 1160; Darstellung und Eigenschaften von a-Trinaphtylguanidin 1160 f.; Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von a-Naphtylcarbaminthiosäure-Methyläther, - Aethylenäther, von «- Naphtylsenföl 1161; Darstellung und Eigenschaften von a - Naphtyldithiocarbaminsäure-Methyläther und -Aethylenäther, Verhalten von «-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure - Methyläther gegen Cyan (Bildung von «-Dinaphtylparabansäure), α-Dinaphtylsulfhydantoïn aus α-Dinaphtylsulfoharnstoff 1162; Verhalten des β-Dinaphtylsulfhydantoïns, Darstellung und Eigenschaften von Phenylsenfolglycolid aus Phenyldithiocarbaminsäure - Aethyläther, Verhalten von Phenyldithiocarbaminsäure-Aethylenäther gegen Monochloressigsäure (Bildung von Phenylcarbaminthiosäure-Aethylenäther) 1163.

Ewald siehe Wolff (L.).

Ewan (P. Mac), indisches Sandelholzöl und Oel aus Santalum Yasi 2392.

Ewell (E.) und Prescott (A. W.), Untersuchung von Salicylsäure 2571. Ewer und Pick, Farbstoffe aus α-α-Dioxynaphtalin resp. Naphtylendiaminen 2697; Acetyl-α-naphtylaminsulfosäure, α-Naphtylaminmonosulfosäure, neuer Farbstoff 2700; Darstellung von geschwefeltem Resorcin. Thioresorcin 2712 f.; neue Naphtalindisulfosäure 2715 f.; Darstellung einer α-α-Naphtolmonosulfosäure, von α-α-Dioxynaphtalin und dessen Mono-

und Disulfosäure 2718. Ewing (J.A.), Magnetismus von Eisenstäben 410 f.

Ewing (J. A.) und Covan (G. C.),

magnetische Eigenschaften des Nickels 413 f.

Ewing (J. A.) und Low (W.), magnetische Permeabilität von Eisenstäben, Magnetisirung von Eisen und anderen magnetischen Metallen 411.

Exner, physiologische Wirkung des Isochinolinphenacylnitrats 1211.

Exner (F.), Contacttheorie der Elektricität 338; Theorie der atmosphärischen Elektricität 345.

Exner (F.) und Tuma (J.), chemische Theorie des galvanischen Elements 349; elektrochemisches Verhalten von Metallen (Platin), Kohle 350; Constanten von Elementen, Potentialdifferenzen, Quecksilber, Metall 351.

Faber (H.), Veränderungen in der Zusammensetzung der Milch 2419.

Fabre (Chr.), thermochemische Untersuchungen über Metalltelluride 504; siehe Berthelot.

Faé (J.), Einfluss des Magnetismus auf den elektrischen Widerstand metallischer Leiter 373.

Fahlberg (C.) und List (R.), Oxydation von o-Toluolsulfamid: o-Sulfaminbenzoësäure, Benzoësäuresulfinid, o-Sulfobenzoësäure 2163 f.; o-p-Disulfaminbenzoësäure, Salze, Aethyläther 2164 f.; Disulfaminsäuresulfinid und Salze 2165.

Fahrion (W.), Untersuchung von Mörtel eines Bauwerkes aus dem dritten Jahrhundert 2734.

Falangola (F.), Sprengung von Riesenminen 2722.

Falkenau (L.) und Reese (W.), Analyse amerikanischer Biere 2815.

Farkas (J.), Beziehungen zwischen chemischer und elektrischer Energie 357.

Farsky (F.), Darstellung, Analyse von Aepfelwein aus Holzäpfeln 2803.

Fasbender (H.), Verhalten der Aethylendisulfide und Aethylendisulfone: Aethylenmercaptale, Untersuchung von Aethylidenäthylendisulfid und dessen Disulfon, von Propylidenäthylendisulfid und dessen Disulfon 1411; Benzylidenäthylendisulfid, p. Methoxybenzylidenäthylendisulfid, Dimethylmethylenäthylendisulfid, Dimethylmethylenäthylendisulfion, Diphenylmethylenäthylendisulfid, Aethy-

lenmercaptolbrenztraubensäure(Thioäthylenpropionsäure), Aethylidenäthylendisulfon 1412; Darstellung, Verhalten von Diäthylentetrasulfid aus Aethylenmercaptan 1412 f.

Fauconnier (Ad.), Darstellung von Aethylencyanid 731; Einwirkung von Epichlorhydrin auf Anilin: Bildung von Glycerindianilid (Oxypropylendiphenyldiamin), Eigenschaften, Verhalten, Salze (Oxalat, Chloroplatinat, Acetylverbindung, Nitrosoverbindung) 1062 ff.; Einwirkung von unterchloriger Säure auf Epichlorhydrin: Glycerinmonochlorhydrin 1405; Darstellung von Epichlorhydrin 1407 f.; Darstellung von Trichloroxypropylamin aus Epichlorhydrin 1432.

Faulkner (F.) und Virtue (W.), biologische Malzprüfung 2592.

Faure (A.), Gewinnung der Chloride aus Oxyden 2689.

Faworsky (Al.), Untersuchung der Isomerisationserscheinungen der Kohlenwasserstoffe Cn C2n-2 (Homologe des Acetylens) 796 ff.; Isomerisation disubstituirter Acetylene und des Dimethylallens, Synthese von homologen Acetylencarbonsäuren 799 ff.; Einwirkung von alkoholischem Kaliauf Allylen, Bildung von Aethylisopropenyläther 802 f.

Fawsitt (C. A.), Einwirkung von Chlorschwefel auf verschiedene Oele

Fay (J. W.), Bildungswärmen der Chloride und Sulfate 322.

Feer (A.) und Müller (H.), Reduction der Aether von Oxyazokörpern und deren Sulfosäuren: Bildung von Diphenylderivaten 2897 f.

Feilitzen (C. v.), schwedisches Torfstreumaterial 2751.

Feinstein (B.) siehe Kostanecki (St. v.).

Feist, Krystallform von Phenylhomoparaconsäure 2068.

Feit (W.), Untersuchung von Wolframbronzen 607 f.

Feit (W.) und Kubierschky (K.), Versuch zur Darstellung von sauerstoffhaltigen Thioantimoniaten 531 f.

Feldmann (A.), Darstellung, Anwendung von Fluormagnesium, Gewinnung von Fluorstrontium und Fluorbaryum 2691.

Fels (Th.), Prüfung von Quecksilberoxyd 2558. Ferko (M.), Hydrazoverbindungen: Dinitro-, Chlornitrohydrazobenzol und Derivate, Nitrodinitrosoazobenzol 1289; siehe Willgerodt (C.).

Ferrario (R.), Einwirkung von Wasserstoffsuperoxyd auf verschiedene Farbstoffe und auf den Farbstoff des rothen Weines 2860.

Ferrer siehe Bischop (W.).

Fesca (M.), Cultur, Behandlung, Zusammensetzung japanischer Tabake 2370; Wasserleitung, Wassercapacität, Durchlüftbarkeit des Bodens 2736; Bodenabsorption 2738.

Festing siehe Abney (W. de W.). Filehne, Verhalten von Hämoglobin resp. Hämatin gegen Phenylhydrazin 2415.

Filemonowicz (J.) siehe Pawlewski (B.).

Fileti (M.) und Crosa (F.), Untersuchung von Bromnitro - und Chlornitroderivaten des Cymols: Monobromnitrocymol, Monobromdinitrocymole, Monochlornitrocymol, Monochlordinitrocymole aus Thymol 945 f.; Monobromnitrocymol, Monochlornitround -dinitrocymol aus Cymol 947; Oxydation der aus Thymol und Cymol entstehenden Chlor- und Bromcymole: Bildung von Monobromtoluylsäure, m-Monochlor-p-toluylsäure 947; Bildung von Monobromnitrotoluylsäure, Verhalten ihrer Salze, Bildung von (s)-m-Mononitro-o-amidop-toluylsäure, (s) - o - Monobrom - mamido-p-toluylsaure 948; p-Dibrom-, o - Monobrom - , Monochlornitro - p toluylsäure, Chlorterephtalsäure und Methyläther 949.

Filsinger (A.), Glycerinbestimmung

Finger (H.), Benzazimid und Salze:
Darstellung von Benzazimidnatrium
1229; Benzazimidsilber, Benzazimidkupfer, Alkylbenzazimide (Methylbenzazimid) aus Benzazimidnatrium
1230; Darstellung, Eigenschaften von
Aethylbenzazimid aus o-Amidobenzäthylamid, Zersetzung von Methylbenzazimid 1231; Aethyl-, Methylamidobenzamid und Nitrosoderivate
1232.

Fink (J.), Verhalten von Brom gegen Allylalkohol 1410.

Firby (A.), Bestimmung der Phosphorsäure in der Thomasschlacke 2537. Fisch (A.), Herstellung von Lichtpausen mit schwarzen Linien auf weißem Grunde (Tintenbilder) 2906. Fischer (A.), Glucose als Reservestoff

der Laubhölzer 2349 f.

Fischer (B.), salicylsaures Magnesium, salicylsaures Quecksilber 1941 f.

Fisch er (Emil), Condensationsproducte aus Phenylhydrazin und Aldehyden (Hydrazone, Osazone), Isomerie der Hydrazone mit den Azoverbindungen 1363 f.; Verbindungen des Phenylhydrazins mit den Zuckersrten, Identität von Phlorose und Crocose mit Dextrose, Untersuchung der Formose, Formosazon 1364; Verhalten von Phenylglucosazon gegen Salzsäure, Bildung einer Oxyglucose 1364 f.; Verhalten von Phenylglucosazon gegen Salzsäure, Bildung von Oxylactose 1365; Constitution des Milchzuckers 1366.

Fischer (E.) und Hirschberger (J.), Untersuchung über Mannose: Mannosephenylhydrazon 2520 f.; Phenylmannosazon, Reduction der Mannose zu Mannit, Constitution 2321.

Fischer (E.) und Schmitt (Th.), Untersuchung von Pr-2-Phenylindol, dessen Nitroso - und Amidoderivaten 1395 f.; Benzyliden-, Hydro-Pr-2-phenylindol; Darstellung von Pr-3-Phenylindol, Umwandlung in Pr-2-Phenylindol 1396.

Fischer (E.) und Tafel (J.), Umwandlung von Bleiglycerat in Glycerose 1405 f.; Isodulcitearbonsäure aus Isodulcit 1425 f.; Heptylsäure aus Isodulcitearbonsäure, Constitution von Isodulcit 1426.

Fischer (F.), Bestimmung des Schwefels im Leuchtgas 2566; Unterscheidung von reinem und käuflichem Guajacol 2570; Apparat zur Gasanalyse 2616; Erzeugung und Verwendung von Kälte in der Bierbrauerei 2816; Werth der Brennstoffe, Apparat zur Bestimmung des Brennwerthes, Wärmeausnutzung 2830; Bestimmung der Lichtstärken von Gasbrennern 2835.

Fischer (J. L.), Analyse von Grindelia robusta (Robustasäure, Grindelin) 2373.

Fischer (L.) siehe Claisen (L.).

Fischer (O.) und Hepp (E.), Azophenin und Chinonanilide: Bildung von Anilidoäthoxy- und -methoxybenzochinonanil aus Azophenin 1096;

Bildung von Trichlor-, von Tetrachlorazophenin, von Dianilidotoluchinonanil, von Di-p-toluidotoluchinon-p-toluid, von Anilidonaphtochinonanil 1097; Bildung von Dibrom-, von Dichloranilidonaphtochinonanil, Anilidonaphtochinonanil aus p - Chlorbenzolazo -  $\alpha$  - naphtol, ziehung des Azophenins zum Chinon 1098; Untersuchung über Azophenin und Induline: Constitution des Indulins C<sub>36</sub> H<sub>27</sub> N<sub>5</sub>, Bildung von Phenosafranin aus Nitrosoanilin, von Phenylsafranin aus Nitrosodiphenylamin 1099; kohlensaures, salzsaures Phenylsafranin, Bosindulin aus Nitrosoathyl-a-naphtylamin oder Nitrosophenyl-α-naphtylamin 1100; Chloroplatinat des Rosindulins, salzsaures, saures schwefelsaures, salpetersaures, pikrinsaures Rosindulin, jodwasser-stoffsaure Base  $C_{22}H_{18}N_{2}$  1101; Verhalten von p-Nitrosoanilin gegen Aetznatron, gegen Phenylhydrazin, gegen Anilin 1116 f.; Darstellung von Di-o-bromnitrosophenol, Constitution, Verhalten 1445 f.; Oxyazophenin C<sub>30</sub> H<sub>24</sub> N<sub>4</sub>O 1446.

Fischer (O.) und Wacker (L.), Verhalten von Phenylhydrazin gegen Nitrosobasen (Nitrosoanilin, Nitrosodimethylanilin): Bildung von Diazohenzolnitrosodimethylanilin, von Tetramethyldiamidoazoxybenzol oder p-Azoxydimethylanilin, von Azodimethylanilin 1374 f.; Dimethylamidodiphenylamin, Verhalten von Phenylhydrazin gegen Nitrosodiphenylamin (Bildung von Benzoldiazonitrosodiphenylamin), Azoxydiphenylamin 1376; Diphenylphenylendiamin, p-Azoxyphenol 1877.

Fischer (W.) und Michaelis (H.), Gewinnung von Oxyazofarbstoffen

Fitch (A.S.), neuer Explosivstoff 2722 f. Fittig (B.), Verhalten von ungesättigten Säuren bei vorsichtiger Oxydation: Untersuchung an  $\alpha - \beta$ -ungesättigten Säuren 1709 f.;  $\beta - \gamma$ - und  $\gamma - \delta$ - ungesättigte Säuren gegen Oxydationsmittel (Bildung von Oxylactonen) 1710, 1711.

Fittig (R.), Daimler (C.) und Keller (H.), Untersuchung über Discetyldicarbonsäure (Ketipinsäure) und das Discetyl: Ketipinsäure-Aethyläther (Darstellung, Verhalten) 1874 f.; Ba-

ryum-, Calcium-Ketipinsäure-Aethyläther, Eigenschaften, Verhalten der Ketipinsäure 1875; Verhalten von Ketipinsäureäther gegen Brom: Bildung von saurem Dibromketipinsäure-Aethyläther, Tetrabromketipinsäure-Aethyläther (Spaltung in Oxamid und Dibromacetamid resp. Dibromessigsäure-Aethyläther) 1876 f.; Ketipinsäure-Aethyläther-Phenylhydrazin, Ueberfährung der Ketipinsäure in Dimethyldiketon (Diacetyl) 1877; Diacetyl-Phenylhydrazin, Diacetyl-dioxim, Trimethylglyoxalin, Dibromdiacetyl 1878.

Fittig (R.) und Erlenbach (A.), Darstellung, Eigenschaften des Esters C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub> aus Monochloressigsäure-Aethyläther 1718 f.; Derivate des Esters C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>, Acetol-Aethyläther 1719; Säure aus dem gechlorten Ester C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>ClO<sub>4</sub> und Salze 1720.

Fittig (E.) und Hantzsch (A.), Identität der Methronsäure mit Methylfurfurancarbonessigsäure (Sylvancarbonessigsäure) 1764; Identität der Pyrotritarsäure mit Sylvanessigsäure 1766.

Fittig (B.) und Keller (H.), Darstellung, Eigenschaften des Diacetyldicyanhydrins (Dimethyltraubensäurenitril), der Dimethyltraubensäure und Salze 1879 f.

Fittig (R.) und Schlösser (A.), Verhalten von β-Ketonsäureestern gegen zweibasische Säuren: Benzoylessigsäure-Aethyläther gegen bernsteinsaures Natrium (Bildung von Phenythronsäure), Umwandlung der Phenythronsäure in Phenuvinsäure resp. in Phenylmethylfurfuran 1964; Constitution der Phenuvinsäure, Bildung der Sylvancarbonessig - (-Methron-) säure aus Sylvancarbonacetessigsäure, Verhalten von Phenyltetrylon 1965.

Fitzpatrick (T. C.) siehe Glagebrook (R. T.).

Fleck (H.), einheitliche Beurtheilung der Trinkwässer 2522; Löslichkeit einiger Metalle (Kupfer, Zinn, Blei, Zink) in Essigsäure und in Natronlauge 2622 f.; Ursprung des Kohlensäuregases in den Bodenschichten 2736.

Fleischer (M.), Düngungsversuche mit Chilisalpeter 2743.

Fleischer (R.), Wirkung des Cocaïns 2449. Fleifsner (F.) siehe Lippmann (E.). Fleming (J. A.), elektrischer Widerstand des Manganstahls 370.

Fletcher (A.), Soda-Industrie in England 2685.

Fletcher (L.), Krystallform des Kreatins 737; Krystallform der isomeren Kreatinine 741 f.

Fletcher (T.), Sauerstoffgebläse zur Erreichung hoher Hitzegrade 2838; Schweißen und Löthen der Metalle 2622.

Fletscher (H. M.) siehe Langley (J. N.).

Fletscher (L.), Vorkommen, Eigenschaften, Analyse von krystallisirtem Chromeisen in einem Meteoreisen 596 f.

Flögel (G.), Löslichkeit von Blei in Wasser 2645.

Flückiger (F. A.), Untersuchung über Lithiumcarbonat 548; Verhalten des salzsauren Cocaïns 2244; Darstellung von Vulpinsäure und Pulvinsäure aus Evernia vulpina 2366; Veraschung schwer verbrennbarer Substanzen 2517; Nachweis von Arsen 2538.

Fock (A.), Krystallform von unterschwefelsaurem Thallium - Kalium, Thallium - Natrium 482 f.; Krystallform von unterschwefelsaurem Thallium - Lithium, Krystallisation von unterschwefelsaurem Strontium mit unterschwefelsaurem Thallium, von unterschweselsaurem Blei mit unterschwefelsaurem Thallium 483; Krystallform von unterschwefelsaurem Zink - Ammonium, unterschwefelsaurem Cadmium - Ammonium, unterschwefelsaurem Eisenoxydul - Ammonium, unterschwefelsaurem Manganoxydul - Ammonium, unterschwefelsaurem Nickel-Ammonium 484; Krystallform von unterschwefelsaurem Kobalt - Ammonium, unterschwefelsaurem Aluminium-Ammonium, unterschwefelsaurem Kupfer - Ammonium 485; Krystallform von tertiärem m-Mononitrobenzylamin, Pentamethylanilin, Cyanurchlorid, Isodimethylcyanursäure 683; Krystallform von Isodiäthylcyanursäure, normalem Trimethylcyanurat, Trimethylisccyanurat, Isotriäthylcyanurat, normalem Trimethylsulfocyanurat, bromwasserstoffsaurem Glycosamin, Benzenylamidoxim, Benzenylamidoximbenzyläther, Kreosolcarbonsäure-Methyläther 684; Krystallform von p-Xylorcin 684 f., von m-Xylorcin, Pyrrylmethylpinakon 685; Krystallformen von Cyanurchlorid, Isodimethylcyanursäure, Isodiäthylcyanursäure 724; Krystallform von Trimethylcyan- und -isocyanurat, von Isotriäthylcyanurat, von normalem Trimethylsulfocyanurat 725; Krystallform von o-Cyanbenzylchlorid, o-Cyanbenzotrichlorid, « - Methylhomo - o - phtalonitril 732; Krystallform von Oxypropylamin-Chloroaurat 982; von γ-Brompropylaminpikrat 983; Krystallform von Amidoäthylschwefelsäure, Identität von Taurin mit einem Additionsproducte aus schwefliger Säure und Vinylamin 986; Krystallform von Vinylaminpikrat, Monobromäthylaminpikrat, y-Monobrompropylaminpikrat 986 f.; Krystallform von Acetylisopropylpyrrol und Acetonpyrrol 1017; Krystallform von m-Mononitrobenzylamin und Pentamethylanilin 1084; Krystallform von Isochinolinroth, c-Isopropylcinnamylpyrrol, c-Acetyl-c-isopropylpyrrol, Acetoppyrrol, jod wasserstoffsaurem Benzylimidobenzylcarbaminthioäthyl und -methyl 1212; Krystallform von Pyrrolenhydrophtalid 1227; Krystallform von Succinenylamidoxim und Acetylsuccinenylamidoxim, von Benzenylamidoxim und Benzenylamidoximbenzyläther 1340; Krystallform des Pyrrylmethylpinakons 1433; Krystallform von p - und m - Xylorcin 1473; Krystallform von Anthrachinondichlorid 1502, von Diäthylanthron 1503; Krystallform von Tetrabromdichloraceton, von Hexabromaceton 1569; Krystallform des symmetrischen Tetrachlordiacetyls 1580; Krystallform von Diäthylanthron 1627; Krystallform von Dibromchloracetamid 1722; Krystallform von Phenyldithiocarbonamin- und Anisyldithiocarbaminsäure-Aethylenäther, von Kreosolcarbonsäure - Methyläther 1958; Krystallform von chlorwasserstoffsaurem β - Oxytrimethylendiamin -  $(\alpha - Diamidohydrin -)$ -Chlorplatin 1983; Krystallform des p - Dichlordihydroterephtalsäure - Methyläthers 1990; Krystallform des N-Phenyl- $\alpha$ -keto- $\gamma$ -oxy- $\beta$ - $\alpha_1$ -dimethyl- $\beta$ anilido - «1 - tetrahydropyridincarbonsäurelactons 2045; Krystallform der Amidoāthylschwefelsāure 2116; Krystallform des Hyoscyamins, des Hyoscyaminplatinchlorids, des Atropins 2241; Krystallform von Benzoylecgonin, des aus Benzoylecgonin dargestellten Cocaïns 2249 f.; Krystallform des aus Isatropylcocaïn gewonnenen Ecgonins 2254; Krystallform von bromwasserstoffsaurem Glycosamin 2307; Fehlerquellen beim Gebrauch der Aräometer 2610.

Föhr, Analyse von Zink zum Entsilbern von Werkblei 2627 f.

Föhring (A.), elektrolytische Raffination von Metallen (Elektrolyse von silberhaltigem Kupfer) 2648.

Foeppl (A.), elektrische Leitungsfähig-

keit des Vacuums 398.

Foerster (F.), Tautomerie der Thioharnstoffe, Verhalten gemischter Thioharnstoffe gegen Alkyl- und Alkylenhaloïde: Thiocarbaminsäureester 770 ff.

Förster (O.), Bestimmung des Senföls in Cruciferensamen 2591; Extractionsapparat zur Fettbestimmung 2618.

Fogarty (T.B.), Gewinnung von Ammoniumsulfat 2835.

Fogh (J.), Darstellung, Eigenschaften von Dimethylanilen-Chinonimid-Sulfosäure 1660 f.; Darstellung, Eigenschaften, oxalsaures Salz des Dimethylanilen - Chinonimids (Phenolblau) 1661; verbesserte Darstellung des Chinonchlorimids 1661 f.

Fokke, Untersuchung über ein thieri-

sches Ferment 2807.

Fokker (A. P.), Bildung von Säure aus Zucker, von Zucker aus Amylum im Protoplasma bei Gegenwart von Chloroform 2402.

Forcrand (de), Bildungswärme des zweibasischen Natriumglycerinats; thermische Constanten des Natriumglycolalkolats 324; Untersuchung von Alkaliglycerinaten (Darstellung, Neutralisationswärmen) 1409; Bildungswärmen von Alkaliglycerinaten 1410; Darstellung, Bildungswärme von Natriumglycolat - Glycol, Bildungswärme von Natriummethylat-Methylalkohol 1413.

Forcrand (de) und Villard, Dampfspannung von Gashydraten (Schwefelwasserstoffhydrat, Methylchloridhydrat), Apparat 179 ff.; Untersushung über die Zusammensetzung
der Hydrate von Schwefelwasserstoff
und Methylchlorid (Apparat) 181 f.;
Bildungsweise von Gashydraten 182 f.

Formaneck (J.), Darstellung, Eigenschaften von alkalischen Uranylchromaten 612.

Forsling (S.), β-Monochlornaphtalinsulfosäure: Chlorid, Bromid 2180 f., Verhalten von Naphtylaminsulfosäure gegen Schwefelsäure: β-Amidonaphtalindisulfosäure und Salze 2181 f.; Salze der Diazonaphtalindisulfosäure, β-Chlornaphtalindisulfosäure, Kaliumsalz, Chlorid, Ueberführung in Trichlornaphtalin 2182.

Forti, neuer Explosivstoff 2723.

Fortuné (H.) siehe Gay (F.).

Fossek (W.), Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der Luft 2543.

Foth, Vergährung von Dickmaischen, Einfluß der Kohlensäure auf Gährung und Hefebildung 2804; siehe Hayduck.

Foullon (H. B. v.) siehe John (C. v.); siehe Schuster (M.).

Foumonze (A.), Untersuchung von Insecten: Huechys sanguinea 2437.

Fowler (G. J.) siehe Bailey (G. H.). Fox (W.), Analyse gemischter Farben 2587; Verhalten von Blei gegen Petroleum 2646 f.

Frankel (C.), Cultur anärober Mikroorganismen 2481 f.; Vorkommen von Mikroorganismen in verschiedenen Bodenschichten 2739.

Fragner (K.), Imperialin aus Fritillaria imperialis, Salze 2295 f.

Franchimont (A. P. N.), Verhalten der Sulfoëssigsäure gegen Hitze 2118f., gegen Salpetersäure, Sulfoëssigsäure-Aethyläther 2119 f.

Franchimont (A. P. N.) und Klobbie (E.), neue Harnstoffderivate (Nitrohydantoïn, Nitrolacetylharnstoff, α-Ureïdopropionamid, α-Ureïdopropio**nitr**il, Dinitroäthylencarbamid), Bildung, Verhalten 765; Bildung und Verhalten von Dinitroglycoluril, Glycoldimethyluril, Isosuccin-766; ureïd Untersuchung Ureïde und deren Nitroderivate, "Ureïne" 766 ff.; Darstellung von Nitraminen aus Diurethanen: Ester Aethylendiamidoameisensäure 1686; Aethylendinitramin aus Aethylendinitrodiamidoameisensäure, dessen Ammoniak-, Dimethyl- und Monomethylverbindung 1687 f.; Trimethylendiamidoameisensäure - Methyläther und Dinitroderivat 1688; Trimethylendinitramin, Pentamethylendiamidoameisensäure - Methyläther, Pentamethylendinitramin, Methyl- und Aethylamidoameisensäure - Methyläther 1689 f.; Monomethyl- und - athylnitramin, Dimethylnitramin 1690.

Frank, Bodenanalyse 2593; Entwickelung der Pflanzen in sterilisirtem

Boden 2736 f.

Frank (A.), Reagenspapier zum Nachweise von schwefliger Säure 2531: Sulfitstoff, Darstellung resp. Wiedergewinnung der schwefligen Säure bei der Sulfitcellulosefabrikation 2675; Untersuchung von Gläsern mit hohem Thonerdegehalt 2727 f.

Frank (B.), Ursprung und Schicksal der Salpetersäure in den Pflanzen 2351 f.; Ernährung der Pflanze mit Stickstoff, Kreislauf desselben in der Landwirthschaft 2738 f.; Nitritation des Ammoniaks und seiner Salze im Boden 2741.

Franke (Br.), Untersuchung über Schlagwetter und Schwaden 2726 f.; Apparat für Grubengasanalysen 2727.

Frankfeld siehe Liebermann.

Frankhauser (J.), Bildung Ameisensäure neben Diastase beim Keimen der Gerste, Süsswerden der Kartoffel 2500.

Frankland (G. C.) und Frankland (P. F.), Mikroorganismen aus natürlichen Wässern und dem Erdboden: Bacillus arborescens, B. aquatilis, B. liquidus, B. vermicularis, B. nubilus, B. ramosus, B. aurantiacus, B. viscosus, B. violaceus, B. diffusus, B. candicans, B. scissus 2476 ff.

Frankland (P. F.), Einwirkung von Mikroorganismen auf Salpetersäure 2482 f.; bacteriologische Luftuntersuchung, Bestimmung der Nitrite mit

Harnstoff 2533.

Franklin siehe Nichols (E. L.).

Freda (P.), Einfluss des elektrischen Stromes auf chlorophyllfreie Pflanzen (Penicillium) 2348; Analyse italienischer Weine 2791; Mittel zur Vertilgung der Peronospora des Weinstockes 2799 f.

Frédericq (L.), Wirkung der Blutentziehungen 2446.

Frederking (C.), Prüfung von Essigäther auf Amylalkohol 2569.

Freer (P. C.) und Perkin (W. H.) jun., synthetische Bildung geschlossener Kohlenstoffketten, Untersuchung von Hexamethylenderivaten, Methylpentamethylenbromid, Methylhexamethylencarbon- und -dicarbonsaure, Derivate der Methylhexamethylencarbonsäure, isomeres Hexylen 873 ff.; Synthese von Heptamethylenderivaten, von Isoheptantetra-Untersuchung carbonsaure-Aethyläther 875 f.; Verhalten der Natriumderivate des Acetessig-, Benzoylessig- und Acetondicarbonsaure - Aethyläthers gegen Aethylenbromid 1792; Synthese von Hexamethylenderivaten: Methylhexamethylendicarbonsäure und deren Methylhexamethylen-Aethyläther, monocarbonsaure, Methylacetylhexamethylendicarbonsäure - Aethyläther, Methylhexamethylencarbonsaure. Methylhexamethylenmethylketon 1901 f.; Isoheptantetracarbonsäure - Aethyläther: Darstellung, Umwandlung in Methylazelaïnsäure, Verhalten gegen Natriumäthylat 1902 f.

Fremy (E.) und Verneuil (A.), Darstellung künstlicher Rubine 560.

French (A.), Bildung von Chlorammonium aus kohlehaltigen Aschen 2677.

Frentzel (W.), Untersuchung von Polymerisationsproducten der isome-

ren Tolylcyanate 786 f.

Frenzel (A.), Vorkommen, Eigenschaften, Zusammensetzung der neuen Eisensulfate "Hohmannit" und "Amarantit" im Copiapit von Valparaiso 580 f.

Frenzl (W.), Papierwage 2855.

Frère (G.), Untersuchung von Leuchtgas 2836.

Fresenius (H.), Arsenbestimmung in Schwefelkiesen 2539.

Fresenius (R.), Analyse des Wassers der kleinen Schützenhofquelle in Wiesbaden 2668; Analyse der Soolquelle im Admiralsgarten zu Berlin 2681.

Fresenius (R.) und Hintz (E.), Bestimmung von Arsen in Geweben, Gespinnsten und Tapeten 2539.

Fresenius (W.), Anwendung von Asbest beim Filtriren 2612.

Freund (Martin), Untersuchung über Ferrocyanathyl, Verhalten Methyl-, Aethyl- und Propylalkohol 716; Verhalten, Zusammensetzung von Platincyanathyl 717.

Freund (M.), Bestimmung des Sublimates in Verbandstoffen 2558.

Freund (M.) und Goldsmith (B. B.),

Hydrazide gegen Phosgen: Malonyl-, Aethylmalonylhydrazid 1354 f.; Ver-TOP Oxalylphenylhydrazin gegen Phosgen, Formylphenylcarbizin 1355; Acetyl-, Propionyl-, Benzoylphenylcarbizin 1356; Carbizine aus Succinyl-, Phenyl- und Diphenylsemicarbazid 1357; Phenylcarbizinthiocarbonamid - und -anilid, Benzoylphenylsulfocarbizin 1358; Formylphenylsulfocarbizin 1359; Darstellung, Eigenschaften von Aethylmalonsäureamid, von Aethylmalonanilid, von Monophenyläthylmalonamid. Aethylmalonanilsäure und deren Silbersalz 1838 f.

Freund (M.) und Gudemann (Ed.),
Darstellung, Constitution der Tetramethylendicarbonsäure, Darstellung,
Eigenschaften von Tetramethylenmonocarbonsäure, deren Amid, Nitril
und Aethyläther 1839 f.; Tetramethylenmonocarbonsäureanhydrid,-anilid, Tetramethylenmethylamin ("Tetramethylenylamin") und Salze 1841;
Tetramethylenylharnstoff und -thioharnistoff 1842.

Frew (W.) siehe Carnelley.

Frey (A.), Verhalten des "Antimonsalzes" von de Haën 2863.

Freyde (J.), Constitution der β-Chinolinderivate und der m-Chlorchinoline 1180.

Friedel, Constitution eines aus Mannit und Benzaldehyd erhaltenen Körpers 1541.

Friedel (C.) und Crafts (J. M.), Untersuchung über die Dampfdichte (Moleculargewicht) und Dampfspannung des Chloraluminiums (Apparat) 131 ff.; Molekulargewicht (Dampfdichte) des Eisenchlorids 136 f.; Methode der Synthese aromatischer Verbindungen (Benzol-, Phenyl-, Diphenyl-, Benzoësäurederivate) 834 ff.; Dampfdichte (Molekulargewicht) des Galliumchlorids 141.

Friedheim (C.), Einwirkung von Kaliumpermanganat auf metallisches Silber, Nichtexistenz von Silberoxydul

Friedländer (M.), Wirkung des Isopropylalkohols 2450.

Friedländer (P.) und Welmans (P.), Eigenschaften von Dimethyl-a-naphtylamin, Chloroplatinat, Verhalten gegen Ferrocyankalium, gegen Diazosulfanilsäure (Bildung von Benzol-

sulfosäure - Azodimethylnaphtylamin), gegen Essigsäureanhydrid (Bildung eines Acetylderivates) 1153; Verhalten von Dimethyl-α-naphtylamin gegen Natriumnitrit [Bildung von Nitrosodimethyl- $\alpha$ -naphtylamin  $(\alpha^1 \alpha^4)$ ], Umwandlung des Productes in  $\alpha$ -Nitroso-α-naphtol, Darstellung und Eigenschaften von Dimethylnaphtylamincarbon - und -sulfosäure, Verhalten der Salze, Darstellung und Eigenschaften von bromwasserstoffsaurem Monobromdimethylnaphtylamin 1154; Verhalten von Dimethylnaphtylamin gegen Benzaldehyd, Bildung der Verbindung  $C_6H_5CH[C_{10}H_6N]$ (CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>, Eigenschaften, Verhalten derselben, Darstellung von Hexamethyltriamidodinaphtylphenylmethan aus Dimethyl - y - amidobenzaldehyd und Dimethylnaphtylamin, Darstellung, Eigenschaften, Sulfat von Diäthylnaphtylamin, Bildung und Eigenschaften von Triäthylnaphtylammoniumjodid 1155; Diäthylnaphtylamincarbonsäure 1155 f.; Verhalten von Diäthylnaphtylamin gegen Diazoverbindungen, Bildung von Monoamidodiäthylnaphtylamin und dessen Acetylverbindung, Verhalten Diäthylnaphtylamin gegen Salpetersäure 1156.

Friedmann (A.), Bestimmung des Mangans im Roheisen 2553.

Friedreich (A.) siehe Hazura (K.), siehe Smolka (A.).

Friedrichs, Patenthahn 2616; siehe Greiner.

Fristoe (E. T.), Chemie als Bildungsmittel 3.

Fritzsche, Trennung von Eisen und Mangan 2551.

Fröhlich (E.) siehe Claus (A.).

Frölich (C.) siehe Zincke (Th.).

Fromm (E.), Verhalten von Aethylidendiäthylsulfonbromid gegen Kalilauge: Aethylidendiäthylsulfon, Verhalten gegen Natrium: Diäthylsulfondimethylmethan 2114 f.

Fromme (C.), Polarisation von Platinelektroden in Schwefelsäure 392 f.; Erklärung des Waltenhof'schen Phänomens der anomalen Magnetisirung 412.

Frowein, Dampfspannungen von Salzhydraten (Tabelle) 191.

Frühauf (T.) und Ursic (G.), Be-

stimmungen sehr geringer Kupfermengen 2557 f.

Frühling (J.) siehe Nölting (E.).

Frühling (R.), neuer Exsiccator 2614; Untersuchung von Creolin 2714.

Fuchs (F.), Verhalten von Luft, Kohlensäure, schwefliger Säure, Wasserstoff gegen das Boyle'sche Gesetz (Apparat) 166 f.; Bestimmung der Basicität von Säuren 2520.

Fürth (E.), Darstellung von Normalvalerian- und Dipropylessigsäure aus Malonsäure - Aethyläther, Verhalten von Propylmalonsäure 1835; Löslichkeitszahlen von normalvaleriansaurem Silber, Calcium, Baryum; Dipropylmalonsäure und - Aethyläther, Verhalten 1836; Dipropylessigsäure, Eigenschaften, Verhalten; Eigenschaften, Löslichkeit von dipropylessigsaurem Silber, Calcium und Baryum

Fütterer (G.), Vorkommen von Glycogen in den Gefässen der Hirnrinde bei Diabetes mellitus 2404.

Full (C.), Natriumäthenyltricarbonsäure-Aethyläther gegen Jodmethyl

Gabriel (S.), Darstellung von Derides Aethylamins mittelst Bromäthylphtalimid(Aethylendiphtalamid) 979 f.; Bildung von β-Bromäthylamin und Salzen, von Oxäthylcarbaminsäureanhydrid, von  $\beta$ -Oxäthylamin 980; Bildung von Oxäthylphtalaminsäure, β-Oxyäthylphtalimid, β-Chloräthylamin und dessen Salze 981; Verhalten vnn β-Bromäthylamin gegen Silberoxyd: Bildung von Vinylamin, Verhalten des Pikrats, der Wismuthjodidverbindung, des Golddoppelsalzes 984; Bildung, Verhalten von β-Jodäthylaminjodhydrat, Verhalten von  $\beta$ -Jodäthylaminpikrat 985; Darstellung des Vinylamins 985 f.; Bildung, Eigenschaften von salpetersaurem  $\beta$ -Oxäthylamin, von Amidoäthylschwefelsäure, Verhalten von schwefliger Säure gegen Vinylamin 986; Bildung primärer Amine 1061; Einwirkung von Wasserdämpfen auf die Eiweisskörper der Lupinen und des Roggens (Futtermittel) 2338 f.

Gabriel (8.) und Weiner (J.), Einwirkung von Phtalimidkalium auf

Trimethylenbromid: Bildung, Eigenschaften von Trimethylendiphtalimid, Trimethylendiphtalaminsäure, Brompropylphtalimid, Oxypropylamin (Verhalten des Chloroplatinats und -aurats) 982; Bildung von γ-Brompropylaminbromhydrat, Verhalten des Pikrats, Bildung des isomeren \$-Brompropylaminbromhydrats, Bildung der Base C<sub>6</sub>H<sub>14</sub> N<sub>2</sub>, Verhalten ihres Pikrats, Chloraurats, Chloroplatinats 983 f.

Gaedicke (J.) und Miethe (A.), gefärbtes Magnesiumlicht für photographische Aufnahmen (Laterne) 2909. Gaedt (P.), Untersuchung von Kalium-

antimonoxalat 2862.

Gaglio (G.), Wirkung des Alanins 2447; Untersuchungen über Strychninvergiftung, Wirkung des Stickoxyduls bei Strychninvergiftungen 2452.

Gallois (N.) siehe Hardy (E.).

Gallier (V.), Untersuchung von Wuth-Virus 2453.

Gans (R.) und Tollens (B.), Zuckersaurebildung als Reaction auf Dextrose, Zuckerlactonsäure 2309; Mannose ("Isomannitose") aus Salepschleim, Mannosephenylhydrazon 2321 f.; Untersuchung von Quitten und Salepschleim 2364.

Gantter (F.) siehe Hell (C.). Garrett (J. C.), Verhalten der Bidesyle gegen Ammoniak (Bildung eines Tetraphenylpyrrols) 1563 f.

Gartenmeister (R.), Erklärung des sogenannten "todten Reactionsraumes" (Jodsäure gegen Schwefligsäure, Chloralhydrat gegen Natriumcarbonat) 64 f.

Gascard (A.), Untersuchung von Wachs aus Gummilack 2393.

Gastine (G.), Conservirung Stärkelösung durch Quecksilberoxyd

Gatellier (E.), Düngungsversuche mit verschiedenen Phosphaten 2746.

Gattermann (L.), Untersuchung über Chlorstickstoff 508 f.; Darstel-lung von Perchlorstickstoff 509; Untersuchung über Harnstoffchloride, Constitution 755 f.

Gattermann (L.) und Breithaupt, Einwirkung von Harnstoffchlorid auf Alkohole, Bildung und Eigenschaften von Carbaminsäure-Methyläther und Allophansäure - Methyläther Verhalten von Harnstoffchlorid gegen Aethylalkohol (Bildung von Aethylallophanat), gegen Octylalkohol (Octylallophanat), gegen Cetylalkohol (Bildung von Allophansäure-Cetyläther), gegen Aethylenchlorhydrin (Bildung von Chloräthylcarbonat), Aethylenalkohol (Bildung von Aethylencarbonat), gegen Glycerin (Bildung von Glycerincarbonat), gegen Phenol gen Thiophenol (Bildung von Phenylthioallophanat) 757; Verhalten von Harnstoffcblorid gegen  $\alpha$ -Naphtol (Bildung von a Naphtylcarbonat), β-Naphtol (Bildung von β-Naphtylcarbonat), Thymol (Bildung von Thymolallophanat), Guajacol (Bildung von Guajacolcarbamat), Brenzcatechin (Bildung von o-Phenylencarbamat), Resorcin (Bildung von m-Phenylencarbamat), Hydrochinon (Bildung von p-Phenylencarbamat), Pyrogallol (Bildung von Pyrogallolcarbamat), Salicylaldehyd (Bildung von Disali-cylaldehyd), Anwendung der Einwirkung von Harnstoffchlorid auf Alkohol zur Bestimmung der Hydroxylgruppen in der ursprünglichen Verbindung 758.

Gattermann (L.) und Hess, Einwirkung von Harnstoffchlorid auf homologe Phenoläther: Anisol, Phenetol, o-Kresolmethyläther 762; auf Kresol-, Thymol-, Aethylenphenol-, Brenzcatechinester 763; auf α- und β-Naphtyl-methyl- und -äthyläther 764 f.

Gattermann (L.) und Schmidt (G.), Einwirkung der Harnstoffchloride auf Kohlenwasserstoffe, Verhalten von Harnstoffchlorid und Aethylharnstoffchlorid gegen Benzol 759; Verhalten von Harnstoffchlorid und Homologen gegen Tolucl, Xylole, Cymol, Pseudocumol, Mesitylen, Durol 760; Verhalten von Harnstoffchlorid gegen Naphtalin, α-Aethylnaphtalin, Acetnaphten, β-Thiotolen, Thiophen, Metathioxen, Trimethylthiophen 761.

Gattermann (L.) und Wichmann (G.), Azimid aus o-Amidoazobenzol resp. Diazoamidobenzol 1289 f.; schwefelsaures Amidodiphenyl aus o-Amidoazobenzol 1291.

Gaucher (E.), Combemale und Marestang, Wirkung der Hedwigia balsamifera 2453.

Gautier siehe Anschütz (R.).

Gautier (A.), Einwirkung des Schwefelkohlenstoffs auf Thon, Darstellung von Kohlenoxysulfid 535 f.; Thiosilicat der Thouerde 536; siehe Bergeron.

Gautier (A.) und Drouin (R.), Fixation des Stickstoffs durch den Boden und die Pflanzen 2350 f.

(Bildung von Phenylencarbonat), gegen Thiophenol (Bildung von Phenylthioallophanat) 757; Verhalten von Harnstoffehlorid gegen  $\alpha$ -Naphtol (Bildung von  $\alpha$ -Naphtylcarbonat),  $\beta$ -Naphtol (Bildung von  $\beta$ -Naphtylcarbonat), Thymol (Bildung von Thymolallophanat), Guajacol (Bildung von Hollophanat), Guajacol (Bildung von Guajacolcarbamat), Brenzcatechin (Bildung von  $\alpha$ -Phenylencarbamat), Leberthran 2406.

Gautier (H.), Einwirkung von Chlor auf aromatische Ketone: Untersuchung an Methylbenzoyl (Acetophenon) 1553; Verhalten von Chlor p - Chlorphenylmethylketon, gegen Benzaldehyd 1554; Verhalten von Chlor gegen Benzoylchlorid (Bildung von Monochlorbenzoësäurechloriden) 1554 f.; Verhalten von Chlor gegen Benzophenon, gegen Benzonitril, gegen Mono- und p-Dichlorbenzol mit Acetylchlorid (Chlorphenylmethylketon), Darstellung von Phenylmonochlormethylketon Acetophenon 1555 f.; Phenyldichlormethylketon aus Dichloracetylchlorid und Benzol 1556 f.; p-Monochlorphenylmonochlormethylketon, Phenyltrichlormethylketon 1557 f.; Darstellung und Eigenschaften von p-Monochlorphenyldichlormethyl- und -trichlormethylketon 1558.

Gawalowski (A.), volumetrische Bestimmung der Sulfate 2531; krystallisirtes Magnesiumdisulfat als Weinsteinersatz 2862.

Gay (F.) und Fortuné (H.), Eigenschaften des Antipyrins 1317.

Gayon (U.), Nachweis von Aldehyden im Alkohol 2569.

Gayon (U.) und Dubourg (E.), alkoholische Gährung von Dextrin durch Schimmelpilze 2499.

Gazzarini (A.), Einwirkung von Schwefel auf Benzaldehyd 1539 f.; Benzaldehyd 1540.

Gedult (R.), Bestimmung reducirender Zuckerarten 2579.

Gee (W. W. H.) und Holden (H.),

Beobachtungen über Elektrolysen

Gehring, Anwendung von Aluminium zu Schmelzfarben für Glas, Porcellan, Steingut 2730.

Geipel (W.), Vortrag über Elektricität 2619.

Geipy (J. R.), Darstellung unsymmetrisch substituirter Diamidodiphenylbasen 2696.

Geisler (J. F.), Kühlerbefestigung 2611.

Geitel (A. C.) siehe Yssel de

Schepper (H.). Geller (W.) siehe Lellmann (E.).

Gelzer (C.), Derivate des p-Monoamidoïsobutylbenzols: Untersuchung von Monobrom-p-acetamidoïsobutylbenzol, von Monobromamidoïsobutylbenzol, dessen Chlorhydrat, Chloroplatinat und Pikrat, von m-Monobromisobutylbenzol 1105 f.; Verhalten von Amidonitroïsobutylbenzol gegen salpetrige Säure, m-Mononitroïsobutylbenzol, Bildung von Mononitroisobutylphenol, m - Monoamidoïsobutylbenzol, dessen salzsaures, oxalsaures und Platinsalz 1107; Darstellung von m-Acetamidoïsobutylbenzol 1107 f.; m - Acetamidonitroïsobutylbenzol, m-Amidonitroïsobutylbenzol,  $\beta$  - Diamidoïsobutylbenzol,  $\beta$  - Phenanthroïsobutylphenazin 1108;  $\beta$ -Benziloisobutylphenazin (Bildung, Constitu-1108 f.; Monobromnitroacetamidoïsobutylbenzol, Monobromnitroamidoïsobutylbenzol, Monobromdiamidoisobutylbenzol (Oxalat, Pikrat) 1109 f.; Phenanthrobromisobutylphen-Benzilbromisobutylphenazin, Bildung von Dibromisobutylbenzol, Umwandlung in 1, 3, 5-Dibrombenzoësäure, Darstellung von p-Monoamidoisobutylbenzol 1110.

Genieser (A.) siehe Willgerodt (C.). Genvressa (P.), Verbindungen von Aluminiumchlorid mit Acetonitril, Monochlor- und Trichloracetonitril 730 f.; Einwirkung von Chloracetonitril auf Benzol: o-Toluylsäurenitril 839; Verhalten von Acetessigäther gegen Chlor, Constitution des Trichloracetessigäthers, Zersetzung von Chloracetessigäthern beim Erhitzen mit salzsäurehaltigem Wasser Chloracetone, Verhalten von erhitztem Acetessigäther, von Acetessigsäure-Methyläther gegen Chlor 1794 f.

Georgesco und Mincou, Francein aus unsymmetrischem Tetrachlorbenzol 2902.

Georgi (M.), Sprenggase verschiedener Sprengstoffe 2726.

Georgiević (P.), Untersuchung von Bor und Boraten 537 f.

Georgievics (G. v.), Einwirkung concentrirter Schwefelsäure auf Chinolin 1180; siehe Weidel (H.).

Geppert (J.) und Zimtz (N.), Regulation der Athmung 2401.

Gerber (A.), Untersuchung von o-Tolidinderivaten: Diacetyl-, Tetraacetyl-, Dinitrodiacetyl-o-tolidin 1078; Dinitro-o-tolidin, Ditoluylendiamin, o-Dikresol, Dinitro-o-dikresol 1079.

Gerber (P.), absoluter Nullpunkt, mechanische Wärmelehre 296.

Gerdes (B.), neue Pipette 2617. Gerdes (W.), Abscheidung von Hopfenharz und verharztem Hopfenöl bei der Darstellung von Spiritus aus Brauereiabfällen 2821.

Gerhardt siehe Märcker (M.).

Gerhardt (C.), Glashahnverschluß für chemische Apparate, neue Pipette 2617.

Gerlach siehe Märcker (M.). Gerlach (G. Th.), specifische Gewichte wässeriger Salzlösungen 157. Gerlach (V.), Giftigkeit des als Saffransurrogat verwendeten Dinitrokresolkaliums oder - ammoniums 2449; Wirkungen künstlicher Farbstoffe 2450; Studien über das Creolin 2714.

Gerland (C.) siehe Zincke (Th.). Gernet (A. v.), Phenylangelicasäure 2036; siehe Oettingen (A. v.).

Gernez (D.), optisches Drehungs-vermögen der Weinsäure 448.

Geromont siehe Goldenberg. Gerrard (A. W.), Löslichkeit des citronensauren Caffeins 2297.

Geuther (A.), Einwirkung von Salpetersäure auf arsenige Säure: Bildung von flüssiger Untersalpetersäure, salpetriger Säure, Salpetersäure - Salpetrigsäureanhydrid, Nitroxylchlorid, Untersuchung über die Existenz des Nitrylchlorids 506 f.; Bildung von Di- und Trinitrophenol aus Jodbenzol 964 f.; Einwirkung von Ammoniak auf Aethylidenoxyacetat: Bildung der Base C<sub>8</sub> H<sub>13</sub> NO 1410 f.; Constitution der Acetessigsäure, Succinylobernsteinsäure und Chinonhydrodicarbonsäure, Gleichungen für die Bildung von Natriumacetessigäther, der dialkylsubstituirten Acetessigester und deren Zersetzung durch Alkohole 1789 f.; Constitution des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers, des Amidochinonhydrodicarbonsäureäthers (Diamidoterephtalsäureäther), der Chinonhydrodicarbonsäure (Dioxyterephtalsäure), des Benzols 1790 f.

Geymet, Herstellung irisirender Goldund Silberbilder 2906; neue Methoden der Photozinkographie, Herstellung von Heliogravüren 2907; Chromozinkographie en relief 2908.

Ghinetti (G.) siehe Sestini (F.).

Giannetti (Ć.), Analyse italienischer Weine 2791.

Gianti (M.), denitrificirende Mikroorganismen der Ackererde 2534.

Gibbs (J. W.), Doppelbrechung und Dispersion des Lichtes 432.

Giersbach (J.) und Kessler (A.), Nitrirungsprocess des Benzols (Massenwirkung) 15 f.

Giesel (F.) siehe Liebermann (C.). Gigli (F.), Nachweis von Kupfer im

Wein 2604.

Giglioli (J.), Analyse des Phosphorits von Cap Santa Maria di Lenca 520 f.

Gilbert (J. H.) siehe Lawes (J. B.). Gilchrist (P. C.), Erzeugung von Flusseisen 2638.

Gildemeister (E.), Vorkommen von Phellandren, von Cineol (Eucalyptol) im Oele von Eucalyptus amygdalina 2390; siehe Wallach (O.).

Gillet (C.) siehe Anschütz (R.).

Gillet (M.), Nachweis von Olivenkernpulver im Pfeffer 2589.

Gilson (E.), Untersuchung über Lecithin 2406.

Ginsberg (J.), Untersuchung von Apiol und Isapiol, Tribromapiol, Tribromisapiol 2389.

Gionoli, Wiedergewinnung der Seife aus den Farbbädern der Seidenfärber 2858.

Giorgis (G.) siehe Piccini (A.).

Girard (Ch.), Herstellung, Eigenschaften des Saccharins 2713.

Girard (Ch.) und Bocques (H.), Prüfung des Alkohols 2569.

Girard (E.) siehe Caventou (E).

Girard (H.), postmortale Zuckerbildung in der Leber 2402 f.

Giunti (M.), Tortelli (M.) und Boschi (C.), Analysen italienischer Weine 2791.

Gladstone (J. H.), Einwirkung des elektrischen Stromes auf die Bildung chemischer Verbindungen (Bildung von Weinstein aus einer Weinsäureund Salpetermischung) 397.

Gladstone (J. H.) und Hibbert (W.), Untersuchung von Kautschuk, Zersetzung in Isopren, Kautschen, He-

veen 2387. Gläser (M.) siehe Morawski (Ph.).

Gläser (M.) und Kalmann (W.), Analyse des Heilwassers von Roncegno 2664 f.

Glashahn (J. Mac), Bestimmung der Borsäure, von Ammoniak, von Schwefelwasserstoff mit Orange Poirrier als Indicator 2543.

Glazebrook (R.T.) und Fitzpatrick (T. C.), Leitungswiderstand einer Quecksilbersäule 369.

Gleifs (W.), Säurebildung des Muskels 2407.

Gley siehe Bochefontaine.

Gley (E.), Giftigkeit des Oubaïns und Strophantins 2451.

Glinka (S.), Krystallform von Calciumhydroxyd aus einem hydraulischen Cement 551.

Glock (G.), Untersuchung von p-Tolenylimidoäther und Derivaten: Kyantolin, p-Tolenylimidoacetat, Tolenylamidin und Salze 1437 f.; isomere p-Dimethyltolenylamidine, Aethyltolenylamidin, Diphenyltolenylamidin, Ditolenylimidin, Tolylmethyloxypyrimidin 1439; Darstellung von p-Xylylencyanid (Nebenproduct C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>) 1439 f.; Phenylen-p-diacetimidoäther und Salze, Phenylen-p-diacetamid, Phenylen-p-diacetamidin, Xylylenp-di(methyloxypyrimidin), m-Cyanp-tolenylimidoäther aus Amidotolunitril resp. Homophtalonitril 1440 f.

Gockel (A.), Peltier'sche Wirkung in einer galvanischen Kette 357.

Godard (L.), Diffusion der strahlenden Wärme durch Farbstoffe 319 f.

Godart (E.), Wirkung des Chrysarobins 2449.

Godefroy (L.), Nachweis von Verunreinigungen im Sprit 2569.

Godeffroy (R.) und Coulon (M.), Bestimmung des Holzschliffes im Papier 2855 f.

Göbel (Fr.) siehe Curtius (Th.).

Goedeckemeyer (C.), Verhalten von Phtslimidkalium gegen Halogenverbindungen: Acetonylphtalimid, dessen Oxim und Phenylhydrazon 1980; Phenacylphtalimid, Phenacylphtalimid, Phenacylphtalimid, Phenacylphtalimid, Phenacylphtalimidure, α-(Eso-)Monoamidoacetophenon und Salze, Umwandlung in Isoïndol 1981; Phtalylamidössigsäure-Aethyläther, α-Dichlorhydrin aus Phtalimidkalium und Epichlorhydrin, β-Oxytrimethylendiphtalimid, Oxytrimethylendiphtalaminsäure 1982; Eigenschaften, Salze von β-Oxytrimethylendiamin (α-Diamidohydrin) 1983.

Goercki (C.) siehe Poleck (Th.). Görz (A.), Reduction des Goldchlorids mittelst Holzkohle 2652 f.

Göschl siehe Angerer.

Göttig (Chr.), Aetznatron-Methylalkoholate 1401; Aetzkali-Methylalkoholat 1401 f.

Göttig (J.) siehe Krafft (F.).

Goldammer (A.), Löslichkeit von Gyps 551 f.

Goldenberg (H.) siehe Posner (C.). Goldenberg und Geromont, Weinsäurebestimmung 2572.

Goldmann (E.) und Baumann (E.), schwefelhaltige Verbindungen des Harns: Benzoylcystin 2430 f.

Goldmann (F.), Butterprüfung 2595. Goldmann (Fr.), Untersuchung von Anthranolderivaten: Anthrachinondichlorid (Dichloranthron) 1501 f.; Anthranoläthyläther 1502; Dibromanthranol., Aethylanthranoläthyläther, Diäthylanthron 1503; Diäthylanthracenhydrür, Reaction auf Anthranol 1504.

Goldschmidt (H.), Constitution sogenannter tautomerer Verbindungen mittelst Phenylcyanat: Untersuchung von Chinondihydrocarbonsäure-Aethyläther, Succinylobernsteinsäure-Aethyläther 702, von Dichlordioxyterephtalsäure-Aethyläther 702 f.; Untersuchung von Phlorglucin, Phloroglucintricarbonsäureester, \$\beta\$. Naphtolazobenzol 703; siehe Constam (E. J.).

Goldschmidt (H.) und Holm (J.), gemischte Diazoamidoverbindungen: Verbindung C<sub>13</sub> H<sub>13</sub> N<sub>3</sub>, Diazobenzyltoluidin, Diazotoluolbenzylamin 1300f.; o- und p-Diazotoluolchlorid gegen Benzylamin 1301; β-Diazonaphtalinbenzylamin, Diazoamidoverbindungen

gegen Phenylisocyanat 1302; Diazobenzolbenzylphenylharnstoff, Diazobenzolbenzylanin 1303; p-Diazotoluolbenzylphenylharnstoff, p-Diazotoluolchlorid gegen Heptylamin 1304; Disp-diazotoluoläthylamin 1304 f.

Goldschmidt (H.) und Molinari (E.), Diazoamidoverbindungen: Verhalten von Diazoamidobenzoltoluol, von Diazoamidobenzol gegen Phenylcyanat (Bildung von Diazoharnstoffen) 1305; Diazobenzolphenyl-ptolyl-, p-Diazotoluol-p-tolylphenylharnstoff 1306; p-Diazotoluol p-ditolyl-, Diazobenzol-p-tolylphenyl-, -p-ditolyl-, Diazobenzol - \$\beta\$ - naphtylphenylharnstoff 1307; p-Diazotoluol-β-naphtylphenyl-, -p-bromphenyl-p-tolyl-harnstoff, Diazobenzol-p-bromdiphenylharnstoff 1308; β-Diazonaphtalinp-brom-, Diazobenzol-p-nitrodiphenylharnstoff 1309; Diazobenzol-, Diazotoluol-m-nitrodiphenylharnstoff 1310; p- und m-Bromdiazobenzol-p- und -mnitrodiphenylharnstoff, Constitution der gemischten Diazoamidoverbindungen 1311.

Goldschmiedt (G.), optisches Verhalten des Papaverins 447; Untersuchung über Dimethyloxychinolin 1183; Untersuchung über Isochinolin und Derivate: Isochinolinäthylbromid 1210; Isochinolinbenzylchlorid, Isochinolinphenacylbromid 1211; halten von Isochinolin gegen Kaliumpermanganat 1212; Oxydation von Papaverinbenzylchlorid, Benzylpapaveraldinammoniumoxyd resp. droxyd, Benzylhemipinisoïmid (Umwandlung in Benzylhemipinaminsäure) 2256 f.; Oxydation von Papaverinathylbromid: Aethylhemipin-Aethylhemipinaminsäure 2257; Ableitung des Papaverins vom Isochinolin, Dioxyisochinolin Platinsalz 2258; Constitution Papaverins: m-p-Dimethoxylbenzyldimethoxylisochinolin 2258 f.; Constitution von Papaveraldin, von Papaverinsaure, von Pyropapaverinsaure, Dimethoxylisochinolinearbonsäure 2259; Metahemipinsäure und Derivate, Constitution des Papaverins als m.p.Dimethoxylbenzyl-B2, 3-Dimethoxylisochinolin 2261.

Goldschmiedt (G.) und Ostersetzer (O.), Untersuchung über Papaverin,

Hemipinsäure aus Narcotin, aus Papaverin 2259 f.

Goldsmith (B. B.) siehe Freund (M.). Goller (E.), Krystallform der Phenyldioxybuttersäure 2013; Krystallform der Phenylisohomoparaconsäure 2067 f., von Phenylhomoparaconsäure 2068.

Golubeff, (P. H.), Campher aus dem ätherischen Oele von Pinus sibirica 2392.

Gooch (F. A.) und Whitfield (J. E.), Analyse von Wässern aus dem Yellowstone National Park 2526.

Gorbow (A.), Untersuchung von Oxytetrinsäure und Derivaten, Identität der Oxytetrinsäure mit Mesaconsäure, Isomerie der Oxypentinsäure mit der Hydromuconsäure, der Oxyhexinsäure mit der Terebinsäure, Identität der Hydroxytetrinsäure mit der Pyroweinsäure, der Hydroxypentin mit der Aethyl-, der Hydroxypentin mit der Propyl-, der Hydroxypentinsäure mit der Isopropylbernstein-(-Pimelin-)säure 1848 f.

Gorbow (A.) und Kefsler (A.), Synthese von Homologen der Acrylsäure 1757.

Gorbow (A. J.), Bromirung von Isobutylen: Bildung von Isobutylenglycol, Isobutenol 807.

Gore (G.), galvanisches Element aus Magnesium, Platin und Wasser unter Zusatz von Chlorwasser zur Aenderung der elektromotorischen Kraft 353; Minimum der elektromotorischen Kraft eines galvanischen Elementes, Voltawage 354; Elektrolyse von alkoholischen und ätherischen Lösungen metallischer Salze 395 f.

Gorgeu (A.); Verhalten von Oxyden und Salzen des Mangans beim Erhitzen 590 ff.; Umwandlung des Manganits in Pyrolusit 592 f.

Gorodetzky (Jul.) und Hell (C.),
Darstellung der Dibrombernsteinsäure
1802; Dibrombernsteinsäure-Aethyläther: Darstellung, Eigenschaften,
Verhalten gegen Silber (Bildung von
Fumarsäure-Aethyläther) 1803 f.;
Verbalten von Anilin gegen Dibrombernsteinsäure-Diäthyläther: Dianilidobernsteinsäure-Aethyläther; Dianilidobernsteinsäure und Salze 2189 f.;
Hexabromdianilidobernsteinsäure-Aethyläther, Hexabromdianilidobernsteinsäure und Salze 2091.

Gossage (A. M.), Harnsäurebestimmung 2565.

Gothard (E. v.), Apparate zur Himmelsphotographie, Aufschriften auf Originalnegativen, Uebertragung der Elektricität auf Aristopapier, Herstellung eines hohen Glanzes auf Gelatine-Emulsionspapier 2909.

Gott (B. S.) und Muir (M. Pattison), Wismuthjodid, Bildung auf nassem Wege 640; Darstellung und Eigenschaften von Wismuthfluorid und Wismuthoxyfluorid 641.

Gottfried (Č.) siehe Bach (C.).

Gottfriedt (M.), Krystallform der anti-s-Diäthylbernsteinsäure 1908.

Gottstein (F.), Verhalten der Mikroorganismen gegen Lanolin 2487 f.

Gouy, elektrostatische Anziehung der Elektroden in Wasser und verdünnten Lösungen 342.

Gony und Chaperon (G.), Untersuchung über das osmotische Gleichgewicht 268.

Gouy und Rigollot, elektrochemisches Actinometer 366.

Grabau (L.), Verfahren und Apparat zur Schmelzung oder Reduction von Metallen mittelst des elektrischen Lichtbogens, Polzelle zur elektrolytischen Gewinnung von Leichtmetallen 2620.

Graebe (C.), Ueberführung von Salol in Phenylsalicylsäure, Derivate der Zersetzung in Phenylsalicylsaure, Diphenylenketonoxyd 1942 f.; Darstellung von Phtalimidin, von Phtalid 1973; Pseudophtalimidin, Eigenschaften, Verhalten, Derivate, Salze des Phtalimidins (Oxydation, Reduction) 1974 f.; Nitrosophtalimidin Thiophtalid, Darstellung, Umwandlung in geschwefelte Oxymethylbenzoësäure 1975 f.; Mononitrophtalimidin 1976.

Graebe (C.) und Aubin (Ch.), Darstellung der Diphensäure, Umwandlung in Diphensäureanhydrid, Diphensäure-Monomethyl- und -Monoäthyl-Diphensäurechlorid 2082 f.; äther (Reduction Phenanthrenhydrozù chinon) 2083 f.; Diphensaure - Dimethyläther, Diphenaminsaure, Diphenimid (Umwandlung in Diphenaminsäure resp. in Diphensäure-Aethyläther), Diphenamid (Diphensäure-diamid) 2084; Hydrazid der Diphensäure, Anilidodiphenaminsäure, Anilidodiphenimid, o-Diphenylenketonmonocarbonsäure und Salze 2085; o-Diphenylenketonmonocarbonsäurechlorid 2085 f.; Trichlorid, Aethyläther, Acetoxim, Hydrazon der o-Diphenylenketonmonocarbonsäure 2086 f.; o-Fluorenmonocarbonsäure (Mesoxyfluoren - o-carbonsäure),

Fluorenalkohol - o - carbonsāure; Reduction zu Fluoren, Oxydation zu o - Diphenylenketonmonocarbonsāure 2087 f.; Condensationsproduct aus Di-

phenylenketon 2088.

- Graebe (C.) und Juillard (P.), Bildung von Dimethylanilin bei der Darstellung von Auramin aus Tetramethyldiamidobenzophenon 1611; Darstellung der Benzil-o-carbonsäure, Eigenschaften, Salze, Methyl- und Aethyläther 2074 f.; Benzylhydroldicarbonsäure, Salze, Eigenschaften, Umwandlung in Phenylphtalid, o-Benzoylbenzossäure 2075 f.
- Graebe (C.) und Pictet (Amé), substituirte Phtalimidine: Methylphtalimid, Aethylphtalimid, Methylphtalimidin (Darstellung, Eigenschaften), 1976 f.; Darstellung und Eigenschaften von Aethylphtalimidin 1977 f.; Phenylphtalimidin (Phtalidanil) aus Phtalauil 1978.
- Graetz (L.), Untersuchung der Reibung (und Constitution) von Flüssigkeiten 201; Formulirung des Reibungscoöfficienten von Flüssigkeiten 202; specifische Zähigkeiten und Constitution von Estern 203 f.
- Grätzel, Patent zur Gewinnung von Magnesium aus Carnallit 2624.
- Graf (P.), Untersuchung von Cacaofett: Nichtexistenz der Theobromasäure, Gehalt an Cholesterin 2846 f. Graftian (J.), Extractionsapparat zur

Fettbestimmung 2618.

- Grassi Cristaldi (G.) siehe Cristaldi (G. Grassi).
- Grattorola, Krystallform der inactiven Asparaginsäure 1878.
- Gravill, Nachweis von Saccharin 2576 f.
- Grawes (E.), Vortrag über Elektricität 2619.
- Gray (Th.), Elektrolyse von Kupfersalzen zur Messung elektrischer Ströme 347.
- Green (A. G.), Eigenschaften von Primulin (Polychromin), Erzeugung von Ingrainnüancen 2858 f.; Primulin:

- Anwendung zur Herstellung von "Ingrainfarben" 2876 f.
- Gréhant (N.), Verhalten des Kohlenoxyds im Blut 2411.
- Gréhant und Quinquaud, Athmung der Hefezellen bei verschiedenen Temperaturen 2488 f.; Bestimmung der Glucose 2579.
- Greim (G.), Krystallform von Zinkoxydkrystallen aus Hochöfen 612.
- Greiner und Friedrichs, verbesserte Quecksilberluftpumpe 2610; Büretten mit Patenthaln 2617.
- Greshoff (M.), Bestimmung von Jodoform 2567.
- Grete (A.), Phosphorsäurebestimmung mittelsteiner Molybdänsäure-Gelatinelösung 2536.
- Griefs (P.), Verhalten der isomeren Diazobenzoësäuren gegen Alkohole 1246, gegen Phenol 1247; Umwandlung von o-Tetraazodiphensäure in di-m-Diphensäure 1248; p-Amidotriazobenzol (p-Amidobenzolimid) aus p - Phenylenamidooxaminaäure resp. p - Phenylentriazooxaminsäure 1284; Salze des p-Amidotriazobenzols, p-Diazotriazobenzolderivate, Darstellung, Bildung von p-Ditriazobenzol (p-Hexaazobenzol) 1285; m-Amidotriazobenzoësäure aus Amidooxalamidobenzoësäure resp. m-Triazooxalamidobenzoësäure 1286; Salze der m-Amidotriazobenzoësäure, m-Diazotriazobenzoësäurederivate, m - Ditriazobenzoësäure (Hexaazobenzoësäure) und Salze 1287; Benzolazodiphenyldisulfosaure und Salze 1288; Nachweis organischer Substanzen im Wasser durch p-Diazobenzolschwefelsäure 2524.
- Griefs (P.) und Harrow (G.), Einwirkung salpetriger Säure auf Hexamethylenamin: Bildung von Dinitrosopentamethylentetramin 1001; Verhalten von Hexamethylenamin gegen Acetessigäther: Bildung von Lutidindicarbonsäure, Bildung von Hydrolutidincarbonsäure-Aethyläther, von Lutidindicarbonsäure Aethyläther, Lutidindicarbonsäure 1003 f.
- Grimaldi, Untersuchung über die Theorie der Flüssigkeiten 197.
- Grimaldi (G. P.), Einfluss des Magnetismus auf die elektrischen Eigenschaften des Wismuths 360 f.
- Grimaldi (S.) siehe Campani (G.). Grimaux (E.), Identität von Metapyrazolon mit Glycolylharnstoff 1059;

Glycerinaldehyd, versuchte Ueber-führung in Glucose 2309.

Grimaux (E.) und Lefèvre (L.), Darstellung von Diäthoxyaceton aus Aethoxacetäthoxyessigsäure - Aethyläther 1583 f.

- Grimbert (L.) siehe Jung fleisch (E.). Grissom (R. G.), Darstellung und Eigenschaften von Bleichloro-, Bleibromo-, Bleijodosulfocyanid, Bleichloroyanid 729 f.; Bleiferrocyanid, Verhalten von Kaliumferrocyanid gegen Bleichlorid 730; Einwirkung von chloriger Säure auf Heptylen 812.
- Grisson (H.), Verhalten der Glyoside im Thierkörper 2450.
- Gröger (M.), Oxydation der Palmitinsäure mit Kaliumpermanganat 1912.

Gröndahl (V.), Oxydation von Schwefelwasserstoff durch ammoniakalische Wasserstoffsuperoxydlösung 2529.

- Grönlund (C.), Einfins von Saccharomyces Pastorianus I. auf den Geschmack des Bieres 2814.
- Grobt (J. de), Darstellung von Eisenalbuminat 2340 f.
- Groshans (J. A.), Prout'sche Hypothese 85; Abhandlung über die Densitätszahlen 149; Formel zur Berechnung der Molekularvolumina chemischer Verbindungen 149 f.; Molekularvolumina von Benzol, Naphtalin, Anthracen 150.
- Grofs (H.), Schwarzfärben von Baumwolle 2863.
- Grote und Pinetta, Entfuselung und Reinigung von Rohspiritus oder Maische 2808.
- Groth (P.), Molekularbeschaffenheit von Krystallen 1.
- Grothe (A.), Herstellung säurebeständiger Behälter 2731.
- Grothe (O.) siehe Kent (W. H.).
- Grousilliers (H. de), Abfallschwefelsäure der Petroleum-, Paraffin - und Theerindustrie: Abscheidung der theerigen Substanzen 2676.
- Gruber (M.), Einflus der Kochsalzzufuhr auf die Reaction des Harnes 2427 f.; Desinfectionskraft des Wasserdampfes 2772 f.
- Grüne siehe Liebermann.
- Grüne (E.), Herstellung von Sprengstoffen 2722.
- Grünewald (W.) und Meyer (Vict.), Molekulargewicht (Dampfdichte) des Eisenchlorids (Apparat) 133 f.

- Grüning (W.), Darstellung von Eisenalbuminat 2340 f.
- Grünwald (A.), chemisches Atom (Definition) 85; Spectrum des Magnesiums und der Kohle, Spectrum des Cadmiums 436.
- Grüfsner (A.) siehe Hazura (K.). Grummach (L.), Aenderungen des Leitungswiderstandes von Quecksilber bei verschiedenen Tempera-
- turen 372 f.

  Guareschi (J.), Untersuchung von  $\beta$ -Monochlor- $\alpha$ -bromnaphtalin, Bildung von  $\beta$ -Monochlorbromnaphtalin 921; Bildung von  $\beta$ -Monochlorphtalsäure aus  $\beta$ -Chlor- $\alpha$ -bromnaphtalin 922;  $\alpha$ -(o-)-Monobromphtalsäure aus Dibromnaphtalin, Anhydrid, Salze 1984 f.
- Guarnieri (G.) und Marino-Zuco (F.), toxische Wirkung der Nebennierenkapseln 2451.
- Gucci (P.), Verhalten von m-Phenylendiamin gegen Schwefelkohlenstoff: Bildung von sulfocarbonsaurem Sulfocarbonphenylendiamin 1123; siehe Barbaglia (G. A.).
- Gudemann (E.), Anhydrobasen des unsymmetrischen m-Xylidins: Thioformxylid, Methenylamidoxylilmercaptan, Thioacetxylid, Aethenylamidoxylilmercaptan, Benzxylid, Thiobenzxylid 1101 f.; Darstellung von Benzenylamidoxylilmercaptan, von o-Benztoluid, p-Benztoluid, Benzcumid 1103; siehe Freund (M.).
- Günther, Färbung von Tuberkelbacillen 2510.
- Günther (E.), Umlagerung der Benzildioxime 1343.
- Günzburg, Nachweis von Mineralsäuren neben organischen Säuren 2601.
- Gürtler, Apparat zur Darstellung von Pulverkohle 2720.
- Gürtler (F.), Amylenhydrat als Hypnoticum 2447.
- Guglielmo (G.), Quadrantelektrometer 345.
- Guillaume (Ch. Ed.), untere Temperaturgrenze des Wasserstoffthermometers 304 f.
- Guiterman (A. L.) siehe Nietzki (R.).
- Guntz, Bildungs- und Neutralisationswärmen von Antimontartraten und Brechweinstein, Bildungs- resp. Hydratationswärmen von weinsatrem

Antimonylbaryum und weinsaurem Antimonylsilber 325; siehe Bichat (E.).

Guntz (A.) siehe Haller (A.).

Gustavson (G.), Identität des Esters C<sub>8</sub> H<sub>12</sub> O<sub>4</sub> nut Diacetylessigäther, Constitution des Körpers C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>Al<sub>2</sub>Cl<sub>8</sub>. 1717 f.

Gustavson (G.) und Demjanoff (N.), Darstellung, Eigenschaften, Verhalten des Allens (Dimethylenmethans) 804 ff.

Guthzeit (M.) und Dressel (O.),
Bildung von Dicarboxylglutarsäure(Methylendimalonsäure-, Propantetracarbonsäure-) Aethyläther aus
Methylenjodid und Natriummalonsäure-Aethyläther, Dicarboxylglutarsäure, Reduction des Dicarboxylglutaconsäure-Aethyläthers zu
Dicarboxylglutarsäure- Aethyläther
1889 f.

Guttmann, elektrische Erscheinungen im Verlaufe der Pulvererzeugung von Explosivstoffen 2723.

Guttmann (O.), Neuheiten in der Explosivstoffindustrie und Sprengtechnik 2719.

Gutzeit (H.), Vorkommen fester Kohlenwasserstoffe in Pflanzen 2387.

Gutzkow (F.), Bestimmung des Broms im Seewasser 2525; Darstellung der Magnesia in Californien 2691.

Guyard (A.), Metallurgie der Leadville-Erze 2623.

Haas (B.), Bestimmung von Weinstein und freier Weinsäure im Wein 2604; Weinanalyse 2606.

Haas (F.), Nachweis der Salzsäure im Magensaft 2601.

Haase (E.), Versuche zur (Bier-) Hefenreinigung durch Centrifugiren 2493.
 Haberland (W.) und Hanekop (G.),

Darstellung, Eigenschaften von schweftigsaurem Platosammoniumoxydnatron 665.

Habermann (J.), Nachweis von Methylalkohol im Weingeist 2568; Apparat zur Darstellung von absolutem Alkohol 2614.

Haën (E. de), Darstellung der Doppelverbindungen des Antimonfluorids mit Alkalichloriden 2861; Doppelverbindungen von Antimonfluorid und Alkalisulfaten, Anwendung in der Färberei 2862.

Hänisch siehe Schmidt (F.).

Hänisch (E.) und Schröder (M.), Darstellung von Schwefelsäureanhydrid durch Contactwirkung 2675 f.

Hänle (O.), Einwirkung von Dextrose und Honiglösungen auf das polarisirte Licht, Untersuchung von Honig 2779.

Haensch siehe Schmidt (F.).

Häusler (A.), Atomtheorie (Begriff der Kraft) 86.

Hagen (Moritz), Untersuchung über das dimethylirte Methyluracil (Trimethyluracil) 781 f.; Bildung, Eigenschaften von Methyluracildihydrür 782; Untersuchung über Aethyl- und Benzylmethyluracil, Dibromoxytrimethyluracil 783; Darstellung, Bildung, Eigenschaften, Verhalten von Monobrom, Monochlor, Monoamidotrimethyluracil 784 f.; Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von Trimethylhydroxyxanthin, Beziehungen zu Caffein 785.

Hager (H.), Beinigung der Schwefelsäure von Arsen 475 f.; Prüfung ätherischer Oele auf Alkoholgehalt 2589; Nachweis von Ceresin im Wachs 2598.

Halasz (A.), Dampfdichte (Molekulargewicht) von Salzsäuregas 126.

Halenke (A.), Ausführung der Diphenylaminreaction bei der Milchprüfung 2594.

Hall (E. H.), Wirkung der magnetischen Kraft auf die äquipotentialen Linien eines elektrischen Stromes 375.

Haller (A.), Einflus negativer Radicale auf bestimmte Atomgruppen: Untersuchung von Cyanacetophenon, Campher, Desoxybenzoin, Phenylessigäther, Bleisalz der Säure C11H18O4 687 ff.; Einflus negativer Radicale auf Fettsäurederivate: Untersuchung von Trichlormilchsäure - Aethyläther 689; Darstellung von höheren Homo-Acetylcvanessigsaurelogen des Aethyläthers: Propionyl-, n-Butyryl-, Isobutyrylcyanessigsäure-Aethyläther, Calcium- und Baryumderivate 1796 f.; Verhalten der Natriumderivate der Cyanessigsäureester gegen Diazoverbindungen: Darstellung von Benzolazocyanessigsäure - Methyl --Aethyläther, von Toluol-o- und -p-azocyanessigsaure-Methyl- und -Aethyläther 1950 f.; Verhalten von Natriumcyanessigsäure - Aethyläther

Säurechloride: Darstellung von o-Toluylcyanessigsäure - Aethyläther, Zersetzung in o-Methylcyanacetophenon, Calciumverbindung 1951; Phenylacetylcyanessigsäure-Methyläther und Derivate, Cinnamylcyanessigsäure-Aethyläther und Dicinnamylcyanessigsäure-Aethyläther 1952.

Haller (A.) und Barthe (L.), Darstellung von Cyanbernsteinsäure-Aethyläther, von Cyantricarballyl-säure-Aethyläther aus Cyanessig-

säure-Aethyläther 1797 f.

Haller (A.) und Guntz (A.), Neutralisationswärmen des Cyanmalonsäureäthers, des Acetyl- und Benzoylcyan-

essigsäureäthers 327.

Haller (A.) und Held (A.), Darstellung von Acetylcyanessigsäure - Methyläther aus Acetessigsäure-Methyläther und Cyanchlorid resp. aus Natriumcyanessigsäure - Methyläther und Acetylchlorid, Natrium - und Calciumverbindung 1795 f.

Hallgarten (F.), Untersuchung von Dimethylanthron, Dimethylanthracenhydrür, Dibenzylanthron, Dibenzylanthracenhydrür 1504; Darstellung von Amylhydroanthron 1505.

Halliburton (W. D.), Blutgerinnung, Verhalten von Serum- und Zellglobulin 2408 f., 2409.

Hallock (W.), specifisches Gewicht von Lampenruss 2832.

Hallock (W.) und Spring (W.), Fluss fester Körper (Schweissbarkeit der Körper durch Druck) 66.

Hallwachs (W.), Einfluss des Lichtes auf elektrostatisch geladene Körper 401 f.; Einfluss elektrischen Bogenlichtes auf Zink, Messing, Aluminium, welches in einem Eisencylinder aufgehängt ist 402.

Halske siehe Siemens.

Hambly (F. J.) siehe Thorpe (T. E.). Hamlet (W. M.), Vorkommen, Nachweis von Fuselöl im Bier 2816.

Hammarsten (O.), Untersuchung von Kefir: Kefircaseïn 2421.

Hamonet (J.), Darstellung von Ketonen aus Säurechloriden und Eisenchlorid: Propion, (Diäthylketon), Butyron (Dipropylketon) 1581; Oenanthylon (Dihexylketon) 1581 f.

Hampe (W.), elektrolytische Leitungsfähigkeit der Haloïdverbindungen 388 f.; Darstellung von amorphem Bor 537; Zusammensetzung von Lazare · Weiler's Patent Silicium-Bronze-Telegraphendraht, von Telephondraht A., von Silicium-Messing, von Mirametall, von Deltametall 2656; versuchte Reduction der Thonerde durch Kohle 2657.

Hanamann (J.), Untersuchung böhmischer und mährischer Gerste 2812. Hanekop (G.) siehe Haberland (W.). Hannay, elektrolytische Goldgewinnung, Goldchlorirungsprocess 2651.

Hanriot (M.) und Richet (Ch.), Einfluss verschiedener Nahrung auf die Fixation und Elimination des Kohlenstoffs und auf den respiratorischen Gasaustausch 2401.

Hausen (E. Chr.), Physiologie und Morphologie der alkoholischen Fermente, Wirkung auf verschiedene Zuckerarten 2493 ff.; Analyse von Brauwasser mit Rücksicht auf Mikroorganismen 2523; Einfluß der Kohlensäure auf die Gährung und Hefebildung 2804; Hefe und Hefenreinzucht, roth und schwarz gefärbte Sprofspilze 2813; Untersuchung des Bieres auf Mikroorganismen 2814; Praxis der Gährungsindustrie 2815; Krankheiten der Biere 2817; verschiedene Arten von Bierhefe 2817 f., Untersuchung des Bieres 2818.

Hantzsch (A.), Untersuchungen über Azole, Oxazole, Thiazole, Imidazole, 1049 f.; Dioxychinon-Selenazole hydrür 1653; Spaltungsproducte der Chlor- und Bromanilsäure durch Halogene, Untersuchung von Trichlordiketopentamethylenoxycarbonsäure und Salzen 1662 ff.; Darstellung von Trichlortriketopentamethylen Chloranilsäure 1664 f.; Salze, Oxime, Trihydrazon des Trichlortriketopentamethylens 1665; Trichlortribrom-, Tetrachloraceton (symmetrisches) aus Trichlortriketopentamethylen Darstellung, Eigenschaften von Bromanilsäurebromid, von Tribromtriketopentamethylen 1667; Trichlortriketovaleriansäure (Trichlordiacetylglyoxylsäure) aus Trichlordiketopentamethylenoxycarbonsäure, Salze, Oxini, Hydrazon, Azin 1667 f.; Constitution der Trichlortriketovaleriansäure 1668; siehe Fittig (R.).

Hantzsch (A.) und Bally, Verhalten von Isobuttersäure-Aethyläther gegen Aethoxyl - Caprylsäure-Natrium: Aethyläther, Oxycaprylsäure, Aethoxylcaprinsaure - Aethylather, Oxycaprinsaure 1772 f.

Hantzsch (A.) und Herrmann (F.), Desmotropie an Derivaten des Succinylobernsteinsäureäthers und am Dichlorhydrochinondicarbonsäure - Aethyläther 703 f.; Constitution der Acetessigsäure und Derivate 1791 f.

Harbord (F. W.), Entphosphorung von Erzen 2681.

Hardy (E.) und Gallois (N.), Anagyrin aus Anagyris foetida, Untersuchung, Salze 2296.

Hardy (H. J.) siehe Arnold (J. O.).
Harley (G.) und Harley (H. S.),
Analyse der Perlen 2437.

Harpe (Ch. de la) siehe Reverdin (F.).

Harpe, (Chr. de la) und Reverdin (F.), Darstellung, Verhalten von Nitrosonitroresorein 1454; Nachweis von Kohlenoxyd in der Luft 2542; Apparat zur Bestimmung des Mangansuperoxyds und der Chromate 2815.

Harrow (G.) siehe Griefs (P.).

Hart siehe Mérion.

Hartig, Verhalten von Papieren aus Sulfiteellulose 2855.

Hartig (E.), Mörtelarten 2783 f.

Hartley (W. N.), Molekularstructur und Absorptionsspectren von Kohlenstoffverbindungen (Kresole, Dihydrooxybenzole, Hydroxybenzoësäuren) 443; Absorptionsspectrum von α-Kreatinin 742; Salicylsäure aus Gaultherlaöl 1942.

Hartmann (W.), Drehungsvermögen der (Rechts-) Camphersäure und ihrer Salze 448 f.

Hartshorn (G. T.) und Jackson (C. Loring), Anilintrisulfosäure und Salze 2149 f.

Hartwig (K.), elektrische Leitungsfähigkeit von Lösungen einiger Glieder der Fettsäurereihe in Wasser und einigen Alkoholen 377 f.

Harweg, wirksame Lichter für photographische Zwecke 2904.

Hascheck (A.), Messungen von Brechungsexponenten trüber Medien (Harzemulsion) 423 f.

Hasebroek (K.), Analyse einer chylösen pericardialen Flüssigkeit 2484. Haselhoff (E.) siehe Roser (W.).

Hatschek (M.), Anwendung der Milchsäure in der Spiritus- und Presshefefabrikation 2805.  Hauff (J.), Darstellung von rhodanwasserstoffsauren Aluminiumsalzen:
 Anwendung zu Beizen in der Färberei und Druckerei 2860.

Haughton (E.), geometrische Illustration des periodischen Gesetzes 6.
Haushofer (K.), Krystallform von saurem monochlormaleïnsaurem Kalium 1833; Krystallform von o-Nitroptoluylsäure 1956; Krystallform von trihydroxyglutarsaurem Kalium aus Borbose 2311.

Hausner (A.), Neuerungen in der Papierfabrikation 2853 f.

Hautefeuille (P.) und Margottet (J.), Verbindungen der Phosphorsäure mit Eisenoxyd und Thonerde 520.

Hautefeuille (P.) und Perrey (A.), Darstellung eines Feldspathes mittelst Ersetzen der Thonerde durch Eisenoxyd 540; Untersuchung über die mineralisirende Wirkung der Schwefelalkalien, Darstellung von Korund, von krystallisirter Beryllerde, Darstellung des Cymophans 555 f., 556; Darstellung reiner Beryllerdelösung 557; Darstellung krystallisirter Verbindungen der Kieselsäure mit Beryllerde (Leucit, Orthoklas) 557 f.; künstliche Darstellung von Phenacit und Smaragd 558 f.; Darstellung von Zirkonkrystallen, Bildung von Tridymit bei der künstlichen Darstellung des Zirkons 638.

Havemann, directe Bleigewinnung 2641.

Hawliczek (J.) siehe Mathieson (N.).

Hayduck, Milchsäuregährung von Malzschrotmaischen 2806.

Hayduck, Foth und Windisch, Untersuchung über Hopfen und seine Bestandtheile 2812.

Haymann (F. A.), Einwirkung von schweftiger Säure auf Tiglinaldehyd: Bildung von Oxypentandisulfosäure und Valeraldehydmonosulfosäure 1534 f.

Haynes (C. E.), Darstellung wasserund öldichter Lederpappen 2855.

Haynes (J. S.), Stickstoffbestimmung mittelst Natronkalk 2563.

Hazura (K.), Untersuchung über trocknende Oelsäuren: Oxydation der Leinölsäure, Isolinusinsäure (Eigenschaften, Salze), Hexaacetyllinusinsäure, Vorkommen von Isolinolenäure im Leinöl 1923 f.; Eigenschaften von Dioxystearin-, Sativin-, Linusinund Isolinusinsäure (Zusammenstellung) 1925; Ueberführung der Sativinsäure in Stearinsäure (Tetraoxystearinsäure), flüssige Fettsäuren des Leinöles: Oelsäure, Linolsäure, Linolen- und Isolinolensäure, Einwirkung von Brom auf Leinölsäure 1926; Untersuchung über nicht trocknende Oele, Vorkommen von Linolsäure im Olivenöl, Untersuchung von Mandelöl, Aprikosenkernöl, Sesamöl, Maisöl, Cureasöl, Rüböl, Erdnussöl 2383; siehe Bauer (A.).

siehe Bauer (A.).

Hazura (K.), Friedrichs (A.) und Grüfsner (A.), Zusammensetzung der flüssigen Fettsäuren der trocknenden Oele (Leinöl, Hanföl, Nufsöl, Mohnöl, Cottonöl): Oelsäure, Linolsäure, Linolensäure, Isolinolensäure 2384.

Hazura (K.) und Grüfsner (A.), Oxydation der flüssigen Fettsäuren, des Nuss-, Hanf-, Mohn- und Baumwollensamenöles (Cottonöles) 1926 f.; ungesättigte Fettsäuren in den flüssigen Fettsäuren des Hauf-, Mohn-, Nuís - und Cottonöles, Linol - und Linolensäure aus Hanföl, Linol-, Linolen-, Isolinolen-, Oelsäure aus Nussund Mohnöl 1927; Linol- und Oelsäure aus Cottonöl 1927 f.; Sebacinsäure aus Leinölsäure, Darstellung und Oxydation der flüssigen Fettsäuren des Ricinusöls 1928; Trioxystearingaure aus Ricinusol. Triacetylderivat, Reduction, Salze 1928 f.; Isotrioxystearinsäure aus Ricinusöl. Salze. Acetylderivat, Reduction, Azelaïn-säure aus Ricinusöl 1929; Ricinol-, Ricinusolsäure 1930; Umwandlung von Erucasäure in Dioxybehensäure, dioxybehensaure Salze 1930 f.; Oxydation von Undecylensäure zu Dioxyundecylsäure, Oxydation der Stearolsäure zu Stearoxylsäure resp. Korksäure 1931; isomere Dioxybehensäure aus Brassidinsäure 1931 f.: Oxydation ungesättigter Säuren 1932; flüssige Fettsäuren des Olivenöls, des Ricinusöls (Ricinolsäure, Ricinisolsäure)

Hebebrand (A.), Einwirkung von Chlor auf B1-Oxychinolin: Monochloroxychinolin, Dichloroxychinolin, Salze und Derivate 1497 f.; Trichloroxychinolin und Derivate, Trichlorketochinolin 1498 f.; Aethoxydichloroxychinolin, Dioxydichlorchinolin, Anilidochinolinchinonanilid, Pentachlorketochinolin und dessen Platindoppelsalz 1499.

Hebler, Zusammensetzung des comprimirten Pulvers 2723.

Hecht (B.), krystallographisch-optische Untersuchungen über essigsaures Benzylamidin, salpetrigsaures Benzenylamidin, saures oxalsaures Aethoxyläthylamin, Dipropylcarbinolaminplatinchlorid und Hydroxamsäuren 685; Krystallform von saurem Aethoxyläthylaminoxalat, von Dipropylcarbinolamin - Chloroplatinat 1004; Krystallform von essigsaurem und salpetersaurem Benzenylamidin 1133; Krystallform von β-Methylbenzhydroxamsäure, von  $\beta$ -Dibenzbydroxamsaure-Methyl- und -Propyläther, von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Propylbenzhydroxamsäure 1347; Krystaliform von Di-m-toluylhydroxamsäure, von Mono-m-toluylhydroxamsäure 1348.

Hecht (H.), Feuerfestigkeitsbestimmung der Thone 2733.

Heckel (E.), Verhinderung der durch Clathrocystis roseopersina verursachten Röthung des Stockfischfleisches durch Natriumsulfibenzoat 2436.

Heckel (E.) und Schlagdenhauffen (F.), Vernonin aus Vernonia nigritiana 2366.

Heen (P. de), Molekulararbeit organischer Flüssigkeiten, von Estern und Kohlenwasserstoffen (Tabelle) 76 f.; innere Reibung der Gase 169; Apparat zur Messung der Gasreibung 170; Bestimmung der Ausflusgeschwindigkeit von Gasen (Luft) 171; Reibungscoëfficient von Gasen, Veränderlichkeit mit der Temperatur 172; Aenderung des Reibungscoëfficienten fester Verbindungen (Messing, Glas, Eisen) mit der Temperatur (Apparat) 257 f.; Aenderungen der specifischen Wärme mit der Temperatur bei einigen organischen Flüssigkeiten 315; specifische Wärme einiger Flüssigkeiten in der Nähe ihrer kritischen Temperaturen 315.

Hefelmann (R.), Bestimmung der Borsäure in Gemischen von Boraten und freier Borsäure 2543 f.

Heffter (A.) siehe Nasse (O.).

Hegler (J.), Reduction des Acetylhamatoxylins: Resorcin, Kohlen-

wasserstoff  $C_{15}$   $H_{16}$ , Verbindung  $C_{10}$   $H_{14}$  O 2360.

Hehner (O.), Prüfung von Honig, Untersuchung von Talg und Schweineschmalz 2598.

Hehner (O.) und Bichmond (H. D.), Beziehungen zwischen specifischem Gewicht, Fettgehalt und festem Rückstand der Milch 2594; Studien über Filtration 2612.

Heiden (E.), Düngeversuche mit Thomasschlacke 2748; Stallmistversuche 2753 f.; Darstellung von Superphosphatgyps und Phosphatgyps 2754; Verhalten des mit Doppelsuperphosphatgyps behandelten Schafmistes 2755.

Heidenhain (H.), Weinsäurebestimmung 2572.

Heil (P.), Zinkdestillationsofen 2627.
 Heim (C.), Verwendbarkeit des Magnesiums für Primärelemente 352.

Heim (E.), Untersuchung von Nitroderivaten des Phenyl-β-naphtylamins: Dinitrophenyl-β-naphtylamin 1136 f.; Mononitroamidophenyl-, Mononitroacetylamidophenyl -  $\beta$  - naphtylamin. Mononitrophenyläthenylamido-β-naphtylamin 1137; Mononitroazoïmidophenyl-β-naphtylamin 1138; Verhalten von Schwefelammonium gegen Dinitroverbindungen: Untersuchung an o - p - Dinitrophenyl - α - naphtylamin (Bildung von Mononitrosmidophenylα-naphtylamin, Mononitroazoïmidophenyl-α-naphtylamin) 1138 f.; Darstellung von Mononitro-o-phenylendiamin 1139; Bildung von Mononitrophenophenanthrazin, Umwandlung in Eurhodin, Bildung, Eigenschaften von Mononitroäthenyl-o-phenylendiamin 1140; p-Mononitro-o-amidodimethylanilin 1141.

Heine (F.), Anbauversuche mit Hafersorten, mit Sommerweizen-Spielarten 2759.

Heintze, Krystallform von Diacetyllinksweinsäure - Dimethyläther, von Diacetyltraubensäure - Dimethyläther 1822.

Heintzel (C.), Umwandlung von rasch bindendem Cement in langsam bindenden 2732.

Heinzelmann, Temperatur beim Dickmaischverfahren 2804.

Heinzerling (Chr.) und Schmid (J.), Gewinnung von Salzsäure 2685.

Held (A.) siehe Haller (A.).

Helfenberg (chemische Fabrik): Untersuchung von Seifen 2574 f.; Bestimmung von Diastase und Dextrin neben Maltose im Malzextract 2578; Bestimmung des Senföls im Senfpapier 2591; Ausführung der Elaidinprobe 2592.

Hell (C.), Bromirung organischer Säuren 1692; siehe Gorodetzky (Jul.). Hell (C.) und Gantter (F.), Darstel-

lung von Dibrombernsteinsäure 1802 f. Hellriegel (H.), Haltbarkeit getrockneter, ausgelaugter Rübenschnitzel

2781.

Hellström (Paul), Derivate des  $\alpha_1$ - $\beta_1$ -Dichlornaphtalins: Dichlordinitronaphtalin 951; Untersuchung von  $\alpha_1$ - $\beta_1$ -Dichlornaphtochinon und  $\alpha_1$ - $\beta_1$ -Dichlornaphtochinon (Constitution) 952.

Helmholtz (H. v.), Elektrolyse des Wassers 392.

Helwes (F.), Labferment im menschlichen Harn 2500.

Hempel (B.), Anwendung von Milchsäure in der Spiritus- und Preishefefabrikation 2805.

Hempel (W.), Reinigung von kohlensaurem Ammonium 504; Absorption von Kohlenoxyd durch Kupferchlorürlösung 532 f.; Darstellung von wasserfreiem Chlormagnesium 554 f.; Untersuchung über das Hartwerden von Eisengegenständen unter Druck (chemische Verbindung von Kohlenstoff mit Eisen) 573; Regenerativbrenner zum Eindampfen von Flüssigkeiten 2808.

Henderson, Goldextraction mittelst Chlor 2652.

Henderson (A. C.), Darstellung und Apparat zur Gewinnung von Aluminium aus Kryolith 2625.

Henkel (F.) siehe Curtius (Th.).

Henneberg (W.), Einflus des Wasserconsums auf den Nährstoffverbrauch der Thiere 2398.

Hennig (R.) siehe Toepler (A.).

Henninger und Sanson, Vorkommen von Isobutylenglycol bei der alkoholischen Gährung 2457.

Hénocque (A.), Reduction des Oxyhämoglobins beim gesunden und kranken Menschen 2412.

Hénocque (A.) und Baudouin (G.), Aenderung der Menge und der Geschwindigkeit der Reduction des Oxyhämoglobins beim Typhus 2412. Henrichsen (8.), Magnetismus organischer Verbindungen von Alkoholen, Aldehyden, Säuren, Estern 416 f.

Henrijean (F.), Einflus antithermischer Mittel auf die Oxydation im

Organismus 2446.

- Henriques (B.), Spaltung des Naphtalin- und Benzolringes durch Oxydation: Untersuchung an α-Naphtol, Umwandlung in ο-Carboxyphenylglyoxylsäure 1476; Anhydro-phenylhydrazin ο- carboxyphenylglyoxylsäure und deren Methyläther, Phenylhydrazin Aldehydophtalsäureanhydrid, Zersetzung in Phtalanil 1477; Verhalten von α-Naphtol gegen alkalisches Permanganat: Säure C<sub>20</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub> und Derivate, Verhalten von Phenol gegen Kaliumpermanganat 1478.
- Henry (L.), Gleichwerthigkeit der Kohlenstoffaffinitäten 85; Flüchtigkeit (Siedepunkt) von Kohlenstoffverbindungen 307 ff.

Henschel (Ed.) siehe Kühn (B.).

- Henschke (A.), Untersuchung von Chelidonin: Salze, Chelidoninäthyljodid, -chlorid und Salze 2278 f.; Chelerythrin 2279 f.
- Henschke (H.), Scopoletin (Chrysatropasăure), Rotom aus Scopolia japonica 2380; siehe Schmidt (E.).
- Hensel, Analyse des Phenylhydrazinund des p-Toluidinderivats der Itaconsäure 2040.
- Hensel (F.) siehe Anschütz (R.).
- Hentschel (W.), Molekulargewichtsbestimmung nach Raoult von Ameisensäureestern (Apparat), von Essigsäure, Benzol, Paraldehyd 117 f.

Hepp (E.) siehe Fischer (O.).

- Hepp (P.), Wirkung der Quecksilberäthylverbindungen, Quecksilberäthylvergiftung und Quecksilbervergiftung 2452.
- Heppe (G.), Beinigung bluthaltiger Abfallwässer 2769.
- Hepworth-Collins (W.), Analyse von Graphit aus Sibirien 2679.
- Hérard (F.), allotropische Modification des Antimons 530 f.
- Herberts (H.), Darstellung von ätzenden Alkalien aus Alkalicarbonaten 2680.
- Herczel, Wirkungen des Anilins, Acetanilids und Campheranilins 2447.
- Herles (Fr.), Ermittelung der Kalkund Sodamengen zur Reinigung von Kesselspeisewässern 2524; Bestim-

- mung des Rohrzuckers neben Invertzucker 2582; Bestimmung von Zucker 2593.
- Hermann (A.), Harnsäurebestimmung 2565.
- Hermite (E.), elektrisches Bleichverfahren 2854.
- Hermite, Peterson (E. J.) und Cooper (Ch. F.), Apparat zum Bleichen durch Elektricität 2854.
- Heron (J.), Polarimeter für Brauzwecke 2609; Anwendung des Polarimeters in der Brauerei 2816.
- Herrmann (F.), räumliche Configuration des Benzolmoleküls (Hexamethylen, Hexahydroterephtalsäure) 831 f.; siehe Hantzsch (A.).

Herschel (A. S.) und Smith (P.), Untersuchung mit Schwefelkohlen-

stoffprismen 434.

- Hertz (H.), Ausbreitung elektrischer Schwingungen im Raume 405; Einwirkung einer geradlinigen elektrischen Schwingung auf eine benachbarte Strombahn 405 ff.; Geschwindigkeit elektrischer Wellenbewegungen 407; Strahlen elektrischer Kraft 407 f.; elektrische Vertheilung im Raume 408.
- Herz (A.), Einwirkung der Milz auf die Trypsinverdauung, Einwirkung der Alkalien auf Pepsin, Folgen der Extirpation der Schilddrüse 2440.

Herz (J.), Bestimmung des Fettgehaltes der Milch 2594.

- Herzfeld (A.), specifische Drehung der krystallisirten Lävulose 448; Oxydation der Dextrose: Glycolsäure, Ameisensäure, Glyconsäure 2312 f.; Untersuchung über Lävulose: Darstellung der krystallisirten aus Inulin, Drehungsvermögen 2313 f.; Bestimmung des Rohrzuckers neben Invertzucker 2582; Einfluß der Stickstoffdüngung auf die Zuckerrüben 2743; qualitative Invertzuckerbestimmung, Untersuchung der Melasse 2783. Herzfeld (A.) und Lehmann.
- Herzfeld (A.) und Lehmann, versuchte Reduction der Lävulose 2313 f.
- Herzfeld und Reischauer, Nachweis von Saccharin 2576.
- Herzig (J.), Einwirkung von Schwefelsäure auf Bromderivate des Benzols 936; Untersuchung über Isodulcit 1425; Quercitrin und Quercetin: Acetylmethylquercetin, Methylquercetin, Acetyläthylquercetin, Acthyl-

quercetin 2331 f.; Beziehungen zwischen Bhamnetin und Quercetin, Acetyläthylrhamnetin, Aethylrhamnetin 2332 f.; Methylrhamnetin, Acetylmethylrhamnetin, Dimethylquercetin 2333; Zusammenstellung von Quercetin und Rhamnetinderivaten 2334.

Herzig (J.) und Zeisel (S.), Desmotropie (Bindungswechsel) bei Phenolen: Untersuchung an Phloroglucinderivaten 1461f.; Penta-, Hexa-, Tetraäthylphloroglucin 1462 f.; Tetraäthylphloroglucin monoacetat

1464; Monobrompentaäthylphloroglucin 1465; passives Verhalten von Penta - und Tetraäthylphloroglucin gegen Hydroxylamin und Phenylhydrazin 1609.

Herzog (H. jun.), Scheidung von Blei und Wismuth 2555.

Hesehus (N.), Bestimmung der specifischen Wärme 312.

Hefs siehe Gattermann (Ludwig).

Hefs (H.), specifische Wärme von Oxalsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Isobernsteinsäure, Glutansäure, Brenzweinsäure, Dimethylmalonsäure, Zucker, Benzoësäure, o-Phtalsäure, flüssige Glutarsäure, flüssige Benzoësäure 314.

Hefs (P.), Knallquecksilberzündschnüre 2719.

Hesse (C.), Abbrennen von Maischen 2808.

Hesse (O.), Zusammensetzung, Schmelzpunkt des Morphinhydrats 2254 f.; Untersuchung über Lactucerin, Ester des α-Lactucerols, β-Lactucerol 2362.

Hesse (W.), quantitative Bestimmung der Mikroorganismen in der Luft 2479 f., von Keimen in Flüssigkeiten 2480.

Heyden (F. von) siehe Nencki (M. von).

Heydrich (C.), Vorkommen von Arsen in Leichen, in Kartoffeln, in Rüben, im Kopfkohl 2453.

Heyer, Verhalten von  $\alpha$ -Naphtyläthylketon resp.  $\alpha$ -Naphtylpropylketon gegen Schwefelammonium: Bildung der Verbindung  $C_{13}H_{18}NO$  resp.  $C_{14}H_{15}NO$  1934.

Heyer (C.), Ursache und Beseitigung des Bleiangriffes durch Leitungswasser 2645.

Heyes (J. F.), Valenz: Vierwerthigkeit

des Sauerstoffs 79; Valenz, Werth (Validity), "rückständige" Affinität 80. Heymann (B.) und Koenigs (W.), Lepidinverbindungen zur Erklärung der Constitution des Homapocinchens: Benzylchinaldin,Benzyllepidin,p-Oxybenzylidenlepidin 1193; p-Oxybenzyl-

Benzylchinaldin,Benzyllepidin,p-Oxybenzylidenlepidin 1193; p-Oxybenzyllepidin, m-Nitrobenzylidenlepidin 1194; o-Oxybenzyllepidin, m-Amidobenzylidenlepidin 1195; m-Oxybenzylldenlepidin, m-Oxybenzyllepidin 1196.

Heyroth (A.), Beinlichkeitszustand des natürlichen und künstlichen Eises 2660 f.

Hibbert (W.) siehe Gladstone (J. H.).

Hidden (W. E.), Mittheilung über Meteoreisen 574; vierte Modification der Titansäure (Edisonit) 634.

Hidden (W. E.) und Mackintosh (J. B.), Beschreibung eines Natriumsulfatchlorids (Bulfohalits) 3 Na<sub>2</sub> 8 O<sub>4</sub>. 2 Na Cl 548; Vorkommen von Auerlith in Zirkonen von Nordcarolina, Eigenschaften, Krystallform, Analyse 637 f.

Hielbig, Nachweis von Quecksilber im Harn 2599.

Hielbig (C.), Prüfung von salzsaurem und schwefelsaurem Chinin 2583 f.

Hilbert (P.) siehe Jaffé (M.). Hill (J. R.), Löslichkeit des Strontium-

nitrats in Alkohol 551.

Hill (H. B.) und Comey (A. B.), Entfiammungstemperatur von altem Holz,
Menge der von Hölzern und Filtrirpapier bei wechselnden Temperaturen
abgegebenen Kohlensäure und des
Kohlenstoffs 2832.

Hill (H. B.) und Palmer (A. W.), Darstellung, Eigenschaften, Salze der d-Sulfobrenzschleimsäure 1849; Amid der J. Sulfobrenzschleimsäure, Verhalten von Brom gegen  $\sigma$ -Sulfobrenzschleimsäure, Mononitrobrenzschleimsäure und -Aethyläther, a-a-Dinitrofurfuran 1850; β - Monobrom - d - sulfobrenzschleimsäure und Salze (Reduction in d-Sulfobrenzschleimsäure, Oxydation zu Monobromfumarsäure),  $\beta$ -Monobrom-d-nitrobrenzschleimsäure 1851; βy-Dibromd-sulfobrenzschleimsäure, Darstellung, Eigenschaften, Salze, Oxydation zu Dibrommaleïnsäure resp. βγ-Dibromd-nitrobrenzschleimsäure 1852; αα-Dinitro-ββ-dibromfurfuran aus βy-Di-

brom - đ - sulfobrenzschleimsäure 1853; Untersuchung von β-Sulfo-d-brombrenzschleimsäure und Salzen 1853 f.; aa-Dibromfurfuran-β-sulfesaure und Salze (Verhalten gegen Brom), Darstellung, Eigenschaften von Sulfofumarsaure und Salzen 1854 f.; Verhalten von  $\beta$ -Sulfo- $\delta$ -brombrenzschleimsäure gegen Oxydations- und Reductionsmittel, gegen Brom, Salze der β-Sulfobrenzschleimsäure 1855; Verhalten von β d - Dibrombrenz-Tribrombrenzschleimsäure und schleimsäure gegen rauchende Schwefelsäure: Bildung von Monobromresp. Dibrommaleïnsäure 1856; J-Sulfobrenzschleimsäure und Salze, d-Sulfobrenzschleimsäureamid 2125 f., 6-Mononitrobrenzschleimsäure und Aethyläther,  $\beta$ -Monobrom -  $\delta$ -sulfobrenzschleimsäure und Salze 2126 f.; β-Monobrom- $\delta$ -nitrobrenzschleimsäure,  $\beta\gamma$ -Dibrom-d-sulfobrenzschleimsäure und Salze 2127; py-Dibrom - d-nitrobrenzschleimsäure, β-Sulfo-d-brombrenzschleimsäure und Salze, aa-dibromfurfuran -  $\beta$  - sulfosaure Salze 2128 f.; Sulfofumarsaure und Salze 2129; β-Sulfobrenzschleimsäure und Salze 2129 f.; Verhalten von βδ-Dibromresp. Tribrombrenzschleimsäure gegen Schwefelsäure: Bildung von Monoresp. Dibrommaleïnsäure 2130.

Hillebrand (F.) und Washington (H. S.), Kupfermineralien aus Utah (Olivenit, Erinit, Tirolit, Calkophyllit, Klinoklas, Mixit, Pharmakosiderit, Brochantit) 624 f.

Hillert, Oxylacton aus Hydrosorbinsaure 1710.

Hindorf (R.), Einflus des Chlormagnesiums und Chlorcalciums auf die Keimung von Culturpflanzen 2748.

Hinrichsen (W.), Untersuchung über m-Xylobenzylamin und dessen Salze 1126 f., Verhalten von m-Xylobenzylalkohol und dessen Aldehyd 1127.

Hinsberg (O.), Untersuchung über hydrirte Oxychinoxaline: Dihydrooxy-, Oxytoluchinoxalin 1285, Dihydromethyl- und Methyloxytoluchinoxalin aus a-Brom-, Chlorpropionsäure und Toluylendiamin 1236 f.; Darstellung von Dimethylhydroxytoluchinoxalin aus Bromisobuttersäureäther und Toluylendiamin, Verhalten der Acetyl- und Mononitrosoverbindung 1237; Nitrirung, Oxyda-

tion von Dimethylhydroxytoluchinoxalin 1288; Einwirkung der Natriumdisulfitverbindung des Glyoxals auf aromatische Monamine:  $\beta$ -Naphtoxindol aus Glyoxal und  $\beta$ -Naphtylamin 1398 f.; Isonitroso- $\beta$ -naphtoxindol und Salze,  $\beta$ -Naphtisatin, Azinbase  $C_7H_6$ -Na- $C_1$ 2 $H_7$ N,  $\alpha$ -Naphtoxindol  $\alpha$ -Naphtisatin und Derivate 1400.

Hinsdale (S. J.), neues Reagenspapier 2520; Bestimmung von Morphin im

Opium 2584.

Hintz (E.), Bestimmung des Acetons im Methylalkobol, Holzgeist und Bohaceton 2571 f.; siehe Fresenius (B.).

Hintze (C.), Krystallform des Kreatins und Alakreatins 737.

Hirn (G.), kinetische Gastheorie 299. Hirn (G. A.), Vorlesungsversuch: flam-

menlose Verbrennung des Weingeistes 452.

Hirsch (R.), α-Naphtylamin-σ-monosulfosaure und Salzs, Diazoverbindung (Ueberführung in eine Dinitronaphtolsulfosaure) 2177; verbesserte Filtrirvorrichtung 2613; Bildung von Oxalsaure aus Mononitrotoluol und salpetriger Säure 2709.

Hirschberger (J.) siehe Fischer (E.).

Hirschfeld (F.), Eiweißbedarf des Menschen 2395 f., Ernährung des Menschen: Eiweiß- und Stickstoffverbrauch, Harnsäureausscheidung 2396 f.

Hirschsohn (E.), Nachweis von Baumwollsamenöl in fetten Oelen 2591.

Hitzemann (C.), galvanischer Kobaltüberzug zum Härten von Heliogravüren 2908.

Hjalmar Loendahl siehe Loendal (Hjalmar).

Hjelt (Edv.), Aethylbutenyltricarborisaure 1904 f.; siehe Bischoff (C. A.).

Hjelt (E.), Analyse des Meerwassers in den Scheerenbuchten Finnlands und im bottnischen Meerbusen 2671 f.

Hjelt (E.) und Siven (V. O.), Darstellung von symmetrischem Dibromaceton aus a-Dibromhydrin, Verhalten gegen Ammoniak, gegen Phenylhydrazin, gegen Hydroxylamin, Umwandlung in Dioxyaceton 1566.

Hobbs (P. L.), Untersuchung von o-Tolidinderivaten; Dibenzoyl-o-toli-

din, Verbindung C<sub>80</sub> H<sub>20</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub>, deren Urethan und Formylderivat, Tolidylsenföl, o-Dikresol, dessen Benzoylund Acetylderivat 1079 f.

Hockauf (J.), Krystallform von dithiooxychinolinearbonsaurem Ammonium 2027, von Oxychinolinmonocarbonsäurechlorhydrat 2028.

Hodges (E. Rattenbury), Untersuchung über die Löslichkeit des Baryumsulfits in Säuren 550 f.; Apparat zur Darstellung von schwefliger Säure 2615.

Hodginson, Zusammensetzung, Eigenschaften von "Silberphotochlorid" 2903 f.

Hodgkinson (W. R.) und Lowndes (F. K.), Vorlesungsversuche: Apparat zur Verbrennung von Sauer-stoff in Ammoniak, von Wasserstoff in Salpetersäure 453; Apparat zur Darstellung der wasserfreien Schwefelsäure 453 f.; Wirkung des Braunsteins bei der Sauerstoffdarstellung 464 f.; Verhalten von Platin gegen Gase resp. Dämpfe (Chlor, Brom, Jod, Fluorsilicium, Chlorjod, Tetrachlorkohlenstoff, Phosphorpentachlorid, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Schwefel, Schwefeldioxyd, Stickoxyde, Phosphor, Arsen, Quecksilberchlorid) 660 f.

Hölbling (V.), Verbesserung an Spritzflaschen 2614; Untersuchung von Schuhwichsen 2853.

Hönig (M.), Darstellung von Terephtalaldehyd aus p-Xylol 1545; Terephtalaldehyd-Phenylhydrazin 1546.

Hönig (M.) und Jesser (L.), krystallisirte Lävulose aus Inulin, Drehungsvermögen, specifische Gewichte wässeriger Lösungen, Reductions-

vermögen gegen Kupferlösung 2317 ff. Hönig (M.) und Schubert (St.), Lichenin, Inulin, Lävulose 2323.

Höpke (R.), Affinitätsgrössen Chlorwasserstoffsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Ameisensäure, Oxalsäure, Essigsäure, Monochloressigsäure, Dichloressigsäure, Trichloressigsäure, Buttersäure, Isobuttersäure, Weinsäure, Citronensäure, Borsäure 210 f.

Höfslin (R. v.), Nachweis der Salzsäure im Magensaft 2601.

Hoff (J. H. van't), Formel zur Berechnung der molekularen Temperaturerniedrigung bei der Molekular-

**4** 

gewichtsbestimmung nach Raoult 116; Untersuchung über die Rolle des osmotischen Druckes in der Analogie zwischen Lösungen und Gasen 267.

Hoff (J. H. van't) und Beicher (L. Th.), Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen von Essigsäure, Buttersäure, Benzoësäure, Shikimisäure, Ameisensäure, Monochloressigsäure 383.

Hoff (H. L. van't) siehe Deventer (Ch. M. van).

Hoffer (Jos.), Darstellung von Sauerstoffgas 463.

Hoffmann siehe Claus (A.).

Hoffmann (O.), Gewinnung rother Azofarbstoffe 2891.

Hoffmeister (W.), Untersuchung über Rohfaser und Cellulose, Darstellung von Cellulose aus Kiefernund Fichtenholz, Holzgummi, Cellulose aus isländischem, aus irländischem (Carragheen-) Moos, aus Bacillen, aus Steinpilzen 2325 f.

Hofmann (A. W. v.), Anhydrobasen aliphatischer Amine: Untersuchung von Diacetyläthylendiamin, Verhalten des Chloroplatinats, Chloroaurats, Bildung von Aethylenäthenyldiamin 975; Bildung, Verhalten von Aethylenbenzenyl-, Trimethylenäthenyl-, Trimethylenbenzenyldiamin 976; Propylenäthenyldiamin 977; s. Schneider (Alb.).

Hofmann (G. Chr.), Untersuchung gediegenen Platins von British Columbia 659 f.

Hofmeister (F.), Fällbarkeit der Eiweisstoffe durch Salze 2335 f.

Hofmeister (V.) siehe Ellen-

berger.

Hogg (F. W.), colorimetrische Kohlenstoffbestimmung im Stahl, Abscheidung des Kohlenstoffs aus Eisen und Stahl durch Kupferchlorür und Eisenchlorid 2542.

Hohmann, Oxylacton aus Cinnamylpropionsaure 1710.

Holde, Nachweis von Harzöl in Mineralschmierölen 2589 f.

Holden (H.) siehe Gee (W. W. H.). Holderer, Bewegung der Hefezellen während der Gäbrung 2804 f.

Holland (Ph.), Untersuchung eines goldführenden Quarzconglomerats von Witwatersrand 658.

Hollemann (A. F.), Apparat zur

Molekulargewichtsbestimmung nach Baoult 114; Verhalten von Salpetersäure gegen Acetophenon: Bildung von Diphenyldinitrosacyl, von Diptolyldinitrosacyl 1585; Verhalten von Diphenyldinitrosacyl gegen Anilin, gegen Essigsäureanhydrid 1586 f.; siehe Aronstein (L.).

Holm (G. C.), Inficirung der Bier-

würze 2813.

Holm (J.) siehe Goldschmidt (W.).
Holm (J. Oh.) und Poulsen (S. V.),
Nachweis einer Infection von wilder
Hefe in einer Unterhefe von Saccharomyces cerevisiae 2496.

Holmann (8.), Kalibrirung von Thermometern 2609; Gasdruckregulator 2614.

Holsters (S.), Erzeugung künstlicher Wasserzeichen 2854 f.

Holtz (E.), Reinigung von Rohspiritus mittelst Kupferlösung 2805.

Holzmann (E.), Thioderivate secundärer und tertiärer aromatischer Amine: Bildung, Salze von Oxydimethylanilin aus Thiodimethylanilin, Bildung, Eigenschaften, Salze von Monothiodiäthylanilin aus Diäthylanilin 1069 ff.; Eigenschaften, Salze von Oxydiäthylanilin, Bildung von Dithiodiphenylamin aus Diphenylamin, von Monodiphenylamin 1071 f.; Monothiomethyldiphenylamin aus Methyldiphenylamin 1072.

Holzwart (R.), Darstellung, Eigenschaften eines dimolekularen Cyanmethyls, Verhalten gegen Acetyl-

chlorid 746 f.

Homans siehe Liebermann.

Hood (J.) und Salamon (Gordon), Anwendung von Weldon-Schlamm zur Reinigung des Rohgases 2835.

Hoogewerff (S.) und Dorp (W. A. van), Constitution des Berberins, Ableitung von Isochinolin 2281 f.

Hooker (S. C.), vergleichende Reactionen von Carbazol und Pyrrol 1010; Untersuchung über Purpurogallin 1512; Schätzung der Nitrate in Wässern durch Carbazol resp. Diphenylamin 2526; Nachweis von Saccharin 2576.

Hooper (D.), Analyse der Blätter von Adhatoda vasica (Vasicin, Adhatodasäure) 2371; Untersuchung der Rinde von Rhamnus Wightii (Cathartinsäure) 2379 f., des Rhizomo von Saxifraga ligulata 2380. Hoor (M.), Wirkung des Lichtes auf statische elektrische Ladungen 403 f. Hoorn (G. H.), Nachweis von Salicylsäure im Bier 2606.

Hopkinson (W.), Einwirkung von Verunreinigungen auf die magnetischen Eigenschaften des Nickels 413.

Hoppe (E.), Einwirkung von Ammoniak auf Methyläthylacroleïn: Bildung eines Parvolins 1535 ff.; Bildung der Base C<sub>12</sub> H<sub>19</sub> N, eines Picolins 1537 f.

Hoppe-Seyler (F.), Untersuchung über Huminsubstanzen, Gerbstoff-rothe, Humine, Ulmine, Humin- und Ulminsäure, Phlobaphene, Hymatomelansäuren 2354 ff.; Wirkung von Chinotoxin 2448.

Horbaczewski (J.), Synthese und Constitution der Harnsäure, Entstehung der Harnsäure im Thierkörper 780.

Horn (F. M.), Untersuchung von Seifen 2574; Constanten des Oels, der Samen von Jatropa Curcas 2591; Nachweis von Benzoësäure in Milch 2594; Bestimmung von Paraffin, Ceresin und Mineralölen in den Fetten und Wachsarten 2598; Untersuchung von Kräuterseifen 2844 f.

Hornberger (R.), Frühjahrssaft der Birke und der Hainbuche 2354; Reinigung der sauren Abwässer von Stärkefabriken 2767; Zusammensetzung der gereinigten Wässer 2768.

Horstmann (A.), physikalisches und chemisches Verhalten (Verbrennungswärme) des Benzols 329.

Horton (H. E. L.), Additionsfähigkeit des Hexamethylenamins für Halogene: Bildung von Hexamethylenamintetrabromür, -dibromür, -dijodür, -tetrajodür 1000 f.

Hotter (E.), Phenacetursäure 2007 f., Säure C<sub>12</sub> H<sub>14</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub>, Salze der Phenacetursäure, Methyläther 2008 f.; Aethyläther, n-Propyläther, Amid der Phenacetursäure 2009 f.; Phenaceturamidquecksilber, Mononitrophenacetursäure und Salze 2010; p. Amidophenacetursäure 2010 f.; Wirkung der Phenylessigsäure 2011.

Houdé siehe Laborde.

Houllivigke (L.), Löslichkeitscoëfficient von Gasen in Flüssigkeiten 174.

Houston (E. J.), Palladiumlegirungen für Uhren 2659.

Houzeau, Stickstoffbestimmung 2563 f.

Howson (R.) siehe Long (A. Laude). Huber (E.), Reinigung von Methylalkohol 1401.

Hüfner (G.), Absorption von Gasen durch Kautschuk 168 f.; Tension des Sauerstoffes im Blute und in Oxyhämoglobinlösungen 2410 f.

Hüppe (F.), Untersuchung über das Wesen der Gährung 2454 f.

Huetlin, Chinolin-m-sulfosäure 2189 f. Huggenberg (C.), Darstellung von Nitriten der Alkalien und alkalischen Erden unter gleichzeitiger Gewinnung der Chromate, Manganate und Arseniate derselben 2683 f.

Hugounenq siehe Cazeneuve. Hugounenq (L.) und Morel (J.), Darstellung, Eigenschaften (Krystallform) eines Natrium-Kaliumearbonats Na<sub>5</sub> K (CO<sub>5</sub>)<sub>2</sub>. 12 H<sub>2</sub>O 547.

Huguenin siehe Durand (L.).

Hunt (T. St.), Grundlagen der Chemie (Volumgesetze, Integralgewichte) 3; Integralgewicht (Volumgewicht) von Wasser, Eis, Kalkspath, Aragonit 155; Theorie der Lösung 219; Ausscheidung von metallischem Nickel aus Nickelsulfid 2692.

Huntly (G. N.) siehe Japp (F. R.). Huppert und Zahor, densimetrische Methode der Eiweißbestimmung 2586.

Hurter (F.), elektrisches Bleichverfahren 2859; Maßstab zur Reduction von Gasvoluminen auf Normaldruck und -temperatur 2616.

Husband, Photolithographie in Halbtönen 2907.

Husnik (J.), photographisches Leimdruckverfahren (Leimtypie) 2907.

Husnik (J.) und Kubes, Anwendung des Leimtypie-Verfahrens zur Herstellung von Wasserzeichen-Prägeformen 2855.

Hussenot (H.), Reduction des Silbers 655.

Hutchins (8. C.), Instrument zur Messung der strahlenden Wärme 320.

Ihl (A.), Anwendung von Methylenblau zur Prüfung von Rübenzucker 2580, 2782.

Iles (M. Malvern W.), Untersucbung der Schlacken von silberhaltigem Blei 2647.

Ingé (L.) siehe Bishop (W.). Irving (A.), Dissociation durch Contactwirkung 333; Untersuchung von Mörtel 2734.

Isbert und Venator, Bestimmung von Aetzalkalien neben kohlensauren Alkalien 2545.

Ishewsky (W. P.), Darstellung, Eigenschaften von Octonaphtiljodid 952 f.

Istrati (C.), Untersuchung über Franceine 2901 f.; Franceine aus Tetraresp. Pentachlorbenzol 2902.

Itallie (L. v.), Abwesenheit von Gerbsäure in der Enzianwurzel 2374.

Ivor (R. W. Emerson Mac), Vorkommen von Chromeisenstein in Australien 596.

Jackson (C. Loring) siehe Comey (A. M.) siehe Hartshorn (G. T.) siehe Palmer (A. W.).

Jackson (C. Loring) und Moore (George Dunning), Verbindung von Tribromdinitrobenzol mit Tetrabromdinitrobenzol 938.

Jackson (C. Loring) und Bobinson (W. S.), Verhalten von Tribromdinitrobenzol gegen Natriummalonsäure-Aethyläther: Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläther 1997 f.; Anilidodinitrophenylmalonsäure-Aethyläther 1999; Verhalten von Bromund Anilidodinitrophenylmalonsäureäther gegen Kalilauge resp. Salzsäure 2000, von Acetessigäther gegen Tribromdinitrobenzol 2001.

Jackson (C. Loring) und Wing (J. F.), Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von Tribromtrinitrobenzol, Triamidotrinitrobenzol, Triamidotrinitrobenzol, Tetrabromdinitrobenzol 936 ff.

Jackson (U. A.) siehe Claus (Ad.) siehe Kehrmann (Fr.).

Jacobsen (E.), therapeutische Anwendung von  $\beta$ -Naphtol 2471.

Jacobsen (0.), Untersuchung von Pentaäthylbenzol, Monobrompentaäthylbenzol, Pentaäthylbenzosulfon 843; Untersuchung von pentaäthylbenzol, Tetraäthylbenzol und Derivaten 844; Untersuchung von isomeren Tetraäthylbenzolen und deren Derivaten 845 f.; Darstellung von Prehnitol aus Brompseudocumol und Dibrom-m-xylol 846 f.; Untersuchung von Dibrom-m-xylol und anderen De-

rivaten des m-Xylols 847 f.; Schmelzpunkt des v-m-Xylenols 1473.

Jacobson (H.), Pffanzenfette der Saubohnen-, Erbsen-, Wicken- und Lu-

pinensamen 2382.

- Jacobson (P.), Phenylendiazosulfid aus Monoamidophenylmercaptan 1245 f.; Verhalten von Benzolazo-β-naphtol gegen Schwefelkohlenstoff: Bildung von Thiocarbamidonaphtol, Carbanilamidonaphtol 1484 f.; Aethenylamidonaphtylmercaptan 1485 f.; Constitution von Diamidodinaphtyldisulfür, Umwandlung in Thiocarbamidonaphtylmercaptan, Darstellung von β-Thioacetnaphtalid, Phtalon des Aethenylamidophenylmercaptans 1486 f.
- Jacoby (R.), Verhalten von Carbonylo-amidophenol gegen Chlor: Bildung von Carbonylchloramidophenol 1449 f.; Darstellung, Eigenschaften von Carbonyldi- und -trichloramidophenol, von Carbonylphenol- und -chlorphenolchlorimid 1450 f.; α- und β-Carbonyldichlor-, Carbonyltrichlor-, Carbonyltetrachloramidophenol und Derivate 1452; Carbonylbromamidophenol, Carbonylbromphenolchlorimid, Carbonyldibromamidophenol, Carbonyldibromamidophenol, Carbonyldibromamidophenol, Carbonyldibromamidophenol, Carbonyldibromamidophenol, Carbonyldibromphenolchlorimid 1453.

Jacquemin (G.), Anwendung von Saccharomyces ellipsoïdes zur Gewinnung von Gerstenwein 2803 f.

Jäckle (A.), Darstellung, Eigenschaften höherer Homologe der synthetischen Pyridine und Piperidine: n-Propyllutidinhydrodicarbonsäure-Aethyläther, n - Propyllutidiudicarbonsäure Aethylätlier 1029; n-Propyllutidin, Hexyllutidindicarbon- und -hydrodicarbonsaure, n - Hexyllutidin 1030 f.; Reduction symmetrischer Trialkylpyridine: Untersuchung von s-Trimethylpiperidin (Copellidin), von s-Parpevolin (Aethyllupetidin) 1031 f.; Darstellung, Eigenschaften von symmetrischem Propyl-, Isobutyl-, Hexyllupetidin, physiologische Wirkung von Lupetidin, Methyl-, Aethyl- und Propyllupetidin 1032.

Jäger (E.) und Krüfs (G.), volumetrische Bestimmung der Kohlensäure (Apparat) 2542.

- Jäger (G.), Berechnung von Molekulargrößen auf Grund der elektrischen Leitungsfähigkeit von Salzlösungen 385.
- Jäger (H.), elektrische Leitungsfähig-

keit der Lösungen von Salzen der Schwermetalle 376.

Jaenke (H.) siehe Zincke (Th.).

Jaffé (M.) und Albert (A.), Üebertragungsmethode für Photozinkographie 2907.

Jaffé (M.) und Cohn (R.), Verhalten des Furfurols im Stoffwechsel der

Hühner 2422.

- Jaffé (M.) und Hilbert (P.), Verhalten des Acetanilids und Acettoluids im thierischen Stoffwechsel (Oxyphenyl-, Oxykresylcarbaminsäure) 2423 f.
- Jaffé (M.) und Levy (H.), Umwandlung der α-Thiophensäure (aus Acetothiënon) in α-Thiophenursäure durch den Thierkörper, Spaltungsproducte und Salze der α-Thiophenursäure 1887 f.
- Jager (L. de), Einfluss der Bacterien auf die Verdauung, ungeformte Fermente 2438.
- Jahn (H.), Bestimmung der Größe des Peltier'schen Effectes für Metallcombinationen (Silber, Eisen, Platin, Zink, Cadmium, Nickel) 357 f.
- Jahns (E.), Alkaloïde der Arecanufs: Arecolin, Arecaïn und ein drittes Alkaloïd (mit Salzen) 2238 ff.
- Jahoda, Untersuchung über Diamidopyren und Pyrenolin 1227.
- Janet (L.), Stafsfurter Salzindustrie
- Janet (P.), Bestimmung des Magnetisirungscoëfficienten 411.
- Janovsky (J. V.), Untersuchung über Azotoluole, isomere Azoxytoluole, Diund Trinitroazotoluole 1261 f.; Tetranitroazotoluol 1263; o-Sulfosäure 1, 2, 4 und m-Sulfosäure 1, 3, 4 aus p-Toluidin, m-Sulfosäure 1, 2, 5 aus o-Toluidin 2167 f.
- Janovsky (J. V.) und Reimann (K.), Substitutionsproducte des p-Azotoluols: o-Monobromazotoluol, Eigenschaften, Krystallform, Verhalten 1258 f.; Bromazotoluolsulfosäure, Salze, Verhalten, m-Bromazotoluol 1260; isomere Bromazotoluol sulfosäuren, Dim-dibromazotoluol 1261; p-Azotoluolmonosulfosäure und Salze, Nitroazotoluolsulfosäure, Brom-p-azotoluolsulfosäure und Salze 2169 f.
- Janssen (J.), Bandenspectrum des Sauerstoffs 437 f.
- Japp (F. R.) und Huntly (G. N.), Einwirkung von Phenylhydrazin auf

Anhydroscetophenonbenzil 1372; Einwirkung von Phenylhydrazin auf Anhydroscetophenonbenzil 1612.

Japp (F. R.) und Klingemann (F.), Constitution gemischter Azoverbindungen: Brenztraubenaldehydrazon (Benzolazoaceton), dessen Acetylderivat, Phenylhydrazon und Methylderivat 1251 f.; Verhalten des Methylbrenztraubenaldehydrazons Phenylhydrazin, Aethylbrenztraubenaldehydrazon, Phenylhydrazonacetylglyoxylsäure-Aethyläther gegen Phenylhydrazin: Bildung von (1)-Phenyl-(3) - methylpyrazolon - (4) - azobenzol Brenztraubenaldehydosazon, 1253; Phenylhydrazonbrenztraubensäure, Benzol-α-hydrazopropionsäure 1254; o- und p-Tolylhydrazonbrenztraubensäure, o-Tolylhydrazopropionsäure 1255; Phenylhydrazon propionylameisensäure, Benzol -  $\alpha$  - hydrazobuttersäure; Einwirkung von Diazosalzen auf Ketonsäuren: Darstellung von Brenztraubenaldehydrazon 1256; Diacetylhydrazone, Propionylacetylhydrazone, Einwirkung von Hitze auf (Phenylhydrazonbrenz-Hydrazone traubensäure) 1257; Verhalten von o- und p-Tolylhydrazonbrenztraubensäure beim Erhitzen (Bildung von Diacetyl-o- resp. -p-tolylosazon) 1258; Bildungsweisen von Mono- und Dihydraziden der α-Diketone (Diacetylmonophenylhydrazid) 1315; Furfuranderivate aus hydroxylirten  $\gamma$  - Dike-Diphenylenmethylfurfuran, tonen: Triphenylfurfuran, Triphenylchlorfurfuran 1612 f.; Bildungsweise des Benzamarons 1613 f.; Tetraphenyl-furfuran 1613 (Anm.); Verhalten von Anhydroacetophenonbenzil gegen Ammoniak: Bildung einer Verbindung C22H17NO 1614.

Jappelli (G.) siehe Manfredi (L.).
Jaquet (A.), Analyse von HundeblutHämoglobin 2412

Hämoglobin 2412. Jaresch (J.) siehe Jeschek (M.).

Jaumann (G.), Einfluß rascher Potentialänderungen auf den Entladungsvorgang 339; Schutzring-Elektrometer 346.

Jawein (L.) und Lamansky (S.), Abnahme der Leuchtkraft von Naphtagas durch Beimischung von Luft, Explosivität dieses Gemisches 2837.

Jaworowicz (W.), m-Hydrazinbenzolsulfosäure und Derivate 2153; m-Triazobenzolsulfosäure, m- und p-Hydrazinbenzoldisulfosäure 2154.

Jay siehe Curtius (Th.).

Jean (F.), Prüfung von Ölivenöl 2590. Jeaurenaud (A.), Verhalten von Phenylessigaldehyd gegen Acetessigäther und Ammoniak: Benzyllutidinhydrodicarbonäure-Aethyläther, Oxydation zu symmetrischem Lutidindicarbonsäure-Aethyläther 2093 f.

Jedlička (K.) siehe Levy (S.).

Jeffries (J. A.), antibacterielle Wirkung des Jodoforms 2466.

Jehn (Carl), Reaction zwischen Borsäure und Natriumdicarbonat durch die Gegenwart mehratomiger Alkohole 538.

Jellinek (G.), Reindarstellung von Flavopurpurin 1626; siehe Liebermann (C.).

Jennings, Bestimmung von Titan und Phosphor in Eisenerzen 2547.

Jensch (E.), Anwendung von schwefligsaurem Kalk zur Verhütung des Stickstoffverlustes im Dünger 2743 f. Jentzsch (Albin), Untersuchung über

Chrysoïdin- und Amidophenylenharnstoff und deren Derivate 773 ff.

Jeremin (F.), Einwirkung der Schwefelsäure auf die schwefelsauren Salze des Eisens und Aluminiums 579 f.

Jerofeieff und Latschinoff, Vorkommen von amorpher Kohle und Diamant in einem Meteoriten 532.

Jeschek (M.) und Jaresch (J.), saure plastische Sprengstoffe 2724.

Jessel (H.) siehe Orndorff (W. R.). Jesser (L.) siehe Hönig (M.).

Jessner, Einwirkung des Kreolins auf die Schleimhäute 2451.

Jičinski (W.), Sandpatrone 2723.

Jochum (P.), Darstellung von Eisensteinziegeln 2731.

Jodlbauer (M.), Anwendung der alkoholischen Gährung zur Zuckerbestimmung 2579; Gewinnung von Gährungsproducten aus den Zuckerarten (Apparat) 2784 f.

Jörgensen (A.), Culturmethode und Analyse der Hefen 2490.

Joffre (J.), Lichtechtheit der auf Textilstoffen befestigten Farben 2867.

Johannsen (W.), Gluten im Weizenkorn 2341; Localisation des Amygdalins und Emulsins in den Mandeln 2369; mehlige und glasige Gerste 2814.

- Johanson (C. J.) siehe Ekstrand Jones (A.), maßanalytische Bestim-(A. G.).
- John (C. v.) und Foullon (H. B. v.), Kohlenanalysen 2831.
- John (G.), Apparat zum Nachweis von Albumin im Harn 2600.
- Johnson (A. E.), Verbesserung an Spritzflaschen 2614.
- Johnson (D.), Schiefspulver aus Nitrocellulose 2719 f.
- Johnson (G. Stillingfleet), Löslichkeit von Baryumsulfit in Säuren 551; Kreatinin des Harns (Untersuchung) 738; Darstellung und Salze des Kreatinins aus Harn 739; efflorescirendes und tafelförmiges Kreatinin 740; Verhalten der isomeren Kreatinine 741; Krystallform von tafelförmigem und efflorescirendem Kreatinin, Salze und Spectra der Kreatinine 742; Nachweis von Essigsäure in Morphinsalzen 2584; Gasentwickelungsapparat 2615.
- Johnstone, Nachweis von Hopfenbitter im Bier 2607.
- Johnstone (A.), Nachweis von Antimon in Mineralien 2540; Zersetzung der unlöslichen Silicate durch Fluorammonium 2544.
- Johnstone (W.), Vorkommen von Piperidin im Pfeffer, Gehalt an Piperin
- Jolin (L.), Säuren der Schweinegalle: Hyocholalsäure, Hyoglycocholsäuren, Hyotaurocholsäure 2417 f.
- Jolles (A.), Verwendung von mangansaurem Blei als Oxydations- und Bleichmittel 2693 f.
- Jolles (Ad.), Bestimmung des Chlors in Pflanzenaschen 2528; maßanalytische Bestimmung von Arsen- und Antimontrioxyd mittelst Kaliummanganats, von Antimonsäure 2541; massanalytische Bestimmung Zinnoxydulverbindungen 2559; Glycerinbestimmung 2570.
- Joly (A.), Verbindungen der Rutheniumchloride mit Stickoxyd 677 f.; siehe Debray (H.).
- Joly (H.), Reinigung des Leuchtgases
- Joly (J.), Bestimmung des specifischen Gewichts dichter oder poröser Körper 148; Dampfcalorimeter zur Bestimmung der specifischen Wärme der Gase bei constantem Volumen 311; hydrostatische Waage 2614.

- mung von Zinnoxydulverbindungen 2559.
- Jones (C.), Schnellfiltration 2613.
- Joslin (Carrie E.), Untersuchung über Cadmiumnitroprussid, Darstellung und Eigenschaften von Mercuronitroprussid 718.
- Joubin (P.), Verhalten diamagnetischer Körper in einem Magnetfelde 415.
- Jüngst (Th.), Wirkung von Sedum acre 2453.
- Jüptner (H. v.), Kohlenstoff bestimmung im Roheisen 2541.
- Jürgens (A.), Untersuchung von Wachssorten und von Wachslichten 2847 f.
- Juillard (P.), Isomeres der o-Phenylphtalidcarbonsäure 2074; Phenylphtalidmesocarbonsäure, Oxim aus Desoxybenzoïncarbonsăure und Hydroxylamin 2076; siehe auch Graebe (C.).
- Julius (P.), Fortschritte in der Färberei, Druckerei und Bleicherei, in der Farbstoffindustrie 2866.
- Jungfleisch (E.) und Grimbert (L.), der Lävulose Drehungsvermögen 2319 **f.**
- Jungfleisch (E.) und Léger (E.), Trennung der aus Cinchonin dargestellten Isomerisations- und Oxyderivate: Cinchonigin, Cinchonilin, Cinchonibin, Cinchonifin,  $\alpha$ - und  $\beta$ -Oxycinchonin 2285 f.; Untersuchung von Cinchonigin und Salzen 2286; Cinchoniginmethyl- und -äthyljodid 2286 f.; Cinchonilin, Salze und Derivate, Cinchonibin, Salze und Derivate 2287 f.
- Jurisch (K. W.), Aufarbeiten der Mutterlaugen bei der Gewinnung von Kupfer aus kupferhaltigen Pyriten 2649; Darstellung von Salzsäure und Ammoniak aus Chlorammonium 2677 f.
- Juvalta (N.), Zerstörbarkeit des "Benzolkerns" (Phtalsäure) im Thierkörper 2404.
- Kablukow (J.), Atomanlagerung bei Additionsreactionen: Bildungswärme von Alkoholen, Propylen gegen Unterchlorigsäure 686 f.; Formeln zur Berechnung von Glyceriden für n-Säuren 1400 f.; Darstellung von He-

xylglycerinketon, Hexylglycerinmonochlorhydrin, Hexylglycerinmonochlorhydrinacetin, des Glycids des Hexylglycerins (Butallylmethylcarbinoloxyd), Darstellung von Hexylglycerinmonochlorhydrinketon aus Allylaceton, von Allylacetonoxyd 1430 f.; Untersuchung über Butylallylmethyl-

pinakon 1433.

Kachler (J.) und Spitzer (F. V.), Untersuchung von  $\alpha$ - und  $\beta$ -Oxycamphoronsäure 1640 ff.; Anhydro-αoxycamphorousäure, α-Oxycamphoronsaureanhydrid 1642; Salze der α-Oxycamphoronsäure 1642 f.; Aethylanhydro - a - oxycamphoronsäure und Salze 1643; Eigenschaften der β-Oxycamphoronsäure, Anhydro-β·oxycamphoronsäure und Salze, Anhydro-βoxycamphoronsäure-Aethyläther und Ammoniumsalz 1644 f.; Verhalten von Brom gegen Camphoronsäuren: Bildung der Anhydrosäuren 1645.

Käber (F.), Ausscheidung von Eisenverbindungen und Schwefelwasserstoff

aus Leitungswasser 2763.

Kahlbaum (G. W. A.), Temperatur von Dämpfen aus Salzlösungen 306. Kaiser (J.), Verhalten von Phtalsäureanhydrid gegen Diphenyl: Säure C90 H14 OR 2113.

Kaiser und Schaerges, Darstellung von Chloralcyanhydrat, quantitative Bestimmung des Blausäuregehaltes 1519 f.

Kalischer (8.), Beobachtungen bei der Elektrolyse 10; elektromotorisches Verhalten von Selen 365 f.

Kalle, Darstellung einfacher und gemischter Tetraazofarbstoffe aus p-Diamidotolan 2899 f.

Kalmann (W.) siehe Gläser (M.). Kamencki (D.), Bestimmung von Glo-

bulin im Harn 2601.

Kapf (8.) und Paal (C.), Phenacylbenzoylessigsäure - Aethyläther, Verhalten gegen Kalilauge 2105 f.; Phenylacetylenbenzoylessigsäure und Salze 2106 f.; Verhalten von Phenylacetylenbenzoylessigsäure gegen Phenylhydrazin, gegen Brom (Substitu-tionsproduct), gegen Hydroxylamin (Oximbildung), Ueberführung in α- $\alpha_1$  - Diphenylfurfuran -  $\beta$  - carbonsäure 2107; α-α<sub>1</sub>-diphenylfurfuran-β-carbonsaure Salze, Aethyläther, α-α<sub>1</sub>-Diphenylfurfuran 2108; α-α<sub>1</sub>-Diphenyltetrahydrofurfuran,  $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyrrol $\beta$  - carbonsäure - Aethyläther  $\alpha - \alpha_1$  - Diphenylpyrrol -  $\beta$  - carbonsaure und deren Amid,  $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyrrol aus  $\alpha - \alpha_1$  - Diphenylpyrrol -  $\beta$  - carbonsäure (resp. -Aethyläther) resp. aus Diphenacyl 2110; a-a1-N-Triphenylpyrrol-β-carbonsäure und Aethyläther, α-α<sub>1</sub>-N-Triphenylpyrrol 2110 f.; Diphenacyl (Diphenyläthylenketon, Dibenzoyläthan, Phenacylacetophenon) aus Phenacylbenzoylessigäther, Diphenacyldihydrazon 2111; Diphenacyldioxim, a - a, - Diphenylthiophen, Diphenylthiophencarbonsäure 2112.

Kappeller (H.), Ebullioskop 2610.

Karcz, Untersuchung von Glyoxalönanthylin 1010.

Karcz (M.), Vorkommen von Coniferylalkohol und Eugenol in Melassespiritus, von Coniferin in den Rüben 2810.

Karsten (B.), Destillation von Quecksilber 2612.

Kassner (G.), Untersuchung von Panicol aus Hirseöl, Panicolsaure (Constitution) 2391 f.; Bestimmung des Sublimats in Verbandstoffen 2558 f.

Kassner (T.), Vorkommen von Nickel in einem Roggenmehle 2363.

Kast (A.), Beziehungen der Chlorausscheidung zum Gesammtstoffwechsel im Organismus (Verminderung der Kochsalzausscheidung durch Phosphor, durch Kohlenoxyd, Vermehrung durch Pyrogallol, durch Toluylendiamin) 2428; reducirende Substanz im Harn nach Chloroformnar-Trichlormethylglycuronsäure 2432; Wirkung des Sulfonals 2452.

Kast (H.) siehe Behrend (B.).

Katayama (K.), Verhalten von Kohleno**xyd**blut 2603.

Kawakita (M.) siehe Divers (E.).

Kay (Percy), Analyse von Antimon-Kaliumoxalaten 1747; Bestimmung der Pikrinsäure 2571; siehe Appleyard (J. R.).

Kayser, Photographie eines Regenbogens mittelst Azalinplatten 2904.

Kayser (H.), Zerstäubung glühenden Platins durch Luft 175.

Kayser (R.), wirksame Bestandtheile des Pfeffers (Piperin) 2371; Nachweis von Saccharin 2577; Nachweis von Stärkesyrup im Honig 2598; Gehalt von Klärcellulose an Salicylsäure 2813.

Kebler (J. T.) und Norton (T. H.), Verhalten von Chlor gegen Acenaphten 955.

Keep (W. J.), Mabery (C. F.) und Vorce (L. D.), Einfluß des Aluminiums auf Gußeisen (Mitisguß) 2633 f.

Keeport (A. L.), Gewinnung von Edelmetallen mittelst Zirkonium 2650 f.

Kegel, Gewinnung rother Azofarbstoffe 2891; Azofarbstoffe aus Tetraazodibenzolazodiphenyl 2894 f.; siehe auch Beyer.

Kegel (O.), Untersuchung über isomere Naphtylphenylketone 1611; siehe

Zincke (Th.).

Kehrmann (Fr.), Untersuchung über Phosphorwolframsäuren 608; Untersuchung über Arsenwolframsäuren 608 ff.; Einwirkung von Alkalinitrit auf die halogensubstituirten Chinone: Untersuchung an Trichlortoluchinon resp. Tribromtoluchinon (Bildung von Nitrodioxytoluchinon) 1645; Tolunitranilsäure 1645 f.; Verhalten von  $\beta - \beta_1$  - Dichlor -  $\alpha$  - naphtochinon gegen Kaliumnitrit: Bildung von Naphtonitranilsäure 1646; Triketoïmidonaphtalinnitrosamin, Verhalten von  $\beta$ - $\beta_1$ -Dichlor-α-naphtochinonsulfosäure gegen Kaliumnitrit: Bildung von Mononitrooxy- a - naphtochinonsulfosäure 1647; Einfluss der Gegenwart von Halogenatomen und Alkylresten im Benzolkern auf die Ersetzbarkeit des Chinonsauerstoffs durch die Isonitrosogruppe: Verhalten von Monochlorresp. Monobromchinon gegen Hydroxylamin, Bildung der Monoxime, der Monohalogen-p-dinitrosobenzole 1647 f.; Verhalten von m-Dihalogenbenzochinonen gegen Hydroxylamin, Bildung von Monoximen 1648 f.; mund p-Dichlor-p-oximidochinon aus m- und p-Dichlorchinon, p-Dichlorp-mononitrophenol 1649; p-Dichlorchinondioxim, Verhalten von Tri-chlor- und Tribromchinon, von höheren Halogenchinonen gegen Hydroxylamin 1650.

Kehrmann (Fr.) und Jackson (U. A.), Jodphenolsulfosäure: Dijodphenolsulfosäure (Kalium- und Baryumsalze), Sozojodol 2157 f., 2159; Constitution der Dijodphenolsulfosäure: Ueberführung in m-Dijodchinon und m-Dijodhydrochinon 2159 f.; o-Jodokresol-p-sulfosäure und Salze, Ueber-

führung in Dinitro-o-kresol resp. in m-Jodtoluchinon 2161; Monojodthymolsulfosäure, Monojodthymochinon 2162.

Keiser (E. H.), Bestimmung des Atomgewichts von Sauerstoff 98; Verbrennung von Wasserstoff aus Palladiumwasserstoff 99.

Keller (H.), Einfluss des Aethylalkohols auf den Stoffwechsel des Menschen 2398 f.; siehe Fittig (R.).

Kellner (C.), Darstellung von Cellulose aus Holzschliff 2855.

Kendrick (J. G. Mc.), Blutgase und ihre Beziehung zur Athmung 2408.

Kennedy (D. M.), Reinigung von Petroleumkohlenwasserstoffen 2841 f.

Kennedy (J.), Untersuchung von Astragalus molissimus (Loco) 2371.

Kennepohl (G.), Bestimmung der Phosphorsäure in Düngemitteln (Thomasschlacke) 2537; Bestimmung von Eisenoxyd und Thonerde neben Kalk und Phosphorsäure 2550.

Kent (W. H.) und Grothe (O.), Extractionsapparat zur Fettbestimmung

2618.

Keppich (P.), Löslichkeit von Salzen der Capronsäure und Diäthylessigsäure 255 f.

Kerr (J.), Doppelbrechung gespannten Glases 433.

Kessler (A.) siehe Giersbach (J.) siehe Gorbow (A.).

Ketteler (E.), Theorie der Volum- und Refractionsäquivalente; Refractionsvermögen der Flüssigkeiten zwischen sehr entfernten Temperaturgrenzen 428 ff.; Volumäquivalente für H, C, Br, Cl, N 431 f.

Kiersch (B.) siehe Schild (H.).

Kiesewetter (P.) und Krüfs (G.), Bestandtheile seltener Erden, Untersuchung (optisches Verhalten) von Yttrotitanit oder Keilhauit von Arendal und Gadolinit von Hitterö 563 bis 567: seltene Erden (optisches Verhalten) des Keilhauits 565; seltene Erden (optisches Verhalten) des Gadolinits 565 ff.

Kiliani (H.), Untersuchung von Zuckersäurediphenylhydrazid und des Doppellactons der Metazuckersäure (verschiedenes Verhalten beider Verbindungen) 1873; Constitution des Dulcits 1874; Galactosecarbonsäure aus Galactose und Blausäure, Galactosecarbonsäurebonsäureamid, Galactosecarbonsäure.

anhydrid, galactosecarbonsaure Salze, Reduction der Galactosecarbonsäure zu normaler Heptylsäure resp. zum Lacton der normalen  $\gamma$ -Oxyheptylsäure, Constitution als normale Hexacoxyheptylsäure 1889 ff.; Darstellung von Arabinosecarbonsäure 1891; Oxydation von Arabose: Bildung von Arabonsäure resp. von Trihydroxyglutarsäure 2310 f.

Kiliani (H.) und Scheibler (C.), Oxydation der Sorbose: Bildung von Trihydroxyglutarsäure (Aposorbinsäure), Kaliumsalz, Constitution 2311 f.

Kingzett (C. T.), Oxydation ätherischer Oele: Campheröl, Beziehungen zwischen löslichem Campher und Thymol, hygienische Bedeutung der Pinus- und Eucalyptusarten, des Campherbaumes 2385 f.; antiseptische Wirkung von Chloriden, Nitraten und Sulfaten 2466; Bestimmung von Wasserstoffsuperoxyd 2527; Bildung von Chlor aus Chlormagnesium 2672.

Kipping (J. Stanley), synthetische Bildung geschlossener Kohlenstoffketten in der aromatischen Reihe 866 bis 871: Synthesen von Kohlenstoffverbindungen mittelst m- und p-Xylol (Xylylenderivate) 867; Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von m-Xylylendimalonsäure, m-Phenylendipropionsäure, deren Salze und Ester 868; p-Xylylendimalonsäure, Dichlorund Dinatriumderivat, Aethyläther 869; m-Xylylencyanid und Derivate, m-Phenylendiacetsäure 870; p-Xylylencyanid und Derivate, p-Phenylendiacetsäure 871; Darstellung der Isophtalsäure, von m-Xylylendiäthyläther 1986 f.; m-Xylylendichlormalonsäure-Aethyläther, m-Xylylendimalonsäure-Aethyläther und Natriumverbindung, Verhalten gegen Brom (Rückbildung des Esters) 2076 ff.; p - Xylylendichlormalonsäure p - Xylylendimalonsäure - Aethyläther 2078; p - Xylylendibrommalonsäure-Aethyläther: Reduction zu p-Xylylendimalonsäure-Aethyläther, p-Xylylendijodmalonsäure-Aethyläther, m-Xylylendimalonsäure, p-Xylylendimalonsaure und Silbersalz 2079 f.; m- und p-Phenylendipropionsäure (Salze und Ester) aus m - und p - Xylylendimalonsäure 2080; m- und p-Xylylencyanid, m - und p-Phenylendiëssigsäure 2081 f.

Kirchhoff (B.) siehe Erdmann (H.).
Kirsch, Darstellung von (2-5)-Dibromterephtalsäurechlorid, (2-5)-Dibromterephtalsäureamid 944.

Kifsling (R.), Prüfung von Kautschukwaaren 2592.

Kitasato (Shibasaburo), Verhalten der Typhus- und der Cholerabacillen zu säure- und alkalihaltigen Nährböden 2508 f.

Kiticsan (8.) und Liebermann (L.), Bestimmung von Blei in Wässern 2555.

Kjeldahl (J.), jodometrische Titrirung der Säuren bei der Ammoniakbestimmung 2520; Destillationsapparat für die Stickstoffbestimmung 2611.

Klason (Peter), Persulfocyansaure (Xanthanwasserstoff), Dithiocvansäure (Bildung, Eigenschaften) 719 f.; Ueberführung der Persulfocyansaure in Persulfocyanglycolsäure 720; Darstellung, Eigenschaften der normalen Persulfocyansaure 720 f.; persulfocyansaure Salze, persulfocyansaures Baryum 721; persulfocyansaure Salze des Kaliums, Calciums, Bleis, Silbers, Persulfocyansäure - Aethyläther (Darstellung, Eigenschaften) 722; Persulfocyanglycolsäure (Darstellung, Eigenschaften) 722 f.; persulfocyanglycolsaures Kalium, Baryum, Calcium, Zink, Cadmium, Kupfer (Eigenschaften), Persulfocyanglycolsäure-(Darstellung, Aethyläther Eigenschaften), Isodithiocyansaure (Zusammensetzung), Verhalten ihrer Salze 723; normale Dithiocyansaure (Verhalten der Salze) 723 f.; Cyanthioglycolsäure 724.

Klaudi (J.), Analyse des Wassers des Egerflusses 2764 f.

Klaudy (J.) siehe Morawski (Th.). Kleber (Cl.), Verhalten von Natriummalonsäure-Aethyläther gegen Monochlormethyläther 1760 f.; salzsaurer Methyläther, Monochlormethyläther 1760; Dimethoxydimethylmalonsäure: Ester, Salze, Zersetzung 1761; Methoxymethacrylsäure 1762; Methendimalonsäure (Dicarboxylglutarsäure), Salze und Ester 1762 f.

Klebs, Untersuchung über die plasmolytische Function des Glycerins

212.

Klebs (B.), Untersuchung über Bernstein 2851.

Kleeberg (D.) siehe Egger (E.).

Klein (J.), Beziehung chemischer Eigenschaften zur Arzuelwirkung 2442.

Klein (O.) siehe Einhorn (A.).

Kleiner-Fiertz (E. C.), Herstellung von Aluminium und anderer Leichtmetalle (Apparat) 2626.

Kleinstück (A.), Anwendung des Pyknometers für größere Mengen

fester Körper 155.

Klemenčič (J.), Glimmer als Diëlektricum 342; Normal-Widerstandseinheiten aus Platin-Iridium (Platinsilber, Nickelin) 369.

Klemperer (G.), chemische Diagnostik der Magenkrankheiten 2439.

Klenze (v.) siehe Blumenthal.

Klepatschewsky, Darstellung von Dextrin 2323.

Klepatschewsky (F.), Untersuchung, Constitution von kubischem Alaun 562.

Klien (G.), Werth des Stickstoffs im Chilisalpeter und im Ammoniumsulfat 2744.

Klingemann (F.) siehe Japp (F. R.). Klinger (A.), Untersuchungen über das Neckarwasser 2765; Analysen desselhen 2766.

Klinger (H.), Wirkung des Sonnenlichtes auf organische Verbindungen: Untersuchung von Phenanthrenchinon unter der Einwirkung von Acetaldehyd, Paraldehyd, Isovaleraldehyd, Benzaldehyd, Furfurol, Salicylaldehyd, Traubenzucker 708 ff.; Einwirkung von Aldehyden auf Anthrachinon, Naphtochinon, Benzochinon (Bildung von Estern des Chinhydrons) 710.

Klinger (H.) und Kreutz (A.), Verhalten von arsenigsaurem Natrium gegen Jodmethyl: methylarsensaures Natrium (methylarsensaure Salze) 2234 f.; Arsenmethyltetrajodid, -disulfid 2235.

Klobbie (E.) siehe Franchimont (A. P. N.).

Klobukow (N. von), Stempelrheostat und Elektrodenbehälter für elektrochemische Arbeiten 375; Sicherheitsquetschhahn für Gasheizungen 2608; Saugapparat (Luftpumpenregulator) 2610 f.; Sicherheitsretorte zur Gasbereitung 2615. Klopsch (R.), Trocknen des Leinkuchenfettes 2592.

Klotz (C.), Darstellung und Eigenschaften von α-Monoamidolepidin, Verhalten der Salze 1186.

Klüfs (K.), Untersuchung unterschwefelsaurer Salze 477 bis 481; Molekülverbindungen unterschwefelsaurer Salze 481 bis 485.

Klupathy (E.), Bestimmung der Oberflächenspannung wässeriger Salzlösungen 228.

Knapp, Gelbfärbung des Porcellans 2783.

Knapp (F.), Ultramarinblau, Verhalten von Natrium-Schwefelleber, schwarze Modification des Schwefels aus Natrium-Schwefelleber 2868 f.

Knapp (L.), Fabrikation von Santonin in Tschimkent (Turkestan), Lindosche Santoninreaction 2302.

Knecht (E.), Einwände gegen den Barlow'schen Fettextractionsapparat 2618; chemische Vorgänge beim Färben von Wolle und Seide mit den basischen Theerfarben 2863 f.; Absorption gewisser Reagentien durch die Gespinnstfasern (Wolle, Seide, Baumwolle) 2864; Verhalten der Schafwolle 2864 f.; siehe Rawson (Ch.).

Knieriem (W. v.), eiweissparende Wirkung der Cellulose 2400 f.

Knoblauch (H.), elliptische Polarisation der Wärmestrahlen 321.

Knövenagel siehe Meyer (V.).

Knoevenagel (E.), negative Natur organischer Radicale, Untersuchung bei Nitrilen, Kohlenwasserstoffen und deren Nitroderivaten, Phenylbenzylsulfon 696 f.; Untersuchung bei Desoxybenzoïn, Desylverbindungen (Desylessigsäure, a- und \$\textit{\rho}\$-Desylpropionsäuren) 698 f.; Darstellung von Bidesylen aus Desylbromid und Malonsäureäther 1561; synthetisches Bi-

desyl aus Desoxybenzoïn 1562; Unter-

scheidung von Bidesyl und Isobidesyl,

Verhalten gegen Hydroxylamin 1563. Knops (C.), Refractionsvermögen der Flüssigkeiten zwischen sehr entfernten Temperaturgrenzen 428 ff.; Molekularrefraction organischer Verbindungen 431.

Knorr (L.), Synthesen mit Acetessigäther 1171 ff.: Darstellung, Eigenschaften von Methylacetessiganilid, Umwandlung in  $\beta$ - $\gamma$ -Dimethylcarbostyril, dessen Salze, Sulfosäure, Reduction zu β-γ-Dimethyltetrahydrochinolin, Umwandlung in  $\beta - \gamma$  - Dimethylchinolin, Verhalten gegen Brom, gegen Phosphorpentachlorid (Bildung von α-Monochlor-β-γ-dimethylchinolin) 1172; Bildung von Aethoxydimethylcarbostyril, Darstellung und Eigenschaften von β-γ-Dimethylchinolin und dessen Salzen, Acetessigtoluid aus Acetessigäther und p-Toluidin, Umwandlung in p-γ-Dimethylcarbostyril 1173; Salze des p - γ - Dimethylcarbostyrils, Darstellung und Eigenschaften von p-y-Dimethylchinolin und dessen Salzen, Eigenschaften, Verhalten von o-y-Dimethylcarbostyril und dessen Salzen, Bildung, Salze von  $o - \gamma$  - Dimethylchinolin 1174 f.; Eigenschaften von m-γ-Dimethylcarbostyril und dessen Salzen, von m-y-Dimethylchinolin und dessen Salzen, von β-Phenylamidophenylacrylsäure - Methyläther aus Anilin und Benzoylessigsäure-Methyläther, von Benzoylessiganilid und β-Phenylamidophenylacrylsäureanilid 1175; Phenyloxychinolin aus Benzoylessiganilid 1176; Salze des α-Phenylchinolins 1177; Identität des Phenylmethylpyrazolonazobenzols mit Phenylhydrazinphenylmethylketopyrazolon, Derivate desselben 1380.

Knorr (L.) und Laubmann (H.), Verhalten der Pyrazole und Pyrazoline: Bildung von 1, 3, 5-Triphenylpyrazol aus Dibenzoylmethan und Phenylhydrazin 1057; Bildung, Eigenschaften von Triphenylmethylpyrazin, von 1, 3, 5-Triphenyl-4-brompyrazol, der Nitrosoverbindung C<sub>21</sub> H<sub>15</sub> N<sub>3</sub> O, Bildung von 1, 3, 5-Triphenylpyrazolin aus Triphenylpyrazol, aus Phenylhydrazin und Benzalactophenon 1058; Bildung, Eigenschaften von Triphenylpyrazolintribromid, Bildung der Verbindung C<sub>21</sub> H<sub>17</sub> N<sub>3</sub> O<sub>2</sub>, Blaufärbung des Triphenylpyrazolins durch Salpetersäure 1059.

Knorre (G. v.), maßanalytische Bestimmung der Antimonsäure 2541; Scheidung von Eisen und Mangan mittelst Nitroso-β-naphtol, Scheidung von Eisenoxyd und Thonerde 2551.

Knorre (G. v.) und Oppelt (E.), Untersuchung pyrophosphorsaurer Salze 521 f. Knott (C. G.), Aenderung des Leitungswiderstandes von mit Wasserstoff beladenem Palladium; elektrischer Widerstand des Nickels bei hohen Temperaturen 373.

Knublauch, Gewinnung von Cyanverbindungen 2694.

Koch (Fr.) siehe Curtius (Th.). Koch (H.), Hydroxylaminentwickler

Koch (H.), Hydroxylaminentwickler 2905.

Koch (K. R.), Ausströmen der Elektricität aus einem glühenden elektrischen Körper 343 f.

Koch (R.), Gerbstoffbestimmung, Säurebestimmung in Gerbbrühen 2574.

Koechlin (C.), Widerstandsfähigkeit der Schlichte in den Bleichoperationen der Baumwolle, Bleichverfahren von Koechlin-Mather-Platt 2859.

Köchlin (H.), Anwendung von Natriumdisulfit beim Bleichen mit Wasserstoffsuperoxyd 2858.

Köchlin (B.), Krystallformen von Tetraäthylphloroglucin 1463 f.; Krystallform eines aus Methyläthylacroleïn gewonnenen Parvolinchloroplatinats 1536; Krystallform des aus Methyläthylacroleïn gewonnenen Platinsalzes (C<sub>12</sub> H<sub>19</sub> N · H Cl)<sub>2</sub> Pt Cl<sub>4</sub> 1537.

Köhler (H.), freier Kohlenstoff im Steinkohlentheer 2852.

König (A.), Eigenschaften, Analyse eines neuen Minerals "Bementit" 595 f.

König (F.), Prüfung von Obstconserven auf künstliche Farbstoffe 2588.

König (J.), Werthbestimmung der Handelspeptone 2586; Vermehrung des Stickstoffvorraths in der Landwirthschaft 2742; Untersuchung von Fleischdüngemehl 2755; Glasiren der Kaffeebohnen 2823; Untersuchung eines Kunstkaffee's aus Weizenmehl 2824.

König (Th.) und Pfordten (O. von der), Titanoxychloride: Titansäuremono-, -di- und -trichlorid 630 ff.

König (W.), o-Oxychinaldinmonocarbonsäure 2030.

Koenigs (W.) siehe Heymann (B.).
Köpp (R.), Chromfluorid und Chromoxyfluoride als Beizen in der Färberei 2861.

Körner (A.), Phenyldibromisobuttersäure aus α-Methylzimmtsäure. Umwandlung in Monobromphenylcrotonsäure resp. Phenylbromoxyisobuttersäure, Phenylmonobrompropylen, Phenylallylen und Doppelverbindung mit Quecksilberchlorid, Phenyläthylketon 2012 f.

Körner (W.), Syringin (Methoxylconiferin) aus Syringa vulgaris 2326 f.; Syringenin (Methoxylconiferylalkohol), Glycosyringinaldehyd, Glycosyringinsäure, Phenylhydrazon und Aldoxim des Glycosyringinaldehyds, Ueberführung in Syringinaldehyd 2327; Syringinsaure, Salze und Aether, Methylsyringinsäure: Umwandlung in Trimethylpyrogallol, Dimethylpyrogallol aus Syringinsäure 2328; Constitution der Syringinsäure als Dimethylgallussäure (symmetrische), Constitution von Syringin, Beziehungen zu seinen Derivaten, Beziehungen von Fraxin zu Aesculin, von Syringin resp. Syringenin zu Olivil 2329 f.

Kohler (L.), Darstellung, Eigenschaften von m-Oxydiphenylnitrosamin, p-Nitroso-m-oxydiphenylamin, p-Amidom-oxydiphenylamin, Bildung von Hydroxyazophenin aus p-Nitroso-moxydiphenylamin 1118 f.

Kohlrausch (F.), Wärmeleitungsvermögen des Stahls 317; absoluter elektrischer Widerstand von Quecksilber 368.

Kohlrausch (W.), Accumulatoren als Gebrauchselemente im Laboratorium 354; Zusammenhang zwischen Magnetisirbarkeit und elektrischem Leitungsvermögen bei den verschiedenen Eisensorten und Nickel 412 f.

Kohn (F.), Krystallform von symmetrischem p-Xylylenbromid 1546.

Kolbe (B.), Demonstrationselektroskop 345.

Koll (A.), Untersuchung von Chlorcrotonsäuren: α-Methyl-β-chlortetracrylsäure 1842; α-Methyl-β-chlortetracrylsäure-Methyl-,-Aethyl-,-Propyl-, -Isobutyläther, α-Methyl-β-äthoxyl-, α-Methyl-β-propoxyltetracrylsäure-Methyläther 1843; α-Aethyl-βchlortetracrylsäure, Ester, Salze und Derivate 1843 f.; β-Monochlorquartenylsäure-, β-Aethoxylquartenylsäure-Aethyläther 1844 f.

Kollrep (A.), Vorkommen von Oxalsäure und Isocholesterin im Saturationsschlamme 2786 f.

Kolotow (S. S.), Darstellung von α-Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888. Mononitro - und  $\alpha$  - Monoamidoïsobuttersäure 1773.

Kondakow (J.), Chlorirung des Isopropyläthylens: Bildung von Isopropyläthylendichlorid 933; Chlorirung des "gemischten" Amylens: wahrschienliche Bildung von « - Aethylallylchlorid 934 f.; Bildung von Trimethyläthylenglycol aus Methylisopropenylcarbinol 1423; Verhalten ungesättigter Säuren gegen Kaliumpermanganat: Untersuchung von Tiglinund Angelicasäure 1711.

Koninck (L. L. de), Darstellung und Eigenschaften von Kupferammoniumbromid 620; Vermeidung gewogener Filter und Verhinderung der Reduction durch Filtrirpapier, Chlorgas für Analysen aus Pyrolusit 2518; Härtebestimmung des Wassers 2524; Bestimmung des Schwefels im Eisen Schwefelmetallen Kohlenstoff bestimmung im Roheisen Entfernung geschmolzener Massen aus dem Platintiegel 2609; Apparate zum Wägen von Niederschlägen auf tarirten Filtern 2614; Bürette zum Titriren von heißen Flüssigkeiten 2617 f.

Koninck (L. L. de) und Lecrenier (Ad.), Bestimmung des verfügberen Sauerstoffs in Superoxyden 2526; Scheidung des Goldes und Platins von Arsen, Antimon und Zinn 2560.
Konkoly (N. v.), Hydroxylamin als

Entwickler in der Photographie 2908.
Konowalow (D.), Bildung und Zersetzung der Ester 28 f.; Reactionsgeschwindigkeit 29; chemisches Gleichgewicht 30; Bildung von Molekülverbindungen 32; Theorie der Flüssigkeiten 196 f.; Reactionsgeschwindigkeit bei der Einwirkung von Amylen auf Essigsäure und deren Chlorsubstitutionsproducte 337.

Konowalow (M. J.), Verhalten von Salpetersäure gegen Nononaphten: Bildung von  $C_9 H_{16} N O_9$  970 f.

Konther (F.), Darstellung von Wasserstoff 2660.

Kopp (H.), Atomwärme der Kieselsäure 312.

Kornblum siehe Willgerodt (C.). Kosmann, Natur des Stahles 2637.

Kossakoffsky (J.) (Kossakowsky), Ausführung der Lindo'schen Santoninreaction 2302; Reaction von Santonin 2585. Kossel (A.), Darstellung, Eigenschaften, Constitution, Verhalten von Theophyllin (Dimethylanthin) 787 f.; Darstellung, Verhalten, Eigenschaften des Silbersalzes und Methylderivates 788; Untersuchung über Adenin, dessen Salze und Derivate 789 f.

Kossel (H.), Untersuchung von Auswurf, Vorkommen von Nuclein 2435.

Kostanecki (St. v.), isomere Phenyldisazoresorcine: Spaltung von a-Phenyldisazoresorcin in Anilin und "symmetrisches" Diamidoresorcin, schwefelsaures Diamidoresorcin 1271; Darstellung, Bildung von "benachbartem"
und "symmetrischem" Phenyldisazoresorcin, Phenylazoresorcin 1272 f.;
nitrosirte Resorcinazofarbstoffe: Nitrosophenyl-, Nitrosopseudocumylazoresorcin 1278; Phenyldisazoresorcine,
Phenylazonitrosoresorcin, Diamidoresorcin 1279; Anfärbung von Beizen
durch Farbstoffe 2900 f.

Kostanecki (St. v.) und Feinstein (B.), Constitution der Styphninsäure (Trinitroresorcin), der Styphnaminsäure 1454 f.

Kothe (R.), Darstellung von Dimethylphtalid, Ueberführung in das Kaliumsalz der o-Oxyisopropylbenzoësäure 1969 f.; Dimethylhydrophtalid, Umwandlung in o-Isopropylbenzoësäure 1970; o-Propenylbenzoësäure aus Dimethylphtalid 1970 f.; Diäthylphtalid, Kohlenwasserstoff C50 H46 aus Benzylchlorid, Phtalsäureanhydrid und Zinkstaub 1971.

Kotoff (A.), Einflufs der Phenylessigsäure auf den Eiweifszerfall 2399.

Kowalewsky (N.), Wirkung des Alloxantins auf das Blut 2447; Wirkung von Methylenblau auf die Säugethiere 2451.

Kraatz, v., Krystallform von o-kresolp-sulfosaurem Kalium 1471; Krystallform der Dijod - p - phenoisulfosaure 2160.

Krämer siehe Brunner (H.).

Krämer (G.) und Böttcher (W.), Verarbeitung der deutschen Rohpetrole 2840.

Krafft (J.), Isolirung höherer Normalparaffine (Heptadecan, Octadecan, Nonadecan, Eicosan, Heneicosan, Docosan, Tricosan, Heptacosan) aus Braunkohlenparaffin, Eigenschaften derselben 791 f.; Untersuchung hoch-

molekularer Ketone: Pentadecylphenylketon, Pentadecyl - p - tolylketon 1559; Heptadecyl-p-tolylketon (p-Me-thylstearylbenzol), Pentadecylxylylketon (o-p-Dimethylpalmitylbenzol), Pentadecyl - p - anisylketon (p - Methoxylpalmitylbenzol), Pentadecyl-pphenetylketon (p-Aethoxylpalmitylbenzol), Pentadecyldimethylresorcyl-(Dimethoxylpalmitylbenzol) 1560; Ricinoleïnsäure und Salze 1920; Fettsäuren des Ricinusöls, Ricinoleïn, Constitution der Ricinoleïnsäure 1921; Oxydation der Ricinoleïnsäure zu Azelaïn-, Oxal- und Normalheptylsäure, Umwandlung in Ricinelaidinsaure, ricinelaïdinsaure Salze, Methylhexylketon aus Ricinelaïdinsäure 1922; Ricinsaure: Darstellung, Salze, Oxydation 1922 f.

Krafft (F.) und Göttig (J.), Untersuchung hochmolekularer Benzolderivate: Hexadecylbenzol und Derivate, isomere Methylhexadecylbenzole 856 f.; Derivate des p-Methylhexadecylbenzols, Di- und Trimethylhexa-

decylbenzol 858.

Krafft (F.) und Mayer (C.), Palmitinsäure, Untersuchung von Pentadecylp-tolylketon 1559.

Krafft (F.) und Schmidlin, Palmitinsäure aus japanischem Pflanzenwachs 1559.

Krafft (F.) und Schniewind (F.), Untersuchung von Heptadecyl-p-tolylketon (p-Methylstearylbenzol) 1560.

Krandauer, Einfluß der Düngung auf die Zusammensetzung der Gerste 2750; Verarbeitung von Gerste zu Brauereizwecken, Düngungsversuche bei Gersten 2814.

Krantz (F.), krystallographische Untersuchungen von Nitrolaminbasen: Amylen- und Terpinennitrolverbindungen 682 f.; Krystallform des Amylennitrosats 964; Krystallform von Amylennitrolpiperidin 1048; Krystallform von Amylennitrolanilin, dessen Chlorhydrat und Nitrosoderivat, von Amylennitrol-p-toluidin und dessen Chlorhydrat 1084 f.; Krystallform des Nitrosoderivates von Amylennitrol--toluidin, des Chlorhydrates und Nitrosoderivates von Amylennitrol-otoluidin, von Terpinennitrolmethylamin 1086; Krystallform von Terpinennitroläthylamin, -amylamin, -piperidin 1087.

Kranzfeld (J. J.), Darstellung von Krüger (F.), Blutgerinnung: Faser-Hydrargyrum salicylicum 1941. stoffgerinnung (intravasculäre Gerin-

Krasnicki (E. v.), Löslichkeit von Calcium- und Baryumsalzen der Ameisensäure, Essigsäure und Propionsäure 254.

Kraufs (J.) vgl. bei Einhorn (A.).

Kraut (K.), Analyse des Salzes aus oxalsaurem Nickeloxydul und Ammoniak 1747 f.; siehe Brandhorst (C. H.).

Kraut (K.) und Launhardt (W.), Denkschrift über den Stafsfurt-Magdeburger Laugencanal 2682 f.

Kreiling (Ph.), Arachinsäure und Lignocerinsäure aus Erdnussöl 2384. Kremel (A.), Untersuchung von Opi-

Kremel (A.), Untersuchung von Opumextract 2584.

Kretzschmar (M.), Bestimmung von Carbonaten neben Hydraten der Erden 2546; Darstellung von Antimonbeize 2862.

Kreusler (U.), Kohlensäure-Aufnahme und -Ausgabe (Assimilation und Athmung) der Pflanzen (Rubus, Phaseolus vulgaris, Ricinus communis, Prunus laurocerasus) 2346 ff.; Bodenanalyse 2593.

Kreutz (A.) siehe Klinger (H.).

Kreuzhage (C.) siehe Wolff (E.).

Krohn (C.), Därstellung, Eigenschaften, Verhalten von α-Naphtolbidiazobenzol (Phenyldisazonaphtol) und α-Naphtylaminbidiazobenzol (Phenyldisazo-α-naphtylamin), Echtbraun 1273 f.; Oxyβ-isodurylsäure (aus schwefelsaurem Diazo-ψ-cumol), Salze, Ueberführung in m-Mononitro-ψ-cumenol-Salpetersäureäther 2017 f.; siehe Möhlau (R.); siehe Wichelhaus (H.).

Królikowski (S.) und Nencki (M.), Verhalten der o-Oxychinolincarbonsäure und der Methyltrihydro-o-oxychinolincarbonsäure im Organismus

2425.

Kronberg (H.), Veraschung schwer verbrennbarer Substanzen 2517.

Kronecker (H.) und Brink (J.), Umwandlung von Magenpeptonen in Serumalbumin 2340.

Kronecker (H.) und Popoff (N.), Umwandlung von Magenpeptonen in Serumalbumin 2340.

Kroupa (G.), Ventilbüretten 2617.

Krüger (A.), Untersuchung über Schwefel der Eiweiskörper, verschiedene Bindungsweisen des Schwefels in organischen Verbindungen 2338. Krüger (F.), Blutgerinnung: Faserstoffgerinnung (intravasculäre Gerinnung) 2409 f.; ungleiche Resistenz des Blutfarbstoffes verschiedener Thiere gegen Agentien 2411 f.; Absorptionsverhältnis des Oxyhämoglobins 2413.

Krüfs (G.), Atomgewicht des Goldes (Eigenschaften von Kaliumgoldbromid) 109; Absorptionsspectrum und Constitution organischer Verbindungen 442 f.; Vorkommen von Germaniumoxyd in Euxeniten (Germaniumsulfür) 546; siehe Jäger (E.); siehe Kiesewetter (P.).

Krüfs (G.) und Nilson (L. F.), optische Untersuchung seltener Erden (Holmium, Thulium, Samarium, Didym)

563.

Krüfs (G.) und Schmidt (F. W.), Reaction zwischen Gold und Chlor (Bildung von Auritrichlorid), Goldtribromid 659.

Krug (A.) siehe Tumlirz (O.). Kruis (J.) siehe Raymann (B.).

Krukenberg (C. Fr. W.), Harnstoffgehalt verschiedener Organe von Torpedo marmorata, T. ocellata, Raja clavata, Squantina angelus, Pristis antiquorum, Scyllium stellare und Mustelus laevis 2433.

Krupin (S. E.), Desinfection von Wohnräumen 2770.

Krutwig (J.), Reactionsgeschwindigkeit bei der Oxydation von Weinsäure 63; Wirkung von Licht, Mangansulfat 64.

Kruzinsky, Untersuchung zweier durch Verseifung des Butonhexacarbonsäureäthers gewonnener, geometrisch isomerer Säuren 1694.

Kubes siehe Husnik.

Kubierschky (K.) siehe Feit (W.).
Kühling (O.), Stoffwechselproducte
aromatischer Körper: Phenetol, Anethol, Eugenol 2423.

Kühn (B.) und Henschel (Ed.), Untersuchung über substituirte Biurete (Phenyl-, Tolyl- und Phenyltolylbiurete) 779 f.

Kühnemann (O.), Cultur von Lathyrus silvestris 2367.

Künzel, Darstellung von Phosphorkupfer, von Phosphorzinn 2653.

Küster (Fr.) siehe Zincke (Th.). Kuhn, Vorkommen von Zucker im Humor aqueus 2434.

Kuhn (H.) siehe Alt (K.).

Kumagawa (Muneo), Wirkung anti-

pyretischer Mittel (benzoësaures Natrium, salicylsaures Natrium, Antifebrin, Antipyrin, Chinin) auf den Stoffwechsel 2446.

Kundrát (F.), Analyse von Trinkwässern von Nyran (Böhmen) 2762 f.; Analysen Pilsener Biere 2818.

Kundt (A.), Brechungsexponenten von Metallen (Silber, Gold, Kupfer, Platin, Eisen, Nickel, Wismuth) 424 f.; Beziehungen zwischen Brechungsexponenten und Leitvermögen der Metalle für Elektricität und Wärme 425; Aenderung der Lichtgeschwindigkeit in den Metallen mit der Temperatur 425 f.

Kuntze (P.) siehe Döbner (O.).

Kunz (H.), Untersuchung von Morphinhydrojodid, von Morphinhydrobromid 2256; chemische Bestandtheile von Acorus Calamus 2376.

Kunz (J.), bacteriologisch - chemische Untersuchungen von Spaltpilzarten: Bacillus strumitis Tavel, B. pyocyaneus, Bacterium phosphorescens, Koch'scher Kommabacillus 2503 bis 2507; Spermin (Spermatin) aus Pankreas 2506 f.

Kunze (E.), Untersuchung über Nitrop-diphenole und Derivate: m-Dinitro-, m-Diamido-p-diphenol, Tetraacetyl-, Diäthenyldiamidodiphenyl, Tetraazodiphenol, Diphenoldihydrazin, Diacetondiphenoldihydrazon, Tetranitrodiphenol, Tetraamido-p-diphenol 1478 f.

Kupferschläger, Trennung von Calcium, Baryum und Strontium 2546.

Kurz (A.), Verhältnis der äusseren und inneren Wärmeleitungsfähigkeit 316.

Kurz (H.) siehe Claus (Ad.).

Kusserow (B.) siehe Löscher (K.).
Kutschig (Carl von), Verhalten von Harnstoff gegen Phosphorpentasulfid (Bildung eines Biuret- oder Allophansäurederivates) 768.

Kym (O.), Thioderivate des β-Dinaphtylamins: Dithio - β - dinaphtylamine, Monothio-β-dinaphtylamin, Monothio-β-dinaphtylacetylamin, neues Thio-β-dinaphtylamin 1156 f.

Labat (M.), Erzeugung von Seidenglanz auf Buntpapieren 2855. Laborde, Wirkung einer dem Cinchonin isomeren Base 2289; Giftigkeit des Alkohols 2447. Laborde und Houdé, Darstellung von Colchicin 2290.

Laborde und Magnan, Giftigkeit der höheren Alkohole und der künstlichen Bouquets 2807.

Laborde und Riche, Wirkung des Nickelsulfates 2445.

Lachowicz (Br.) (Lachowitz), Darstellung von Piperidinfarbstoffen (aus Benzochinon und Piperidin) 147 f.; Bestimmung der Constanten des Benzols: Ausdehnung (Dilatometer), Dichte, specifisches und molekulares Volum 833 f.; Zersetzung aminartiger Stickstoffverbindungen durch Amine: Untersuchung an Hydrobenzamid mit Anilinderivaten resp. Naphtylaminen und Piperidin (Bildung von Benzylenderivaten), Verhalten von Formamid gegen Piperidin 1112 f.

Lachowicz (Br.) und Bandrowski (F.), Verbindungen organischer Basen mit Schwermetallsalzen: o-Toluidin und p-Toluidin, unsymmetrisches m-Xylidin mit Zinkchlorid, Methylanilin mit Kupfersulfat, α-Naphtylamin mit Mercuronitrat, β-Naphtylamin mit Quecksilberchlorid und Kupfersulfat 1064 f.

Lacroiy (A.), Darstellung von Korundkrystallen, von Krystallen mit den Eigenschaften des Chrysoberylls, von Alexandrit 560.

Lacy (de), Goldextraction mittelst Chlor 2652.

Ladd (E. F.), Untersuchung von Futtermitteln (rothem Klee, Timothee, Gräsern) auf Zucker und Stärke 2828.

Ladenburg (A.), Constitution des Benzols 829 f.; Untersuchung von Pyridin - und Piperidinbasen 1024, von y-Picolin und y-Pipecolin (Darstellung, Eigenschaften), Verhalten der Salze 1024 f.; Darstellung, Eigenschaften von Dipicolylmethan 1035 f.; Eigenschaften des Chlorhydrats, des Chloroplatinats, des Chloroaurats, des Quecksilbersalzes, des Pikrats, des Jodcadmiumsalzes, des Perjodids, des Jodwismuthsalzes 1036; Bildung von Eigenschaften. Dipipecolinmethan . Chlorhydrat 1036 f.; Tetramethyldipipecolylmethanjodür, Bildung von Dimethylpipécolylmethanchloroaurat 1037; Beziehungen zwischen Atropin und Hyoscyamin 2241 f.

Ladenburg (A.) und Abel (J.), Darstellung von Aethylenimin 990 f.; Verhalten von salzsaurem Aethylenimin, des Chloroplatinats, des Chloroaurats, des Pikrats, des Quecksilberdoppelsalzes, des Jodwismuthdoppelsalzes 991; Bildung von Diäthylendiimin (Piperazidin), Eigenschaften

Ladewig (E.), Verhalten von Harzleim gegen Chlorzink: Dachdeckungsund Dichtungsmaterial 2854.

Ladureau (A.), Phosphorsäuregehalt verschiedener Bodenarten von Al-gerien 2744; Zusammensetzung des Rohrzuckers aus Zuckerrüben 2786.

Lafont (J.), Verhalten der Ameisensäure gegen französisches Terpentin-öl: Terpilen, Terpilenol, Diterpilen 902 f.; Wirkung der Säuren und Anhydride auf Terpilenole 903 f.; Einwirkung von Ameisensäure auf Citren: Bildung von Cymol und Di-terpilen 904; Resultate der Untersuchungen über Terpene, Terpilen, Camphen, Terpilenole und Derivate 905; siehe Bouchard at (G.).

Lagorio (A.), Darstellung, Krystall-form des überchlorsauren Lithiums

Lainer (A.), Anwendung von Hydroxylamin zur Silberbestimmung 2559.

Laird (G. J.), krystallographische Beziehungen der Methyl- und Aethylsulfinchloroplatinate, Krystallformen von Trimethyl- und Dimethyläthylsulfinchloroplatinat, von Diäthylmethyl- und Triäthylsulfinchloroplatinat 1418.

Laist (A.) und Norton (T. H.), Vorkommen von Kupferantimonid (Horsfordit) in Kleinasien 625.

Lalande (F. P. E. de), Darstellung von Aetzalkalien und Hydraten der alkalischen Erden 2680.

Lake (H. H.), Copirverfahren mit Quecksilbersalzen in der Photographie

Lamansky (S.) siehe Jawein (L.).

Lamensdorf (M.), Verwendung von Ammoniumurat zu Sprengstoffen 2724. Lamm (C.), Sprengstoff "Bellit" 2721.

Landolt (H.), polaristrobometrischchemische Analyse 446; Vorlesungsversuche über Sauerstoff (Verbrennung) 451; Verbrennung von Eisen 452.

der Ammoniaksalze im Erdboden 2741.

Landriset (A.), Condensationsproduct aus Phtalaldehydsäure und Cyankalium (Benzolndi - o - carbonsaure), aus p - Monochlorbenzaldehyd und Cyankalium (p-Dichlorbenzoin?) 2092.

Landsberg (M.), ätherisches Oel von Daucus Carota (Gehalt an Terpen,

an Cineol) 2390.

Lang (v.), Krystallform von Monoamido-p-phenylchinolin 1168; Krystallform des Hydrochlorids der Cinchomeronsäure 2258.

Lang (J.), Vorgänge bei der Wassergas- und Heizgasbereitung 2833 f.;

siehe Curtius (Th.).

Lang (W.), Einwirkung von Pyridin auf Metallsalze (Zinkchloridpyridin) 1020 f.; mafsanalytische Bestimmung des Pyridins 1021; Bildung von Kupferchloridpyridin 1021 f.; Bildung, Verhalten von Kupfersulfatpyridin, von Kupferchlorurpyridin 1022; Bildung, Eigenschaften von Cadmium-, Quecksilber-, Calcium-, Kobaltchloridpyridin 1023.

Langbein (H.), Verhalten der Isocrotonsäure gegen Brom, Bildung von Iso- $\alpha$ - $\beta$ -dibrombuttersäure 1777; . Untersuchung isomerer Brompropylene aus Dibrombuttersäuren 1778. Lange (H.), Färbe- und Beizversuche

mit Fluorchrom 2861.

Lange (M.), Naphtylendiamine aus Dioxynaphtalinen, Ammoniak und Ohlorammonium 1156; Untersuchung von isomeren Dioxydinaphtyldisulfiden 1500; Darstellung von Thioresorcin 1501.

Langen siehe Pfeiffer.

Langer, Bestandtheile des Lycopodiums ( $\alpha$ -Decyl- $\beta$ -isopropylacrylsäure)

Langer (v.), Heizung von Martin-Oefen

mittelst Wassergas 2631.

Langgaard (A.), Untersuchung des Mutterkorns 2377; antiseptische Wirkung von Sozojodolnatrium und der Sozojodolsaure (Dijod-p-phenolsulfosäure) 2473 f.

Langhans (G.), Schwefeln und Trock-

nen des Hopfens 2815.

Langley (J. N.) und Fletscher (H. M.), Secretion des Speichels, die Ausscheidung von Salzen mit dem Speichel 2434.

Landolt (H.) und Plath, Nitrification Langley (J. W.), elektrolytischer Ap-

parat zur Messung chemischer Anziehung (chemische Energie und elektrische Polarität) 8 ff.; chemische Affinität 10.

Langley (S. P.), Sonnen- und Mondspectrum 435.

Langlois (P.) und Richet (Ch.), Einfluss der Körpertemperatur auf die Wirkung des Cocaïns 2449.

Languepin (M. G.), Vorkommen von Jod in allen Secreten nach der Anwendung von Jodoform 2465 f.

Lanson, Isobutylenglycol in den Producten der alkoholischen Gährung 2809.

Laplace (E.), Wirkung roher Schwefelcarbolsäure als Desinfectionsmittel 2773.

Lasne (H.), Bestimmung des Fluors 2529.

Lassar, Sozojodol I, Monojod-p-phenolsulfosäure 2157 f.

Latschenberger (J.), Bildung des Gallenfarbstoffes (Choleglobin, Melanin) aus dem Blutfarbstoffe 2416.

Latschinoff siehe Jerofeieff.

Latschinoff (P. O.), Verhalten des Kupfersulfats gegen Wasser, Ammoniak und Salzsäure (Kupferammonsulfat, Kupfersulfat-Chlorwasserstoff) 620 f.

Laubmann (H.), Darstellung von 1, 5-Diphenylpyrazolin aus Zimmtaldehydhydrazon 1223.

Lauder Brunton (T.) siehe Brunton (T. Lauder).

Lauer, Reibungszündung 2719.

Launhardt (W.) siehe Kraut (K.). Laurent (E.), Glycogen in Bierhefe 2360.

Lauth (Ch.), blauschwarze Emaille für Scharffeuer 2729.

Lauth (Ch.) und Dutailly (G.), Daratellung von Hartporcellanglasur "écaille" 2729 f.; Fabrikation des Weich- oder Sèvresporcellans, Erzeugung rother Kupferemaillefarben, von geflammten und blafsgrünen Farben auf Porcellan, von Porcellan mit rissiger Glasur (Porcelaine craquelée), Porcellanglasuren 2730.

La Valle, Krystallmessung von Diäthylmethylsulfinplatinchlorid und Aethylmethyläthylsulfinplatinchlorid

Lawes (J. B.) und Gilbert (J. H.), Quelle des Stickstoffs für die Vegetation 2350. Lawson (A.) und Collie (C.), Einwirkung von Hitze auf Tetramethylammoniumsalze: Untersuchung von Tetramethylammoniumjodid, -bromid, -fluorid, -nitrat, -nitrit, -acetat 977; Verhalten von Tetramethylammoniumbenzoat 977 f., von -sulfat, -oxalat, -carbonat, -hydrosulfid, -sulfit, -phosphat in der Hitze 978.

Lazzaro (C.), Wirkungen des Strychnins auf das Herz 2452.

Le Bel (J. A.), Mineralsubstanz in den natürlichen Petrolen 2842.

Leber (Th.), Phlogosin aus Staphylococcus aureus 2363.

Le Blanc (M.), Untersuchung über Isochinolin und Derivate: γ-Methylisochinolin, Pikrat und Chloroplatinat 1212 f.

Lecerf (Ch.), Untersuchung von Harn 2600.

Le Chatelier siehe Mallard. Lecher (E.), Convection der Elektricität durch Verdampfen 344 f.; elektromotorische Gegenkräfte in galvanischen Lichterscheinungen 397 f.

Leclerc (A.), Albuminsecretion durch die Haut beim Pferde 2435.

Lecrenier (Ad.) siehe Koninck (L. L. de).

Ledeboer (P.), Einfluss der Temperatur auf die Magnetisirung des Eisens 411.

Ledeboer (P. H.), Leistungsfähigkeit verschiedener primärer Ketten 348.

Ledebur (A.), analytische Methoden für Eisenhüttenlaboratorien 2517; Kohlenstoffformen im Eisen 2635.

Ledebur (C.), Gewinnung von Eisen (Mitisgufs) 2633.

Ledermann (B.), Tetrabenzylphosphoniumjodid, -chlorid, -bromid, -sulfat, -platinchlorid, -goldchlorid, -nitrat, -pikrat, -quecksilberchlorid, -zinnchlorid, Tribenzylphosphinoxyd 2232 f.; Tetrabenzylphosphoniumverbindungen 2233 f.

Leech (D. J.), Wirkung des Spiritus setheris nitrosi und von Aethylnitrit 2447.

Leer (v.), Wirkungen des Antifebrins 2447; Wirkung von Quecksilberjodid auf Mikroorganismen 2467.

Lefèvre (L.) siehe Grimaux (E.) siehe Thomas.

Leffmann (H.) und Beam (W.), Wirkung der Conservirungsmittel von Nahrungsmitteln (Salicylsäure, Saccharin,  $\beta$ -Naphtol) auf Diastase 2500 f.

Legal, Nachweis von Aceton im Harn 2599.

Léger (E.), Cinchonin und Jodkalium als Reagens auf Wismuth 2555; siehe Jungfleisch (E.).

Legler (L.), Verbrennungsproducte des Aethyläthers 1403; Untersuchung von Cacaobohnen 2824.

Lehmann siehe Herzfeld (A.).

Lehmann (E.), Verbesserung des Marsh'schen Arsenapparates 2615.

Lehmann (F.), Einfluss der Zuckerzugabe zu Mastfutter auf das Fleisch der Schweine 2784; siehe Pfeiffer (Th.).

Lehmann (H.), Wismuth-Aluminiumbronze-Legirungen zur Herstellung von Bronzepulvern und Brocatfarben 2657 f.

Lehmann (J.), Ladungs- und Entladungserscheinungen an einem Glascondensator 339.

Lehmann (K. B.), Gesundheitsschädlichkeit wichtiger Gase und Dämpfe: Chlorwasserstoff, Ammoniak, Schwefelwasserstoff, Schwefelkohlenstoff, Anilin 2448.

Lehmann (O.), Krystallformen des Ecgoninhydrochlorids und des Ecgonin-Golddoppelsalzes, des Anhydroecgoninhydrochlorids, des Golddoppelsalzes der Cocayloxyessigsäure 2247; Krystallisationsmikroskop 2609.

Lehmann (V.), Chinäthonsäure des Harns: Darstellung, Constitution 2432. Lehner (F.), Gewinnung von Chymosin und Pepsin 2778.

Lehnkering (P.) siehe Einhorn (A.).

Leidié (E.), Darstellungsmethoden von Rhodiumtrichlorid (Untersuchung) 665 f.; Rhodiumdoppelchloride (Untersuchung), Darstellung, Eigenschaften von Rhodiumsesquisulfid 667; Rhodiumsalze und -doppelsalze 668 f.

Leighton (G. W.), Ausscheidung, Zusammensetzung von Krystallen beim Ammoniaksodaprocefs 2687.

Leipen (R.), Darstellung von Milchsäure-Aethylidenäther aus Milchsäure und Aldehyd 1755 f.; Milchsäureanilid, Milchsäuretoluide 1756 f.

Lellmann (E.), versuchte Darstellung von Piperideïn aus Piperylenchlorstickstoff 1041.

Lellmann (E.) und Geller (W.), Lepsius (B.), Vorlesungsversuch: De-

Oxydation von Piperidin zu Pyridin durch Nitrobenzol, Bildung von Piperylenchlorstickstoff, von Phenylpiperidin 1040; versuchte Darstellung von Piperideïn aus Piperylenchlorstickstoff 1041; tertiäres Phenylpiperidin und Derivate: Darstellung aus Monobromnitrobenzol und Pyridin, Bildung von o-Mononitrophenylpiperidin 1041 f.; Darstellung, Eigenschaften von p-Nitrophenylpiperidin, von p-Monochlor-o-nitrophenylpiperidin, von Monochlornitroamidophenylpiperidin, p - Amidophenylpiperidinchlorhydrat, Acetyl-p-amidophenylpiperidin, p-Amidophenylpiperidin 1042.

Lellmann (E.) und Reusch (H.), Verhalten von Pseudochinolinananitril 732; Bildung von o-Cyanchinolinaus orthochinolinanasulfosaurem Natrium und Cyankalium 733.

Lemberg (J.), Bildung und Umbildung von Silicaten 541 f.

Lenard (Ph.) und Wolf (M.), "Chemiluminescenz" bei der Oxydation der Pyrogallussäure 445.

Lenz (W.), Prüfung von Chinin 2583. Leo, Modification des Bessemerprocesses von Carlsson 2636 f.

Leonhardt (A.), Ueberführung der Farbstoffe aus Tetraazosulfosäuren und Phenolen in gegen Alkalien echte Farbstoffe 2899.

Leoni, Phenylbrompara- und Phenylbromitaconsäure 2037.

Leo - Wiborg, Reducirbarkeit von Eisenerzen 2630 f.

Lepetit (R.), Nachweis von Farbstoffen auf der Faser 2587; Erkennung künstlicher Farbstoffe auf der Faser 2867.

Lépine (B.) und Porteret, Einflufs von Antipyreticis (Antipyrin) auf den Glycogengehalt der Leber und des Muskels 2403; Veränderungen des Harns bei Einwirkung eines Gegendruckes auf den Harnleiter 2427.

Leplay (H.), Culturversuche mit der Runkelrübe 2369; Osmometer 2783; Versuche mit dem Osmometer an Zuckerlösungen 2785 f.; Beschreibung, Anwendung des Osmometers 2788 f.

Leppla, Krystallform von p-Amidophenylpiperidinchlorhydrat 1042.

Lepsius (A.), Analyse des Wassers des Tönnisteiner Heilbrunnens 2664.

monstration der Valenz verschiedenwerthiger Metalle 455 f.

Lerch (Žd.) siehe Nietzki (R.).

Le Royer (A.) und Soret (C.), Thermometer mit Luft- oder Wasserstofffüllung 2610.

Leroy Mc Cay (W.) siehe Mc Cay (Leroy W.).

Leschhorn, Bestimmung der Cyanverbindungen in Gasreinigungsmassen 2564.

Lescoeur und Mathurin, Krystallwassergehaltder Alaune, Dissociationserscheinungen der Alaune 336; Krystallwassergehalt der Alaune 562.

Lesnik (M), Verhalten von Salicylsäureestern (salicylsaures  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtol, Thymol, Dioxynaphtalin und Hydrochinon) im Organismus 2422 f.

Lesser (E.), Trennung und Bestimmung von Arsen, Antimon und Zinn 2540 f.

Letts und Collie (N.), Tetrabenzylphosphoniumverbindungen: Tetrabenzylphosphoniumhydroxyd, Tribenzylphosphin 2233.

Leube (W.), Glycogen im diabetischen Harne 2432.

Leuckardt (R.), Ester der Thiokohlensäure: Umwandlung in Thiophenole resp. Thiophenetole 2712.

Leufen, Einbalsamiren von Leichen

Levallois (A.), Einflus der chemischen Düngung auf die Zusammensetzung der Sojabohnen 2751.

Le Verrier, Analyse von Mineralwässern von Vals, von Condillac, von Saint-Galmier, von Job (Puy-de-Dôme), von Sail-sous-Couzan (Loire) 2663.

Levin (J. M.), neuer Sprengstoff 2723. Levison (F.) siehe Salomonsen (C. J.).

Lévy (A.), Stickstoffgehalt von Regenwasser 2763 f.

Levy (H.) siehe Jaffé (M.).

Lévy (L.), Verbindung des Titans mit Silicium und Aluminium 634 f.; Darstellung, Eigenschaften von Zinktitanaten 635 f.

Levy (8.) und Andreocci (A.), Verhalten von Succinylobernsteinsäure-Aethyläther gegen Phosphorpentachlorid: Bildung von p-Dichlordihydroterephtalsäure 1898 f.; Salze und Ester von p-Dichlordihydroterephtalsäure 1899 f.; Oxydation der Dichlordihydroterephtalsäure zu p-Dichlorterephtalsäure 1900; p-Dichlorterephtalsäure, Salze und Methyläther, Mononitro - p - dichlorterephtalsäure, Salze und Methyläther 1989 f.; p-Dichlordihydroterephtalsäure und deren Methyläther, Dihydroterephtalsäure 1990.

Levy (8.) und Curchod (A.), Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Tetrachloraceton: Hexachlorpropan, Pentachlorpropylen 1568 f.

Levy (8.) und Jedlicka (K.), Darstellung von symmetrischem Tetrachlordiacetyl aus symmetrischem Tetrachloracetonhydrat 1579; Phenylhydrazinderivat des symmetrischen Tetrachlordiacetyls 1580; Zersetzung der Chloranilsäure durch Chlor 1669; Dibrommonochloressigsäure aus Dibromchloracetamid, Perbromaceton (Hexabromaceton) aus Bromanilsäure 1669 f.; Verhalten von nitranilsaurem Natrium gegen Brom, Chlor, Jod, Pentachloraceton aus Chlorjod und Chloranilsäure 1670; symmetrisches Tetrachloraceton und Tetrachlordiacetyl aus Chloranilsäure 1671.

Lewandowski (R.), Disjunctor für Wechselströme 368.

Lewin (L.), Wirkung von Anhalonium Lewinii, von Anhalonin 2453.

Lewith (8.), Fällbarkeit der Eiweifsstoffe durch Salze (Kaliumacetat, Ammoniumsulfat, Natriumnitrat und -acetat, Calciumnitrat und -chlorid) 2335.

Lewkowitsch (J.), Untersuchung über das Drehungsvermögen von Benzolderivaten 446; Dampfüberhitzer für Laboratorien 2608.

Lewy (M.), Basen aus Bromacetophenon und Säureamiden: Nitro-, Amido-, Hydro-, Benzoylverbindung der Acetamidbase C<sub>10</sub>H<sub>2</sub>NO 1141f.; Constitution der Acetamidbase (m-5-Methylphenyloxazol), der Formamidbase (Phenyloxazol), der Benzamidbase (Diphenyloxazol), Bildung, Constitution eines Tetrahydroderivates des Methylphenyloxazols 1143 f.

Leybold (W.), Neuerungen in der Gasindustrie 2834 f.

Lidow (A.), Gerbsäuregehalt des Sumachs (Rhus cotinus, R. coriaria) 2381. Liebenthal (E.), Einheits-Amylacetatlampe 2838. Liebermann (C.), Absorptionsspectra der Aether der Oxyanthrachinone 443; Constitution des Diäthylanthrons 1504; Darstellung eines neuen Methyloxanthranols 1505; Lenkostufen der Anthrachinonfarbstoffe: Reduction der Chrysophansäure (Bildung eines Hydranthrons oder Anthranols der Chrysophansäure), Acetylchrysophanhydranthron 1614 f.; Chrysophanhydranthron, Chrysarobin und Derivate 1616; Anthranol resp. des Flavopurpurins Hydranthron 1617; Darstellung von acetylirten Leukostufen von Alkannin, Santalin, Indigo, Eigenschaften von Acetylindigweifs 1617 Anm.; Anthranol resp. Hydranthron des Anthrapurpurins, des Anthragallols und Derivate 1618; Reduction der Anthraflavinsaure: Bildung des Anthranols resp. Hydranthrons, Reduction der Rufigallussäure: Bildung des Authranols 1619; neues Dioxyanthrachinon: Hystazarin 1624; Cinnamylcocaïn (aus Cinnamylecgonin) und Salze 2250 f.; Leatropylcocaïn und Salze 2251; Zersetzung des Isatropylcocaïns in Methylalkohol, Ecgonin,  $\gamma$ - und  $\delta$ -Isatropasäure durch Säuren, y-Isatropasäure, Salze und Ester, d'Isatropasäure, Salze und Ester 2252 f.; Ecgonin und Anhydroëcgonin aus Isatropylcocain 2253 f.; Anthrarobine als Ersatzmittel für Chrysarobin 2449; Apparat zur Kalischmelze 2609; Anordnung der Wasserluftpumpen 2610; Exsiccatoren für lichtempfindliche Substanzen 2614.

Liebermann (C.) und Bowman, Darstellung von Acetyloxanthranolen: Diacetyl-, Diacetylmethyloxanthranol, Pentaacetyloxanthranol des Anthragallols 1619; Tetraacetyloxanthranol der Anthra- und Isanthraflavinsäure 1620.

Liebermann (C.) und Giesel (F.), Benzoylirung des Ecgonins: Synthese des Cocaïns 2249 f.; Isatropylcocaïn 2251.

Liebermann (C.) und Jellinek (G.), Untersuchung über Aether der Oxyauthrachinone 1620 f.; Mono- und Diäthyläther des Oxyanthrachinons 1621 f.; Mono- und Diäthyläther des Chinizarins und Salze, des Anthragallols 1622 f.; Anthrapurpurinmonound - diäthyläther, Flavopurpurinmono- und -diäthyläther 1623; Rufigallussäure-Triäthyläther 1623 f.

Liebermann (L.), Vorkommen von Metaphosphorsäure im Nucleïn der Hefe, von Nucleïn im Eiweifs 2343; embryochemische Untersuchungen 2394; siehe Kitiosan (S.).

Liebisch, Krystallform von saurem phosphorsaurem Natron 610, des Are-

colinplatinchlorids 2239.

Liebmann (L.), Condensation von Benzaldehyd mit Brenzweinsäure 2067 Anm.

Liebrecht (A.) vgl. bei Einhorn (A.). Liebreich (C.), Filtriren bei höherer Temperatur 2613.

Liebreich (O.), Wirkung des Isatropylcocaïns 2251 f.; biologische Function des Lanolins 2406.

Liebscher (G.), Verlauf der Nährstoffaufnahme, Bedeutung für die Düngerlehre 2742.

Liesmann (Joh.) und Otto (R.), versuchte Darstellung von Ameisensäureanhydrid 1716.

Liesse (Ch.), Untersuchung von Rübenzuckern: Wasserbestimmung 2580.

Lietzmann (E.), Berechnung des Heizwerthes der Brennstoffe 2830.

Lignon (M.) siehe Linossier (G.). Lilienthal (G.), plastische Masse für Ornamente, Bijouteriewaaren, Spiel-

steine, Baukästen u. s. w. 2731. Limbeck (R. von), Biologie des Micrococcus ureae 2512.

Limbourg (Ph.), antiseptische Wirkung der Gallensäuren (cholalsaures Natrium) 2440.

Limbourgh (Ph.), Wirkung neutraler Alkalisalze und des Harnstoffs auf den Frosch 2444.

Limpach (L.), Gesetzmässigkeit bei der Substitution aromatischer Amine: Untersuchung von Anilin (Bildung von p-Toluidin, 1, 3, 4-m-Xylidin und Mesidin), von o- und p-Toluidin (Bildung von 1, 3, 4-m-Xylidin und Mesidin), von 1, 3, 4-m-Xylidin (Bildung von Mesidin) 1059 f.; "Kernmethylirung" des symmetrischen m-Xylidins: Bildung von 1, 2, 3, 4, 5-Tetramethylamidobenzol und Pentamethylamidobenzol 1060 f.; Bildung von 1, 2, 3, 4, 5-Tetramethylphenol, Formylverbindung C<sub>6</sub>(CH<sub>8</sub>)<sub>5</sub>NHCHO aus Pentamethylamidobenzol 1061; siehe Conrad (M.).

Limpricht (H.), Hydrazinsulfosäuren;

m - Hydrazinbenzolsulfosäure 2154: m-Triazobenzolsulfosäure, m-Hydrazinbenzoldisulfosäure und Baryumsalze, p-Hydrazinbenzoldisulfosäure und Baryumsalze 2154 f.; Triazoverbindungen 2155 ff.

Linck (G.), Krystallformen, Zusammensetzung von Eisensulfaten aus Chile Coquimbit, Copiapit, Quenstedit, Bückingit, Stypticit, Halotrichit) 580. von methyluvinsaurem Baryum 1881. von Phenylbromparaconsäure, von Phenylbromitaconsäure 2037 f., von Vulpinsäure, von Pulvinsäure 2366.

Lindeck (8.), elektromotorisches Verhalten von Amalgamen 353.

Lindenberg (B.), Indigoküpe für Wollfärbereien 2867.

Lindet (A.), Bestimmung der Basen im Rohsprit und Branntwein 2568.

Lindet (L.), Nichtexistenz von Auroaurichlorid 659; Einflus der Gährungstemperatur auf die Production höherer Alkohole 2809.

Lindner (P.), Sarcina-Organismen der Gährungsgewerbe, Bildung von Milchsäure durch dieselben 2498 f.; Luftuntersuchungen in Brauereien 2533; Bildung von Milchsäure in Malzextractwürzen durch Pediococcus 2806; natürliches Vorkommen von Askosporenbildung in Brauereien, neues, Milchsäure bildendes Ferment in Malzmaischen (Pediococcus acidi lactici), Untersuchung über Askosporen und Constanz der Heferassen, Sporenbildung an Unterhefen 2813; Herstellung gefärbter Hefepräparate 2813 f.; Nachweis von Mikroorganismen in der Luft von Gährungsbetrieben 2814; Gährversuche mit verschiedenen Hefen, Langwerden der Würze durch Dematium pullulans, Sarcina-Organismen der Gährungsgewerbe 2815, 2816.

Lindo (D.), unzweckmäßiger Ersatz von Schwefelwasserstoffwasser durch Schwefelwasserstoff - Glycerin 2518; Nachweis von salpetriger Säure durch Sulfanilsäure 2533; Verhalten von Nitriten, Nitraten, Chloraten, von Ferricyankalium, Kaliumpermanganat, Kaliumdichromat und Wasserstoffsuperoxyd gegen Phenol, Orcinol, Thymol oder a-Naphtol, Nachweis von Nitraten durch Resorcin 2534; Verhalten von Antifebrin, von Antipyrin gegen Schwefelsäure 2575 f.; Nachweis von Saccharin 2577.

Linossier (G.), Localisation des Baryums im Organismus 2444 f.; Bestimmung der Phosphorsäure mit Wismuthnitrat 2536; Nachweis von Blut 2602.

Linossier (G.) und Lignon (M.), Bestimmung des Chlors (in Harnen)

Linossier (H. G.), Trennung und Bestimmung der Säuren 2521.

Lintner (C. J.), Stärkebestimmung 2577; Fortschritte in der Bierbrauerei 2812 bis 2815; Farbmalz und dessen Bereitung 2813.

Liotard (E.), Untersuchung der Blüthen von Kusso (Brayera anthelmin-

thica): Kussin 2876 f.

Lippitsch (K.), Krystallform von Cincholeuponsäurehydrochlorid, von Cincholeuponsäure 2282 f., von Cincholeuponhydrochlorid 2283, von Acetylcincholeupon 2284.

Lippmann (E.), Oxychinolinkohlen-

säure-Aethyläther 2029.

Lippmann (E.) und Fleissner (F.), Phenoldithiocarbonsauren: Darstellung von Dithiooxychinolinearbonsäure, Salze, Oxydation zu Chinolinsäure, Entschwefelung 2026 f.; Oxychinolinmonocarbonsaure und Salze. Reduction zu Tetrahydrooxychinolinmonocarbonsaure 2028 f.; Dithioresorcinmonocarbonsäure und Salze, Synthese von Oxychinolinearbonsäuren 2029.

Lippmann (E. O. v.), Untersuchung eines im Dampfrohr einer Zuckerfabrik aus dem Ammoniakwasser Ammoniumcarbonats stammenden 504 f.; Vorkommen von Raffinose im Rübensaft 2364; Vorkommen von Borsäure, von Vanadin, von Mangan, von Kupfer, von Caesium in der Rübenasche 2369; Veraschung schwer verbrennbarer Substanzen 2517; Bestimmung von Zucker 2593; Untersuchung von Honig 2778 f.; Vorkommen von Kieselsäure im Rübensafte 2781 f.; Brenzcatechin aus Rohzucker 2783; Ursache der Schaumgährung bei Verarbeitung schlechter Rüben 2789; Gewinnung von Traubenzucker 2789 f.

List (R.) siehe Fahlberg (C.). Livache, Untersuchung von Leinol 2592.

Liveing (G. D.), Bildung von Verbindungen durch Capillarwirkung 42.

Liveing (G. D.) und Dewar (J.), Spectren von Eisen und Cadmium, von Kobalt und Nickel, von Magnesium 436; Absorptionsspectrum des Sauerstoffs 436 f.; Spectrum der Hydroxygengasflamme 439.

Livierato (P.), Wirkungen des Phenacetins 2452.

Liweh, Krystallform von Tri-Azoëssigsäure-Aethyläther 1737.

Lloyd (J. U.), Gewinnung von Maisöl 2846.

Locher (M.), Verhalten von Diazobenzol gegen Blutlaugensalz: Bildung von C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub> 1243 f.; Benzolazo-, Benzolhydrazodiphenyl,Diazo-α-naphtylamin gegen Ferrocyankalium 1244.

Lochert (H.), Untersuchung über Propylenglycolacetale, Aethyliden-Propylenoxyd, Isovaleriden-Propylenoxyd 1423.

Lochner, Reductionsproduct der Anthrafiavinsäure 1619; Reduction und Acetylirung der Anthra- und Isoanthrafiavinsäure 1620.

Lodter (W.) siehe Bamberger (E.). Loeb (J.), Einflus des Lichtes auf die Oxydationsvorgänge im thierischen Organismus 2401.

Loeb (M.), Molekularzustand gelösten Jods 74 f.; Molekulargewicht des Jods in Lösungen 127; unzweckmäßige Anwendung von Anilin zur Absorption von Cyan 2521; siehe Nernst (W.).

Loebisch (W. F.) und Malfatti (H.), Destillation von Strychnin mit Natronkalk: β-Picolin, Skatol, Carbazol 2290.

Löndahl (Hj.), Darstellung von Platinverbindungen aus Alkylsulfiden 1419 Anm.; Platobutylsemidisulfinchlorid, Platobutylsulfinchlorid, Butyldisulfinchloroplatinit, Platobutylsulfinbromid, -jodid, -nitrit 2212 f.; Platobutylsemidisulfinnitrat, Chloride, Bromid, Jodid, Nitrite, Nitrate des Platoïsobutylsulfins 2213 f.; Sulfat, Chromat, Hydrat des Platoïsobutylsulfins, Bromid, Bromchlorid, Chlorobromid, Superjodid, Superjodochlorid des Platinisobutylsulfins 2214; Diplatinïsobutylsulfinjodochlorid, Platobenzylsulfin-chlorid, -bromid, -jodid, -nitrat, -nitrit, -sulfat, Platinbenzylsulfinchlorid 2215.

Lösche, Chinolin-m-sulfosäure 2189; Oxychinolin aus Chinolin-ana-sulfosäure 2191.

Löschen (K.), Einwirkung von Brom auf Jodoform 928.

Löscher (K.) und Kusserow (R.), Verhalten von Anilin gegen Monobromfumarimid: Anilidofumarimid, Acetylderivat 2001.

Loesewitz (C.) siehe Deininger (H.). Loevinsohn (E.) und Striegler (M.), Gewinnung von Aetzstrontian 2690.

Löw siehe Bokorny (Th.).

Loew (O.), Condensation von Formaldehyd durch Basen 1515 f., durch Tetraäthylammoniumhydroxyd 1516; Bildung von Zucker, von Formose aus Formaldehyd 1517; Beziehungen zwischen Formose und Methylenitan 2309; Untersuchung über das Wesen der Wirksamkeit der Enzyme: Untersuchung an Diastase, Emulsin, Papayotin, Trypsin 2515.

Löwe (J.), Darstellung von Bleiweifs 2693.

Löwe (L.), Herstellung von Sprengstoffen 2723 f.

Löwig, Darstellung von Aetzalkalien und Kohlensäure, rotirender Ofen

Loges (G.), Bestimmung der Phosphorsäure in Thomasschlacken 2537.

Lonatschewski - Petrunjaki (T.), Absorption des Kohlenoxyds durch Kupferchlorürlösung 583 f.

Long (A. Laude) und Hawson (R.), Herstellung von Fasereisen 2632.

Long (H. 4.), Drehungsvermögen des Seignettesalzes 448; Bestimmung des Thalliums 2556; Prüfung von Whisky auf Caramel 2607; Oxydation der Abfallwässer von Chicago 2769 f.; Dichte und Brechungsindex für Olivenöl, Baumwollsamenöl, Sesamöl, Senföl, Erdnufsöl, Castoröl, Lardöl 2845 f.

Lookeren (C. J. van), Unterscheidung von Natur- und Kunstbutter 2597.

Lorenz (N. v.), Nachweis von Phosphorsäure mineralischen neben solcher animalischen Ursprungs 2535; Weinsäurebestimmung 2572.

Lorenz (R.), Valenz des Bors 83; Borwasserstoff 84.

Lorin, Verhalten organischer Säuren (Ameisen-, Essig-, Oxalsäure) gegen Oxalsäure-Aethyläther: Bildung von Ameisensäureestern; Verhalten von Benzoësaure gegen Oxalsaure-Aethyl- Luck (E.), Untersuchung über Filix**äther** 1752.

Loring Jackson (C.) siehe Jackson

(C. Loring).

Lossen (W.) und Mierau (F.), Einwirkung salpetriger Säure auf Basen, Bildung von salpetrigsaurem Benzenylamidin, von Dinitrosobenzenylamidin-Benzenylamidin, Darstellung, Eigenschaften von Dinitrosobenzenylamidinkalium und -silber, von salpetrigsaurem Guanidin 1120 f.

Lotmann (G.), Bestimmung der Raffi-

nose 2581.

Verbrennungswärmen Louguinine, von Ita-, Citra-, Mesaconsäure, Fumar- und Maleïnsäure 330; Verbrennungswärmen des Kohlenwasserstoffs CH<sub>R</sub>-C=C-C=C-CH<sub>R</sub> (Dipropargyl, Benzol) von Malonsäure, Bernsteinsäure, Brenzweinsäure, Korksäure, Sebacinsäure, Isobuttersäure, von Rechts- und Links-Camphersäure, von Laurineencampher, Matricariacampher, Campher, Borneol, Terpineol, Kautschinhydrat, Eucalyptol, Terpenhydrat, Terpin 331; siehe Berthelot.

Louise (E.), Synthese von Oxypropylendiisoamylamin 1004 f.; Verhalten der Salze, der Ester, von Oxypropylendiisoamylaminbenzoësäureäther 1005; Verhalten von dessen Oxalat, des Essigsäureäthers 1005 f.; siehe Egger (E.); siehe Roux (L.).

Louise (E.) und Roux (L.), Gefrierpunkte organischer Verbindungen des

Aluminiums 310.

Love (E. F. J.), Unterscheidung der wirklichen von zufälligen Coïncidenzen zwischen Linien verschiedener Spectra (Anwesenheit von Cer auf der Sonne, Wasserstoff- und Wasserspectrum) 435.

Lovibond, Tintometer 2609.

Loviton, Trennung und Bestimmung von Antimon und Zinn 2540.

Low (W.) siehe Ewing (J. A.).

Lowe (W. F.), Butterprüfung 2596. Lowman (O.) siehe Claisen (L.).

Lowndes (F. K. S.) siehe Hodgkinson (W. R.).

Lucas (L.), Darstellung höher substituirter Anthracenhydrüre (Perhydroanthracen) 925.

Lucatello (L.), Erscheinung bei acuten Morphinvergiftungen 2451. Lucius siehe Meister.

**säure 236**0.

Lucke (D.), Titrirung des Eisens mit Chamäleon 2549 f.

Ludwig (E.), Einwirkung von schwefliger Säure auf Methyläthylacrolein: Bildung von Oxyhexandisulfosäure 1538; Ueberführung der Oxyhexandisulfosaure in Sulfocapronaldehyd resp. Sulfocapronsaure, sulfocapronsaure Salze, Reduction der Oxyhexandisulfosaure und des Sulfocapronaldehyds zu sulfonirtem Hexylalkohol, Constitution von sulfonirtem Capronaldehyd, Oxyhexandisulfosäure, Sulfocapronsaure und sulfonirtem Hexylalkohol 1539.

Lübbert (A.), Einwirkung von a-Oxynaphtoësäure auf Mikroorganismen 2473.

Lübbert (A.) und Schneider (A.), Quecksilberalbuminat, Quecksilbersublimat-Kochsalzverband 2467 f.

Lüdecke, Krystallform des Chelidonins 2278.

Lüdeking (C.), Beobachtung über die Dichte und Ausdehnung von Wismuth 156 f.; Verhalten der Colloïde (Gummi arabicum, Gelatine, Traganthgummi, Agar-Agar) 290 f.; Chemismus der Verbrennung 332. Lüders siehe Weppen.

Lüpke (R.), Bedeutung des Kaliums in der Pflanze (Untersuchung an Phaseoius) 2352 f.

Lumsden (A. A.), Extractionsapparat zur Fettbestimmung 2618.

Lunan (G.), Darstellung unterphosphoriger Saure 526 f.; Untersuchung von Ferrosulfat 2692 f.

Lundström (C. H.) siehe Sjögren (A.).

Lunge (G.), Schutz gegen Wassergas 2444; Nitrosylschwefelsäure in Schwefelsäure 2562; Schüttelapparat 2608; verbessertes Nitrometer 2616; Theorie des Bleikammerprocesses 2676; Gleichung für den Leblanc'schen Sodaprocess 2686; Vorsichtsmassregeln bei der Anwendung von Wassergas zu industriellen Zwecken 2832 f.

Lunge (G.) und Zeckendorff (A.), Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der Luft (Apparat) 2543.

Lussana (F.) siehe Albertoni (P.). Lussana (S.) siehe Bellati (M.).

Luzi (N.), Verbesserung an Spritzflaschen 2614.

Lyte (F. M.), Darstellung von basischem Bleisulfat 2693.

Lyte (F. Maxwell), gemeinschaftliches Vorkommen von Steinsalz- und Petroleumlagern 2839.

Maben (T.), automatische Retorte

Mabery (C. F.) siehe Keep (W. J.). Macadam (W. Irison), natürliche und künstliche Düngemittel, Anaivsen von Pflanzenaschen 2744.

Macallan (J.) siehe Cameron (Ch.

Mac Arthur (J. B.), Verhalten von Mineralölen, von vegetabilischen und animalischen Oelen gegen Brom 2846.

Mac Caleb (J. F.), Bodenunter-suchung auf Titansäuregehalt 2736. Mac Cay (L. W.) siehe Cay (L. W.

Mac). Mach (E.), Abscheidung des durch das Futter in den Thierkörper ge-

langten Kupfers 2442; Weinanalyse 2606; Beschädigung von Gewächsen durch schweflige Säure 2760 f.; Untersuchung Tyroler Weine auf ihren Kalkgehalt 2794 f.

Mach (E.) und Salcher (P.), photographische Fixirung der durch Pro-jectile in der Luft eingeleiteten Vor-

gänge 2908.

Mach (W. v.), Bildung von Harnsäure aus Hypoxanthin im Vogelorganismus

Macivor (Mac Ivor) (R. W. Emerson), Vorkommen von Alaunstein (Alunit) und Schwefel in der Grafschaft Gloucester 563; Vorkommen von Gold und metallischem Antimon in Australien 658; Untersuchung australischer Zwiebeln 2369; Erschöpfung des jungfräulichen Bodens in Australien 2742; Untersuchung salzhaltiger Futterpflanzen: Atriplex speciosus, Atriplex campanulata 2758.

Mackintosh (J. B.), Analyse von Meteoreisen 574; Vorkommen eines Subsulfürs des Eisens und Nickels in nickelhaltigem Pyrrhotit 585; Scheidung von Kobalt und Nickel 2554; siehe Hidden (W. E.).

Macquaire (P.), Einfluß von Bleiessig auf das Drehungsvermögen von Zuckerlösungen 2580.

Märcker (M.), Untersuchung ver-

schiedener Arten von Sommerweizen

Märcker (M.), Morgen, Gerhardt und Gerlach, Untersuchung verschiedener Hopfensorten 2759.

Magerstein, antiseptische Wirkung der α-Oxynaphtoësäure 2009.

Magerstein (V. T.), Versuche mit künstlichen Düngemitteln 2749 f.

Magie (W. F.), Contactwinkel von Flüssigkeiten mit festen Körpern 199.

Magnan siehe Laborde.

Magnanini (G.), Derivate des unsymmetrischen Dimethylpyrrols:  $\alpha\beta'$ -Dimethyl-a'-acetylpyrrolmonocarbonsaure-Aethyläther 1014, αβ'-Dimethylα'-acetylpyrrol, Iminanhydrid der m-Dimethylpyrroldicarbonsäure 1015;  $(\alpha\beta')$ m-Dimethylpyrocoll aus m-Dimethylpyrroldicarbonsaureimid 1016; Untersuchung von β-Acetylmethylketol, n-Acetylmethylketol (n-Acetylα-methylindol) 1383 f.; Verhalten des β-Acetylmethylketols gegen Permanganat, gegen Aetzkali, Acetylketol und Derivate (Acetylskatoxim) 1384, Umwandlung von Methylketol in Chinaldin 1385; Verhalten von Lävulinsäure gegen Essigsäureanhydrid: Säure C<sub>9</sub> H<sub>10</sub> O<sub>4</sub> 1903; siehe Ciamician (G.).

Mairet (A.) und Combemale, degenerirender Einfluss des Alkohols auf die Nachkommen 2447

Maissen (P.) siehe Poggi (T.). Majendie (V. D.), Explosion von Pi-krinsäure 2720.

Majert (W.) und Richter (G.), Gewinnung von Wasserstoffgas auf trockenem Wege (Apparat) 2659 f.

Malbot (H.), Bildung von Propylen-jodid aus Allyljodid, Isopropyljodid aus Propylenjodid 931 f.; Bildung von Propylen - und Isopropylenjodid aus Glycerin 932; Bildung von Aminen der Fettreihe aus den Alkylchloriden 972 f.; Bildung von Aethylaminen, von Propylaminen 973; Bildung von Allylamiuen, Bildung, Verhalten von Isobutyl-, Isoamyl-, Capryl- und Benzylaminen 974; Einwirkung von Allylchlorid auf Ammoniak: Bildung von Tetraallylammoniumchlorhydrat resp. Triallylamin 975.

Malerba (P.) und Sanna-Salaris (G.), Untersuchungen über das Glys-

krobacterium 2511 f. Malerbi (G.) siehe Sestini (F.). Malfatti (H.) siehe Loebisch (W. Marchand (F.) und Cahn (J.), Wir-F.).

Mallard (Er.), krystallographische Mittheilungen 458.

Mallard und Le Chatelier, Entzündung von Grubengas durch Explosivstoffe 2723.

Mallet (J. W.), Explosion von Jod-stickstoff 510; Untersuchung über die Alaun-Backpulver 2445.

Mallmann (P.) und Scolik, Collodiumemulsion für photochromatische Aufnahmen 2904.

Mallock (A.), Viscosität von Wasser (Apparat zur Bestimmung) 206.

Malot (Ch.), Cochenilletinctur als Inbei dicator der Phosphorsäurebestimmung mit Urannitrat 2536.

Maly (R.), Oxydation des Eiweisses: Peroxyprotsäure (Eigenschaften, Verhalten) 2336 f.

Manasse (O.), Benzoylacetyl aus Nitrosoathylphenylketon und Amylnitrit, Acetylpropionyl aus Nitrosodiäthylketon und Amylnitrit 1342.

Maneuvrier (G.) und Chappuis, mittelst alternirender Elektrolyse

Ströme 394 f.

Manfredi (L.), Boccardi (G.) und Jappelli (G.), Einflus der Mikro-organismen auf die Inversion des Zuckers 2482.

Mangini (F.), Analyse des Wassers Marguerite-Delacharlonny(P.),

vinz Rom) 2671.

Mann, Darstellung von Wasserstoffhyperoxyd 466; Reinigung Wasserstoffsuperoxyd 2672.

Manning (J. H.), Zersetzung des Cyankaliums 713 f.

Manning (J. H.) und Edwards (G. W.), Salze der Camphersaure 2036.

Mansfeld (M.), Butterprüfung 2596. Maquenne, Molekulargewicht des Perseïts, Hexaacetylperseït, Hexabutyrylperseït 1428 f., Hexanitroperseït, Constitution des Perseïts, Heptin und Verbindungen 1429; Constitution von Dibenzyliden-Perseït 1540 f.; Galactosecarbonsaure aus Galactose und Blausäure 1889; Galactosecarbonsäureamid 1890.

Marcans (V.), Herstellung von "Yaraque" aus der "Cassave" 2821; "Untersuchung über Peptongährung 2460; siehe Muntz (A.).

Marcet (W.), neues Eudiometer 2616.

kung chlorsaurer Salze 2444.

Marckwald (W.), Untersuchung über Propiondicarbonsäure aus Furfuracrylsäure, Verhalten des Hydrazons des Diäthyläthers, Darstellung, Eigenschaften des Oxims der Propionon-dicarbonsäure 1882 f., Propionondicarbonsäure - Phenylhydrazon, - Monoäthyläther 1883; Propionondicarbonsäure - Monoäthyläther - Phenylhydrazon, Verhalten von Propionondicarbonsäure-Diäthyläther gegen Ammoniak (Bildung von symmetrischem Imidonormalpimelinsäureïmid) 1884; Constitution der Furfuracrylsäure, Darstellung, Eigenschaften von Furfuracrylsäure-Aethyläther 1885; Furfuralmalonsaure, Derivate: Furfuralmalonsäure-Aethyläther 1885 f., Darstellung, Eigenschaften, Verhalten der Furfuralmalonsäure und deren Monoäthyläther 1886; Furfuralmalonylamid, Furfurylmalonsäure und Salze 1887.

Marestang siehe Gaucher (E.).

Marfori (P.), Untersuchung über Berberin: salpetersaures Berberin, Berberinsäure und Salze, Dinitrodioxyberberin 2280 f.

Margottet (J.) siehe Hautefeuille

Reactionen des Eisens 2548; Eisenvitriol als Dünger für Rüben 2749.

Margulies (O.), Methylirung von Phloroglucin: secundares Penta-, Tri-, Tetramethyl-, bisecundares Tetramethylphloroglucin 1465 ff.

Mariani (C.), Untersuchung über Equiseten (Equisetum telmateja, Equisetum arvense) als Futterpflanzen 2756 f.

Mariani (G.), Analysen von Equisetum telmateja und Equisetum arvense 2374 f.

Marino-Zuco (F.), Neurin und Phosphorglycerinsäure in Nebennierenkapseln 2451; siehe auch Guarnieri (Ğ.).

Mariotti (G.), Wirkungen des Anti-

pyrins 2447.

Markownikow (W. W.), Einwirkung von Acetylchlorid auf das Silbersalz der Tetrylendicarbonsäure: Bildung einer isomeren Tetrylendicarbonsäure 1862; Destillation unter vermindertem

Druck 2612; siehe Spadi (J. V.), sowie Schpady (J. W.).

Markwald (W.), Beziehungen zwischen Siedepunkt und chemischer Zusammensetzung 305 f.

Marmé, Wirkung des Arecolins 2239, des Arecaïns 2240.

Marpmann, neuer Bestandtheil des Leberthrans 2779 f.

Marpmann (G.), Sterilisirung von Kefir 2421 f.; mikroskopische Wasseruntersuchung mit Rücksicht auf Typhus-, Milzbrand- und Cholerabacillen 2523.

Marquardt (A.), Wismuthmethyl, Schwefelverbindungen des Wismuthmethyls, Quecksilberisobutyl, -isoamyl, Zinkisobutyl, -isoamyl, Wismuthtriisobutyl 2201; Wismuthdiisobutylbromid, Wismuthisobutyldibromid, Wismuthriisoamyl, Wismuthdiisoamylbromid, Wismuthmonoamyldibromid 2202.

Marquardt (A.) und Michaelis (A.), Verhalten von Tellur gegen organische Radicale: Triäthyltellurhydroxyd, Tellurtriäthylchlorid,-jodid, bromid, Tellurdiäthyl 2193 f.

Marsh (J. E.), Constitution des Benzols, geometrische Isomerie (Untersuchung) 830 f.

Marshall (J.), Gycosursäure im Harn 2432.

Marshall (J.) und Potts (C. S.), Vorkommen von Arsen in Gläsern und kaustischen Alkalien, Einwirkung von starken Säuren, von kaustischen Alkalien auf arsenhaltige Gläser 2538,

Marshall (W.) siehe Purdie (T.). Martens (A.), Herstellung und Verarbeitung von Magnesium 2624.

Martin (C.), Anästhesie durch ein Gemenge von Stickoxyd und Sauerstoff 2444.

Martin (J.), Schwefelwasserstoffapparat 2615.

martinec (St.), freiwillige Explosion von Amylnitrit 2725.

Martinetti (M.) siehe Batelli (A.). Martinon (M.), technische Darstellung von Ameisensäure 1716.

Martinotti (F.), Vertilgung der Peronospera des Weinstockes 2799.

Marx (L.), Untersuchung verschiedener Weinhefen 2492 f.

Mascart, Theorie des Diamagnetismus 415.

Mason (W. P.), Aschengehalt, Festigkeit der Knochen in verschiedenen Altersstadien 2408.

Massol (G.), Bildungswärmen der Malonate des Kaliums und Natriums 325; thermochemische Untersuchung über die Neutralisation der Malonsäure durch lösliche Basen (Lösungswärme, Neutralisationswärmen) 327 f. Mather, Bleichverfahren 2857 f.

Mathëus (J.), Azofarbstoffe der Oxychinoline: Benzol- und p-Toluolazo-p-oxychinolin 1275; β-Naphtalinazo-p-, Benzol-, p-Toluolazo-o-, β-Naphtalinazo-o-oxychinolin 1276; Monoamido-p-oxychinolin und Salze 1277; Darstellung, Eigenschaften, Verhalten eines neuen Chinolinchinons aus Monoamido-p-oxychinolin resp. o-Nitroso- resp. o-Nitro-p-oxychinolin 1672 f.

Mathey (E.), Abscheidung des Wismuths 2630.

Mathias (E.), calorimetrische Messungen, Verdampfungswärme der flüssigen schwefligen Säure 311; Iuterpolationsformeln für die specifische Wärme wässeriger Lösungen 312.

Mathieson (N.) und Hawliczek (J.), Gewinnung von Natriumdicarbonat 2685.

Mathis (P.), Formel der Kupferverbindung 2 ( $C_{10}$  H<sub>7</sub> N<sub>2</sub> Cl). Cu Cl aus  $\beta$ -Naphtylamin 854 Anm, <sup>4</sup>); Darstellung von  $\beta$ -Monochlornaphtalin und  $\beta$ -Monobromnaphtalin aus  $\beta$ -Naphtylamin, Diazonaphtalin-Kupferchlorür 949 f.

Mathurin (D.) siehe Lescoeur (H.). Matsuoka, Bodenabsorption 2738. Matteucci (V.) siehe Pellizzari

(G.).

Matwejew (W.), Verhalten von Malonsäure-Aethyläther gegen Allyjodid und Zink: Diallylmalonsäure-Aethyläther, Diallylmalonsäure 1759.

Maumené, Bildung der Inactose 2783. Maumené (E. J.), Darstellung und Eigenschaften von [(NH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>O] und dessen salzsaurem und schwefelsaurem Salze 505.

Mauro (F.), Bildung, Krystallform, Eigenschaften von Fluoroxymolybdaten des Ammoniums 605 ff.

Mauthner (J.) und Suida (W.), aromatische Derivate des Oxamids und der Oxaminsäure: Oxal-o-toluidsäure aus Oxalsäure-Aethyläther und

o-Toluidin, Oxal-o-toluid aus Oxalsaure und o-Toluidin, Oxanilid-di-ocarbonsäure aus Anthranilsäure und Oxalsaure-Aethyläther 1959 f.; Oxalxylidsäure, Oxal- $\psi$ -cumidsäure und Salze 1960 f.; Oxalxylid und Oxalψ-cumid aus Oxalxylid- resp. Oxal-ψcumidsäure, aus α-Amido-m-xylol und Oxalsäure-Aethyläther resp. aus ψ-Cumidin und Oxalsäure 1961; Bildung der aromatischen Oxaminsäuren aus aromatischen Basen und Kaliumäthyloxalat, Ueberführung in Derivate des Oxamids 1962; Phenylglycin-o-carbonsaure (aus Anthranilund Monochloressigsäure) und Salze 1962 f.; Darstellung von Glycocoll, von Glycolsäure 1963.

Mauzelius (R.), Sulfoëssigsäure-Diäthyläther, Aethylidendisulfosaureäther, Butandisulfosäure 2120.

Mayer (A.), Schmelzpunkt und chemische Zusammensetzung der Butter

Mayer (C.) siehe Krafft (F.).

Mayer (F.), Einwirkung salpetriger Säure auf Hexamethylenamin: Bildung von Trimethylentrinitrosoamin 1001 ff.; siehe Tollens (B.).

Mayer (H.), Krystallform von Dihydroacenaphtendibromid 953, von Monobromtetrahydrodiphenyldibro-

mid 954.

Mayrhofer, Prüfung von Branntwein auf Fuselöl 2607; Bestimmung der Fuselöle im Trinkbranntwein 2806.

Mays (Th. J.), Wirkung des Kreatins und des Kreatinins 2451.

Maximovitsch (J.), antiseptische Eigenschaften des α-Naphtols 2468 f., des α- und β-Naphtols 2470; Erzeugung von Albuminurie 2469.

Mazzara (G.), Untersuchung von Bromthymol und Derivaten: Monobrombenzoyl-, -acetyl-, -methylthymol, Dibromcymol, Monobromnitrothymol 1475 f.

Mears, Goldextraction mittelst Chlor 2652.

Mebuis (C. A.), Disjunctionsströme

Meerson (8.), Derivate des Diamidonaphtols: Triacetyldiamido-α-naphtol 1481; Mononitrotriscetyldiamidonaphtol,  $\alpha$ -Monoamido- $\beta$ -nitroäthenyl- $\beta$ amido-α-naphtol, α-Oxy-β-nitroathenyl- $\beta$ -amido- $\alpha$ -naphtol, Acetylamidonaphtochinonacetimid, Acetamidonaphtochinon und Monobromderivat 1482; Darstellung von einem Isomeren des Oximidonaphtols (Amidonaphtochinon) und Derivaten 1685.

Mehne (P.), Nitrosotoluidine: Darstellung, Eigenschaften von Nitrosom- und -o-toluidin 1117 f., Bildung von Toluchinondioxim aus Nitroso-okresol (resp. Nitroso-m-toluidin), Umwandlung in p-Dinitrosotoluol 1118; Condensation von Furfurol mit Monochloraldehyd: a-Monochlorfurfuracrolein 1532, α-Monochlorfurfuracroleïnaldoxim,  $\alpha$ -Monochlorfurfuracrylsäure 1533; γ-Monochlorfurfurpentinsäure 1534.

Mehring siehe Cahn. Meier (H. F.) und Webber (J. L.), Untersuchung der Rinde von Cascara sagrada 2372.

Meineke (C.), Bestimmung des Schwefels im Eisen und Stahl 2529; Phosphorbestimmung im Roheisen 2535; Methoden zur Abscheidung von Eisenoxyd, Thonerde und Phosphorsäure, Bestimmung von Mangan 2550 f., 2551, 2551 f.; Fällung des Mangans mit Schwefelammonium 2552.

Meifsl (E.), vergleichende Düngungsversuche mit Thomasschlacke und

Superphosphat 2748.

Meister (Johannes), Condensation zwischen Urethan und Acetessigäther, Bildung von carboxylirtem β-Amidocrotonsäureäther 748 f.; Derivate des β - Amidocrotonsäurecarboxvlirten äthers 750; Carboxy-β-amidocrotonsäureäther aus Paraumidoacetessigäther 751; Bildung von Carboxathyl-8-amidocrotonsaureather aus β-Uramidocrotonsäureäther 752; Bildung von Methyluracil, Verhalten von B-Uramidocrotonsaureamid 752 f.

Meister, Lucius und Brüning, Darstellung von mono- und disubstituirten Dialkylamidobenzoësäureamiden 2697; dialkylirte Amidobenzophenone: Dimethylamidophenyl-mnitrophenylketon, Dimethyl- und Diäthylamidophenylnaphtylketon 2698; Tetraalkyldiamidobenzophenone aus den mono- oder disubstituirten Amiden der Dialkylamidobenzoësäuren 2699; Darstellung substituirter Oxypyrazole 2705 f., Diphenylpyrazolou, Diphenylmethylpyrazolon 2706; Bildung, Oxydation von m-Mononitrophenylhydrolutidindicarbonsaureäther 2709; Darstellung von Ketonsäureestern und Ketoketonen 2709 f.; Gewinnung von Acetaldehyd, Bildung von Triacetylbenzol 2711.

Meixner (Al.) siehe Claus (Ad.). /
Meldola (B.), Valenz des Sauerstoffs
80; Ersatz der Amidogruppe durch
die Acetylgruppe: m-Nitrobenzolazoacetyl-β-naphtol aus Mononitrobenzolazo-β-naphtylamin 1065.

Meldola (B.) und East (F. J.), Untersuchung über Azo- und Diazoderivate: Diazoverbindungen des β-Naphtols, m-Mononitrobenzolazo-β-naphtol, m- und p-Mononitrobenzolazo-β-naphtylacetat, Benzolazo-β-naphtylacetat 1274 f.

Meldola (R.) und Moritz (E. R.), Gewinnung stickstofffreier Schwefelsäure 2562.

Meldola (R.) und Salmon (E. H. K.), Amine und Amide aus Nitroanilinen: Untersuchung von Methyl-p-nitroanilin, p-Mononitrophenylmethylnitrosamin 1082; Untersuchung von Methylacetyl-p-nitroanilin, Methylbenzoyl-p-nitroanilin, Methyl-m-nitroanilin, Methylacetyl-, Methylbenzoylm-nitroanilin, Aethyl-p-nitroanilin, Acetyl- und Benzoylderivat 1083; Benzyl-p-nitroanilin, Benzylacetyl-, Benzylbenzoyl-p-nitroanilin 1084.

Meldola (R.) und Streatfield (F. W.), Diazoamidoverbindungen: Untersuchung von Methylderivaten 1311 f.; Diazoamidoverbindungen aus substituirten Anilinen (Benzyldiazoamido-p-toluol) 1313; m-Dinitrodiazoamidobenzol, Zersetzung von Diazoamidoverbindungen 1314.

Melikoff (P.) und Zelinsky (N.),
Darstellung von Glycidsäureestern:
Glycidsäure - Aethyläther, α- und βMethylglycidsäure - Aethyläther, αβ- Dimethylglycidsäure - Aethyläther
1557; β-Methylglycerinsäure-Aethyläther, Constitution der Glycidsäureester 1558.

Melikow (P.), Verhalten von Angelicasäure gegen unterchlorige Säure: Bildung zweier isomerer Säuren (β-Chlor-α-methyl-α-οχγυμτετεβαιτε und Monochloroxyvaleriansäure), α-β-Dimethylglycidsäure, monochloroxyvaleriansaure Salze, α-monochlorα-methyl-β-oxybuttersaure Salze 1837 f.

Mellmann (P.), Darstellung von Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

Phosphorkupfer und Phosphorzinn 2655 f.

Mendelejew (D.), Kryohydrate von Alkohol und Wasser 1402 f.

Mengarini (F.), Vorrichtung zur Elektrisirung des Weines in Fässern 2796.

Menges (C. L. R. E.), Reduction von Verbindungen mittelst elektrischer Glühhitze 2619 f.

Menozzi (A.), Untersuchung des Guano von Punta di Lobos 2755 f.; Butteranalyse 2777.

Mensbrugghte (G. van der), Einfluß der Capillarität bei Bestimmung der Dichte 148 f.

Mente (A.), Amide des Phosphors und Schwefels 510 bis 516: Imidophosphorsäuren 511; Imido-, Diimidodiphosphorsäure, Diimidodiphosphaminsäure, Diimidodiphosphormonaminsäure 512; Nitrilotrimetaphosphorsäure und deren Salze 513 f.; imidodisulfonsaures Ammonium 514, Imidosulfurylamid, Sulfamid 515 f.

Mercadier (E.), Bestimmung der Constanten und des dynamischen Elasticitätscoöfficienten des Stahles 2638; siehe Chaperon (G.).

Merck (E.), Darstellung, Eigenschaften von α-Furfuräthanpyridin, Verhalten der Salze 1039 f.; Bildung, Eigenschaften und Salze von α-Furfuräthanpiperidin 1040.

Mérion und Hart, Kieselsäurebestimmung in Schlacken 2544.

Merkling, Reactionen des Glycerins 2570.

Merlitschek siehe Strohmer.

Meslans (M.) siehe Moissan (H.). Meslin (G.), Durchgang des Lichtes durch dünne Metallschichten 434.

Messerschmidt (J. B.) siehe Wiedemann (E.).

Messinger (J.), elektrolytische Bestimmung von Blei und Kupfer 2557;
Bestimmung von Kohlenstoff, Phosphor, Arsen, Antimon und Schwefel in organischen Verbindungen 2561.

Messinger (J.) und Engels (C.), Einwirkung von Phosphorwasserstoff auf Acetaldehyd: Tetrahydroxäthylidenphosphoniumchlorid, -bromid 2216 ff.; (Jodwasserstoff - Aethyläther 2217); Einwirkung auf Propionaldehyd: Tetrahydroxypropylidenphosphoniumchlorid und -bromid, auf Isobutyraldehyd, auf Acroleïn, auf Benzaldehyd, auf m-Nitrobenzaldehyd 2218, auf Zimmtaldehyd, auf Salicylaldehyd 2218 f., auf Brenztraubensäure: Phosphortrianhydrobrenztraubensäure, Phosphortrihydrobrenztraubensäurehydrazid, Phosphortrihydrobrenztraubensäuredianilid, Hydrazonbrenztraubensäuredianilid, Hydrazonbrenztraubensäureanilid 2219 f., auf Lävulinsäure, auf Tribrombrenztraubensäure: Phosphortrianhydrobrenztraubensäure 2220.

Metzeler (K.), Darstellung und Eigenschaften von Dijodchinon, Dijodhydrochinon und Derivaten 1656 f.

Meunier (J.), Darstellung eines Dibenzoyläthers aus Mannit 1433 f.; Verbindungen der Anhydride des Mannits mit Aldehyden (Mannitoïde): Tribenzoylmannitoïd, Valerylmannitoïd 1434 f.; Benzoacetale des Mannits und seiner Homologen, Darstellung reinen Mannits aus Ephedra distachya 1541 f.

Meunier (St.), Darstellung von Spinell, Korund, Gahnit, Hercynit, Chromit 561; Darstellung einer krystallinischen Verbindung von Korund, Manganaluminat und Braunit 562; Darstellung von künstlichem Chromeisenstein 597.

Meunier-Dollfus siehe Scheurer-Kestner.

Meusel (E.), Quellkraft der Rhodanate für Stärke, Eiweiß; Quellung als Ursache fermentartiger Reactionen 2348 f.

Mewes (W.), Darstellung einfach- und gemischt-halogensubstituirter Acetessigester 1792 f.; Verhalten von Natriumalkoholat gegen Mono-, Triund Tetrachloracetessigäther 1793; Succinylobernsteinsäureäther aus Monobromacetessigäther, Chinonhydrodicarbonsäure-Aethyläther aus Dibromacetessigäther, Einwirkung von Natriumalkoholat auf chlorbromsubstituirte Acetessigäther 1794.

Meyer, Krystallform von Acetylphenylsulfocarbizin 1358.

Meyer (A.), Phenylessigsäure-Methyläther, Verhalten von Benzylcyanid gegen Natrium- und Benzylchlorid: benzylirtes Benzylcyanid, Benzylphenylessigsäure, Salze und Derivate 1947 f.; Phenylessigsäureamid aus Benzylcyanid, Isonitrosobenzylcyanid: Umwandlung in Oximidophenylessig-

säure (Isonitrosophenylessigsäure)
1949; Dinitrophenylessigsäure-Methyläther: Verhalten gegen Diazobenzolchlorid (Bildung von Dinitrophenylessigsäure-Methylätherazobenzol 1950.
[ever (E.) Gewinnung des Ammo-

Meyer (E.), Gewinnung des Ammoniaks, von Oxalsäure und Alkalisalzen

aus Melasserückständen 2676 f.

Meyer (E. v.), Einwirkung von Natrium auf Homologe des Cyanāthyls: Kyanpropin und Derivate 742 ff.; Bildung der Base C<sub>12</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> aus Isopropylcyanid 744; Bildungsweise des Kyanāthins, Bildung eines Polymeren des Cyanāthyls, Verhalten von Cyanmethyl gegen Natrium 744 f.; dimolekulares Cyanāthyl (Darstellung, Eigenschaften) 745 f.; α - Propionylcyanāthyl, Bildung von Kyanāthin aus Cyanāthyl und Natriumāthylat 746.

Meyer (F.), eiweifslösende Wirkung verschiedener Pepsinsorten 2440.

Meyer (G.), thermische Veränderlichkeit des Daniell'schen Elementes und des Accumulators 356 f.

Meyer (H.), Derivate der Dimethylα-resorcylsäure 1943.

Meyer (J.), Anwendung künstlicher Gummiarten in der Zeugdruckerei 2822.

Meyer (Lothar), Construction eines Röhrenofens 35; Constitution des Benzols 830.

Meyer (O.), Einwirkung von Fluorwasserstoffsäure auf Quarz 2.

Meyer (O. E.), Geschwindigkeit von Gasmolekülen (kinetische Gastheorie) 299.

Meyer (R.), Benzolazomalonsäure (Phenylhydrazid der Mesoxalsäure) aus Diazobenzolchlorid und Malonsäure - Aethyläther 2001; halten von Benzil gegen Hydrazinsulfosäuren: Bildung gelber Farbstoffe, benzilphenylhydrazinsulfosaures, benzil-o-tolylhydrazinsulfosaures, benzilxylylhydrazinsulfosaures, benzil - p - tolylhydrazinsulfosaures Natrium, Benzil-α- und -β-naphtylhydrazinsulfosäure 2879.

Meyer (R.) und Oppelt (O.), Constitution des Resorcinphtaleïns (Fluoresceïn) 1501.

Meyer (V.), Molekulargewichtsbestimmung 111; Dampfdichtebestimmung 129; Explosion des Chlorstickstoffs als Vorlesungsversuch 457 f.; Constitution der Thiophene, Analogie mit den aromatischen Verbindungen 681 f.; negative Natur organischer Radicale, Untersuchung über die Existenz wahrer Nitro- und Nitrosokörper 689 f.; nitrirter Fettkohlen-Constitution wasserstoffe 956 f.; Constitution gemischter Azoverbindungen: Benzolazonitroäthan, Benzolazoacetessigäther, Benzolazoaceton 1249; Benzolazopropionsäure, Tartrazine 1250; schwefelhaltige Abkömmlinge (Thiophenderivate) des Desoxybenzoins und seiner Analogen 1603 f.; Unterscheidung primärer und secundärer Benzylcyanide 1604 Anm.; Verhalten des Benzolazoacetessigäthers (Hydrazon des Acetylglyoxylsäure-Aethyläthers) gegen Alkalien, Salze von Hydrazonen 1992 f.; siehe Auwers (K.); siehe Biltz(H.); siehe Braun (E.); siehe Demuth (B.); siehe Grünewald (W.).

Meyer (V.) und Demuth, Einwirkung von Hydroxylamin auf Diacetbernsteinsäureäther 1563 Anm.

Meyer (V.), Knövenagel und Demuth, Darstellung von  $\beta$ -Mono-

jodpropionsäure 1755.

Meyer (V.) und Oelkers (L.), negative Natur organischer Radicale, Untersuchung über Desoxybenzoïn 691; Darstellung und Eigenschaften von Homologen des Desoxybenzoïns nebst ihren Oximen 692; Darstellung und Eigenschaften von Isonitrosodesoxybenzoïn (Benzylmonoxim), von Desoxybenzoïnessigsäure 693 f.

Meyer (V.) und Riecke (E.), Hypothese der Valenz (Kohlenstoffatom)

78.

Meyerhoffer (W.), Bromsäure gegen Jodwasserstoff: Beactionsvorgang 51; chemische Dynamik: beschleunigende und verzögernde Wirkungen 52; Wirkung anorganischer Säuren 53; Wirkung von Eisenchlorid- und bromid 54.

Michael (A.), Alloïsomerie 7; Kritik der Hypothese über die räumliche Lagerung der Atome 86 f.; Kritik der Wislicenus'schen Theorie 1780; Constitution des Natriumacetessigund Natriummalonsäure-Aethyläthers 1783 ff.; Carbäthoxylacetessigäther (Verhalten) 1784; Acetyl- und Diacetylmalonsäure-Aethyläther und Derivate 1785; Untersuchung von

Methintricarbonsäure - Aethyläther 1785 f.; Constitution, Bildungsgleichung für Natriumacetessig-, Aethylacetessig - und Benzalacetessigäther 1786 f., Bildung echter Acetylderivate von Ketonsäuren (Acetyllävulinsäure), Bildung des Aethylacetessigäthers, Verhalten des Natriumacetresp. Natriummalonsäure - Aethyläthers gegen Alkylhaloïde, Acetylchlorid, Aethylen-resp. Trimethylen-, Methyltetra-resp. Methylpentamethylenbromid 1787; Constitution des Acetyltrimethylencarbonsäure-Aethyläthers als Acetyläthoxyldihydrofurfuran, des Vinylmalonäthers (Trimethylendicarbonsaure - Aethyläther) als Aethoxyldihydrofurfurancarbonsäure-Aethyläther, der Tetramethylendicarbonsäure als Hydroxydihydrohexoncarbonsaure 1788; Constitution der Tetrinsäure als Lacton der Hydroxymethylacetessigsäure, der Oxytetrinsäure als Lacton der Dihydroxymethylacetessigsäure, Bildung von Succinylobernsteinsäureäther und der Dioxyterephtalsäure aus Acetessigäther, Constitution der Chloracetessigester, Bildung des Aethyl- und Diäthylphloroglucins, Constitution der Natriumderivate des Diacetylmethans, des Phenylsulfoessigäthers, des Methylendiäthylsulfons, des Nitromethans 1788, Constitution der Natriumverbindungen des Isatins, des Indoxylcarbonsäureäthers, Carbostyrils, Bildung von Alkylsulfonsäuren, Constitution von Nitriten und Cyaniden 1789; Verhalten von Propenyltricarbonsäure gegen Brom 1862; Darstellung von β-Methylumbelliferoncarbonsäure, Bildung 2038 f.

Michael (A.) und Browne (M. G.), Reactionen auf Guanidin 736; Untersuchung über Chlorcroton - resp. Dichlorbuttersäuren 1769.

Michael (A.) und Morrison (B. H.), Verhalten der Dihydrophtalsäure beim Erhitzen mit Salzsäure 1986.

Michael (A.) und Pendleton (H.), Isomerie in der Crotonsäurereihe: Untersuchung an α-β-Tribrombuttersäure, α-β-Dibromcrotonsäure und Salze 1781; Brom- und Chlorcrotonsäuren, feste Crotonsäure, Verhalten, Bildungsweise alloïsomerer Körper 1782.

- Michael (A.) und Schweinitz (E. A. von), Verhalten von Estern und Amiden gegen Natriumäthylat 1690.
- Michael (Arthur), Guanidin reactionen 735.
- Michaëlis (A.) siehe Burchard (O.); siehe Marquardt (A.); siehe Schenk (A.).
- Michaëlis (H.) siehe Fischer (W.). Michailow (V. P.), Fällbarkeit von Albuminlösungen durch Salze, Verhalten von Tropäolin 00 gegen Säuren 256.

Michailow (W.), gelatinöser Zustand der Eiweißkörper 2334.

- Michel (L.), Darstellung und Eigenschaften von Baryum-, Strontium-, Calcium-, Bleiseleniat 502 f.; künstliche Darstellung von Pyromorphit und Mimetesit 626 f.
- Michelson (W.), Elektroaräometer zur Demonstration der für Condensatoren und Elektrometer geltenden Gesetze 346.
- Middendorf (W.), Verfahren zum Osmiren von Melasse 2783.
- Mielck (W. H.), Anwendung von Chloroform als Antisepticum 2464.
- Mielcke (W.), Tabelle zur Umrechnung von pyrophosphorsaurer Magnesia auf Phosphorsäure 2538.
- Mierau (F.) siehe Lossen (W.).
- Miers (H. A.), Untersuchung über Rothgültigerze (Pyrargyrit, Proustit) 657.
- Miesler (J.), elektromotorische Verdünnungsconstanten von Silber- und Kupfersalzen, Zerlegung der elektromotorischen Kräfte galvanischer Elemente 361.
- Miethe (A.) siehe Gaedicke (J.). Millard (E. J.), Wasseranalyse 2552;
- Untersuchung gefälschter Mostsorten 2790 f.
- Miller (M.), Ammoniakbestimmung im Wasser 2525.
- Miller (W. v.), Einwirkung von Schwefel auf Chinaldin (Bildung einer Base  $C_{20}H_{16}N_2 \cdot H_2O)$  1186.
- Millian (E.), Prüfung von Olivenöl 2590; Nachweis von Baumwollsamenöl 2598.
- Milligan (T. P.), Herstellung von Leimgut 2780.
- Mills (E. H.) und Buchanan (J.), photochemische Bestimmung von Farbentönen 2866.
- Mincon siehe Georgesco.

- Minunni (G.), Einwirkung von p-Toluidin und Anilin auf Phloroglucin, Bildung von Tri-p-tolyltriamidobenzol, von s-Triphenyltriamidobenzol 1094 ff.
- Miquel, mikrographische Wasseranalyse: Analyse von Cloakenwasser 2523.
- Mitchell (A. C.), Wärmeleitungsfähigkeit des Eises 316 f., Wärmeleitungsvermögen von Kupfer, Eisen, Neusilber 317.
- Mittelbach (F.), Vorkommen von Harnsäure im Harne der Herbivoren, der Schweine 2426 f.
- Moddermann (R. S. Tjaden), Vorkommen von Nitriten in Pflanzen
- Möhlau (B.), Identität von Diphenyldiisoindol mit Pr-3-Phenylindol 1394 f.
- Möhlau (R.) und Krohn (C. W.), Umwandlungsproducte des Mono- und Dimethylanilins unter dem Einflufs von Schwefel: Bildung der Base (-S-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-N-CH<sub>2</sub>-CH-) 1115 f.
- Moerk (F. X.), Vorkommen von Schwefelkohlenstoff in den ätherischen Oelen von Brassica nigra und Sinapis juncea 2387.
- Mörner (C. Th.), histochemische Beobachtungen über die hyaline Grundsubstanz des Trachealknorpels 2407.
- Mörner (K.A.H.), melanotische Farbstoffe 2415; Stoffwechselproducte des Acetanilids im menschlichen Körper (Bildung von Acetyl-p-amidophenol)
- Mohler (J.), Pyridinbasen aus Steinkoblentheer: Untersuchung von αα'-Lutidin 1033; Bildung der Verbindung C<sub>7</sub>H<sub>9</sub>N. HCl. 2 Hg Cl<sub>2</sub>, der Isonicotin- und Nicotinsäure aus den Quecksilbersalzen des αα'-Lutidins, Untersuchung von β-Picolin, γ-Picolin 1034; Quecksilbersalz des symmetrischen Trimethylpyridins (Collidin), Bildung von α-Methyl-α-γ-pyridindicarbonsäure aus demselben, Verhalten der Salze 1034 f., Abscheidung von reinem Pyridin aus dem rohen mit Ferrocyanat 1035.
- Mohr (C.), Bestimmung der Phosphorsäure in Düngemitteln (Thomasschlacke) 2537.
- Moissan (H.), Darstellung und Eigenschaften von sauren Kaliumfluoriden 470 f.; Darstellung und Eigenschaften

Fluoräthyl 930.

Moissan (H.) und Meslans (M.), Untersuchung von Fluormethyl und Fluorisobutyl 930 f.

Molinari (E.) siehe Goldschmidt (H.).

Molloy und Rae, elektrolytisches Amalgamirungsverfahren zur Goldgewinnung 2651.

Monckmann (J.), thermoëlektrische Untersuchungen (Einwirkung occludirten Gases auf die thermoëlektrischen Eigenschaften der Metalle und auf das thermoëlektrische Verhalten von Graphit und Kohle 359 f.

Mond und Devar, Bildung von Chlor 2672.

Mond (L.) und Eschelmann (G.), Darstellung von Chlor aus Chlorwasserstoff resp. Chlorammonium 2672 f.

Mondesir (P. de), Absorptionskraft des Bodens bei der Bildung der natürlichen Soda 2738.

Monheim, Stärkebestimmung in Getreidekörnern 2577.

Montagne (8. T.) siehe Reillon (D. G.).

Montfort (J.), α-Naphtoyl-o-benzoësäure und deren Chlorid, Verhalten gegen Resorcin (Bildung eines Phtaleïns), α - Naphtylphenylmethancarbonsäure, Dioxydiphenylnaphtyl-Naphtanmethanmonocarbonsäure, thrachinon aus α-Naphtoyl-o-benzoësäure 2112 f.

Montgelas (M. de), Darstellung einer Magnesium-Zinklegirung 2654.

Moore (G. D.) siehe Anschütz (R.); siehe Jackson (C. Loring).

Moore (Th.), Scheidung von Eisen, Nickel, Kobalt, Mangan, Zink und Aluminium 2553.

Morawski (Th.), Nachweis von Fichtenharz in Papier, Seifen, Wachs 2590.

Morawski (Th.) und Gläser (M.), Verhalten der Citraconsäure gegen Naphtylamine: citraconsaures  $\alpha$ - und β-Naphtylamin (Eigenschaften, Verhalten) 1856; Citracon-α- und -β-naphtil, Monobromcitracon - α - resp. -βbromnaphtil 1857 f.; Monobrom - αund -β-naphtylamin aus Monobromcitraconbromnaphtilen, Citraconnaphtil 1858; Wirksamkeit verschiedener Malzarten 2807 f.

des Fluoräthyls 929 f.; Analyse von Morawski (Th.) und Klaudy (J.), Chlor- und Bromsubstitutionsproducte des Citraconanils 1856.

Mordey, specifische Widerstände von Kupfer, weichem Eisen, gezogenem Messing, Neusilber, Klavierdraht, Platinoïd, arsenhaltigem Kupfer, Headfield Manganstahl 370.

Morel (J.) siehe Hugounenq (L.). Morgan (F. A.), Flaschenbüretten 2617.

Morgan (H.), Haltbarmachung von titrirter Zinnchlorürlösung Leuchtgas 2519; Kobaltchlorür als Indicator beim Titriren von Ferrisalzen mit Zinnchlorür 2548; Färbung der Bunsenflamme durch Eisenchlorid 2548 f.

Morgan (J. J.), Schwefelbestimmung im Eisen und Stahl 2530.

Morgen (A.), Fortschritte in der Spiritusfabrikation 2804 bis 2809; Vorkommen von Zucker im Weizen 2809; siehe Märcker (M.).

Morgues (L.) siehe Gautier (A.). Morin (Ed. Ch.), Bildung der Base C7 H10 N2 bei der alkoholischen Gährung 2458; siehe Claudon (E.).

Moritz (E. R.) siehe Meldola (R.). Morley (E. W.), Bestimmung des Atomgewichts von Sauerstoff 97.

Morris (G. H.) siehe Brown (H. T.). Morrison (B. H.) siehe Michael (A.).

Morse (H. N.) und Burton (W. M.), Dissociation des Zinkoxyds 336 f.; Anwendung von Zinkamalgam zur Entfernung des jodsauren Kaliums im Jodkalium 547; Trennung und Bestimmung der Borsäure 2543; Butteruntersuchung 2596 f.

Morse (H. N.), Burton (W. M.) und Piggot (C.), Atomgewichtsbestimmung von Zink 101 ff.

Moscatelli (R.), Paramilchsäure in der Thymus- und Thyreoidea - Drüse 2407; Untersuchung von Harn und Ascitesflüssigkeit bei Lebercirrhose (Allantoïn aus der Ascitesflüssigkeit) 2433; siehe Colasanti (G.).

Moscheles (Rob.) und Cornelius (H.), Constitution der Tetrinsäure und ihrer Homologen: Darstellung von Tetrin -, Pentin - und Phenyltetrinsäure-Aethyläther 1845 f., Säure Propiopropionsäure-C<sub>6</sub> H<sub>8</sub> O<sub>3</sub> aus Aethyläther, Bildung eines sauren Aethers der Carboxytetrinsäure aus Acetylbernsteinsäureäther 1846; Pentinsäurephenylhydrazid, Verhalten von Tetrinsäure-Aethyläther gegen Aetzalkalien 1847 f.; Tetrinsäureamid, Monobromtetrinsäure, Phenyltetrinsäure aus Monobrombenzylacetessigäther, Benzoylverbindung der Phenyltetrinsäure 1848.

Moschini (L.) siehe Sestini (F.).

Moseley (D.), Zündmaschine 2722. Moss (J.), ätherisches Oel aus Mentha arvensis 2391.

Mosso (A.), giftiger Körper im Blute der Mureniden 2448.

Muck (F.), Hydrate des Eisenoxyds und der wasserfreien Oxyde 575; Drahtnetzluftbad zum Erhitzen kleiner Flüssigkeitsmengen 2608; Zerstörungserscheinungen an Kesselblech 2829; Untersuchung westfälischer Pseudo-Cannelkohle 2831.

Mügge (O.), Krystallform des Chlor-

baryums 550.

Mühlhäuser (O.), Fabrikation des

Benzylvioletts 2871.

Mülheim (A.), Axenwinkelmessung 2. Müller, Phosphorsäurebestimmung in Thomasschlacken ohne Molybdän 2537; "Wetterdynamit" 2719.

Müller-Erzbach (W.), Dampfspannungen von Salzlösungen Gleichgewichtszustand zwischen Schwefelsäure und wasserhaltigen Salzen (unterschwefligsaures Natron, essignaures Blei) 258 bis 262; Untersuchung über den Krystallwassergehalt der Alaune, Dampfdruck (Dissociationsspannung) von Kalialaun 262; Dissociation von Alaunen und von essigsaurem Natrium 336.

Müller (F.), Nachweis von Schwefel-wasserstoff im Harn 2599; siehe

Donath (E.).

Müller (F. C. G.), Darstellung und Zusammeusetzung von Eisencarbid (CFeg), Theorie des Stahles 572 f.; Apparat zur Bestimmung von Theer und Ammoniak in Kohlensorten 2851 f.

Müller (H.), Edelfäule der Trauben: Botrytis cinerea 2790; siehe Feer (A.); siehe Pechmann (H. v.).

Müller (M.), Polarisationsröhren aus Porcellan 2609; Zerstörung von aus Zinkblech gefertigten Fallröhren durch Meteorwasser 2628 f., Apparat zur colorimetrischen Bestimmung von Ammoniak im Wasser 2629; Anwendung von Polarisationsröhren aus

Porcellan in der Zuckerfabrikation 2785.

Müller (R.) siehe Bamberger (E.). Müller-Thurgau (H.), Edelfaule der Trauben 2790.

Müllner (F.) siehe Donath (E.).

Müncke (R.), combinirter Saug - und Druckapparat 2611; Trockenkasten 2614.

Münzing (L.), krystallographische Untersuchungen des imidosulfosauren Ammoniums und Kaliums, der Amidosulfosäure und ihres Kaliumsalzes, des basisch imidosulfosauren Kaliums, des nitrilosulfosauren Kaliums und Kalium-Natriumdoppelsalzes, des trisulfoxyazosauren Kaliums 510; Krystallform des sauren Natriumchromats 597; Krystallformen von imidosulfosaurem Ammonium und Kalium, von Azoopianphenylhydrazid (Amidohemipinphenylhydrazid), von saurem Natriumchromat 686; Krystallform des Azoopianphenylhydrazins 1372.

Muir (M. Pattison) siehe Gott (B. 8.).

Muir (M. Pattison) und Adie (B. H.), Verhalten verschieden concentrirter Schwefelsäure gegen Zink 476 f.

Mulder (E.), Einwirkung von Natriumäthylat auf o-Methylenjodid, auf Jodoform (Bildung von Methylenjodid), auf Jod (Bildung von Aethylhypojodit, Jodal), Trichlorathylidenjodund -chlorhydrin aus Chloral, Verhalten von Jod gegen Natriumcarbaminsäure-Aethyläther (Bildung von Jodoform und Urethan) 1404 f.

Mulder (E.) und Wellemann (C.), Verhalten von Dibrombernsteinsäure-Aethyläther gegen Natriumäthylat, gegen Kaliumäthylat Monobrommaleïnsäure - (Monobromfumarsäure)-Aethyläther] 1806 f.

Munktell (H.), Goldextraction mittelst Chlor 2652

Munroe (C. E.), Anwendung metallischer Filter 2612; Explosion von nasser Schiefsbaumwolle 2725.

Muntz (A.), Nilwasser: Gehalt an Nitraten 2765.

Muntz (A.) und Marcano (V.), Vorkommen freier Huminsäuren in den schwarzen Wässern Südamerika's 2765.

Murawoff (J. Tarchan) siehe Tarchanoff.

Mussi (W.), Untersuchung über Cocaïn-Vergiftung 2586.

Muth (E.), Anwendung von Wasserglas zur Herstellung von Harzleim 2854.

Muthmann (W.), Krystallform von Terephtalsäure - Methyläther Krystallform von p-Diamido- und p-Dioxypyromellithsäure - Tetraäthyläther 1941; Polymorphie und Mischkrystalle organischer Substanzen: Krystallformen des Diimids des Succinylobernsteinsäure - Aethyläthers 2030 f., der stabilen und labilen Modification des p-Diamidoterephtalsäure-Aethyläthers 2031 f.; Krystallform von p - Dichlorterephtalsäure-Aethyläther, von p-Diamidopyromellithsäure-Aethyläther 2032 f., der vier verschiedenen Modificationen des p-Dioxypyromellithsäure-Aethvläthers 2033 f.; Constitution des Diimids des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers (Diamidodihydroterephtalsäure - Aethyläther), des Dioxyterephtalsäure - Aethyläthers (Hydrochinonderivat), der dritten Modification des Chinonhydrodicarbonsäure-Aethyläthers 2035 f.

Mylius (F.), Darstellung und Zusammensetzung der Cholsäure 2418; Verhalten verschiedener Glassorten gegen

Wasser 2728.

Naccari (A.), specifische Wärme von Zink, Cadmium, Eisen, Kupfer, Nickel, Antimon, Blei, Aluminium 313; Aenderung der specifischen Wärme des Quecksilbers mit der Temperatur 313 f.

Naef (P.), modificirter Orsat'scher Apparat 2616.

Nahrwold (R.), Leitung der Elektricität durch Gase, Elektricitätserregung an glühenden Platindrähten (Elektrisirung von Wasserstoff) 343.

Nantier (A.), Einfluss der Superphosphatdüngung auf die Zuckerproduction 2745.

Narcy, Erdöl von Gabian (Südfrankreich) 2840.

Narr (F.), Leitung der Elektricität durch Gase 342 f.; Wirkung des Lichtes auf statische elektrische Ladungen 403.

Nasini (R.) siehe Paternò (E.).

Nasini (R.) und Scala (A.), Valenz des Schwefels (Constitution von Sulfinverbindungen) 81 f.

Nasini (R.) und Villavecchia (V.), Aschenbestimmung in Rohzuckern 2581.

Nasse (O.), Aussalzen der Eiweißkörper und colloïder Substanzen 2334 f.; Untersuchung über secundäre Gährung 2455 f.

Nasse (O.) und Heffter (A.), Oxydationsvorgänge im thierischen Organismus (directe, secundäre Oxy-

dation) 2401.

Nastvogel (O.), Verbindungen der Dibrombrenztraubensäure mit den Hydrazinen: Darstellung von Phenylosazonglyoxalcarbonsäure und Salzen 1361 f.; p-Tolyl-, α-Naphtylosazonglyoxalcarbonsäure, Verbindung C<sub>23</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub> aus β-Naphtylhydrazin und Dibrombrenztraubensäure 1362 f.; wahrscheinliche Bildung von Dibrommethyloxytoluchinoxalin aus o-Toluylendiamin und Dibrombrenztraubensäure 1363.

Natanson (L.), kinetische Theorie der unvollkommenen Gase 299.

Nef (J. U.), Benzochinoncarbonsäuren 1941.

Negreano, Messung der Geschwindigkeit der Esterbildung 387.

Negreneuf, Elektrolyse sauren Wassers 394.

Negri (G. B.), Krystallform von  $\alpha \beta'$ -Dimethyl- $\alpha'$ -acetylpyrrol 1015, von  $\alpha \beta'$ -Dimethylpyrocoll 1017; Krystallform des Alloxanketoxims 1338.

Negrita siehe Bonizia.

Neifser (A.), antibacterielle Wirkung des Jodoforms 2466.

Neifser (E.), Glycogen: Abwesenheit im Haarschaft 2405.

Nencki (M.), melanotische Farbstoffe 2415; Darstellung der Leukobase des Malachitgrüns 2870; siehe Królikowski (S.).

Nencki (M.) und Sieber (N.), Untersuchung über Hämatoporphyrin (salzsaures Salz, Natriumverbindung), über Bilirubin 2413 f., über thierische Melanine: Hippomelanin, Melanin aus Tintenbeuteln, Phymatorhusin 2414 f.

Nencki (M. v.) und Heyden (F. v.), Darstellung von Salolen 2713 f.; Betol 2714.

Nernst (W.), Kinetik der in Lösung

befindlichen Körper 219 f.; Diffusion von Salzen, Säuren und Basen 221; Bildungswärme der Quecksilberver bindungen 323, von Cadmiumbromid 324; siehe Ettingshausen (A. v.).

Nernst (W.) und Loeb (M.), Kinetik der Lösungen (Leitung von Silbersalzen) 221 ff.; Ionengeschwindigkeiten von Säureradicalen in Lösung 224.

Nessler, Bereitung und Pflege des Obst- und Beerenweines 2803.

Nessler (J.), Düngung des Tabaks 2749; Düngeversuche mit künstlichen Düngern 2750.

Netopil (J.), Bestimmung des Kohlensäuregehaltes von Saturationsgasen 2543.

Netto (C.), Gleichung für die Gewinnung von Alkalimetallen aus Aetzalkalien 2623 f.; Gewinnung von Aluminium 2625.

Neufeld (A.), Halogenderivate des Phenylhydrazins: p-Bromphenylhydrazin, Aceton-p-bromphenylhydrazon, Acetaldehyd-p-bromphenylhydrazon 1352; Dibrom -, Tribrom -, Tetrabrom -, p-Jodphenylhydrazin 1353; Aceton-, Acetaldehyd - p - jodphenylhydrazon, m-Dijodphenylhydrazin 1354.

Neumann (G.), Vorlesungsversuche: Entwickelung von Salzsäuregas, Ammoniakgas, Stickstoff 454 f.; Doppelsalze des Eisen- und Chromchlorids 582 f.; Doppelsalze des Aluminiumund Thalliumchlorids 584 f.; Bestimmung des Thalliums 2556; Voltameter 2609; Filtrirvorrichtung zum Auswaschen von Niederschlägen 2613; neue Gasbürette 2616.

Neumann (M.), m-Triazobenzolsulfosäure und Baryumsalz 2155 f.; p-Triazo-o-toluolsulfosäure, o-Triazo-p-toluolsulfosäure, Dibromdiazobenzolsulfosäure, Hydrazindibrombenzoldisulfosäure, Triazodibrombenzolsulfosäure, m-Hydrazobenzoldisulfosäure, Diazobenzoldisulfosäure, Hydrazinbenzoldisulfosäure, triazobenzoldisulfosaures Baryum 2156 f.

Neumeister (R.), Chemie der Albumosen und Peptone, Deuteroalbumosen, Reindarstellung von Amphopepton aus Heteroalbumose 2341 f.; Verhalten der Albumosen und Peptone im Organismus 2342.

Newall (H. F.) siehe Thomson (J. J.).

Newbery-Vautin, Goldchlorirungsverfahren 2653.

Newbury (Sp. W.), Destillation im Vacuum 2612.

Newbury (Spencer B.) und Cutter (W. P.), Explosionsgefahr des käuflichen Petroleums 2840.

Newlands (B. E. B. und J. A. B.), Darstellung von Knochenkohle, Anwendung in Zuckerraffinerien 2787.

Newton (C. M.), galvanische Elemente

Ney (E.), Untersuchung über Desoxybenzoïn und die Desaurine: Desoxybenzoïnphenylhydrazon, Verhalten von Desoxybenzoïn gegen salpetrige Säure, gegen Salpetersäure 1607; Nitro-, Amido-, Methoxyldesoxybenzoïn und Derivate 1608; methylirtes Methoxyldesoxybenzoïn, Phenylanisyldesaurin 1609.

Nichols (E. L.) und Franklin (W. S.), elektromotorische Kraft der Magnetisirung 363.

Nicolle (A.), Darstellung von Phosphor 2678 f.

Niederhäuser (E.), Untersuchung von Futtermitteln 2826 f.

Niedzwiedzki (J.), Krystallform von chlorwasserstoffsaurem Mononitrooxyäthenyldiamidotoluol 1135.

Niementowski (St.), m-Homoanthranilsäure aus o-Mononitro-p-toluidin,
o-Mononitro-p-toluidin,
o-Mononitro-p-toluidin,
o-Monoamido-p-toluitril, o-Acetamido-ptolunitril, o-Monoamido-p-toluylamid
1952 f.; Anhydroacetyl-o-amido-ptolylamid(\$\rho\_Methyl-\delta\_oxy-m-toluchinazolin), Toluylazimid 1954; m-Homoanthranilsäure, Eigenschaften, Verhalten gegen salpetrige Säure (Bildung von m-Homosalicylsäure), gegen
Harnstoff (Condensationsproduct), gegen Acetessigäther, gegen Essigsäureanhydrid (o-Acetamido-p-toluylsäure)
1954 f.

Niementowski (St.) und Rozański (Br.), Darstellung von o-Mononitro-ptoluylsäure, Eigenschaften, Salze, Derivata 1955 f.; Umwandlung der o-Nitro-p-toluylsäure in m-Homoanthranilsäure, Untersuchung über β- und γ-Mononitrotoluylsäure 1957.

Nietzki (B.), Gewinnung gelber bis brauner Azofarbstoffe durch Einwirkung nitrirter Diazoverbindungen auf Salicylsäure und α-Oxynaphtoësäure Nietzki (B.) und Diesterweg (J.), Untersuchung von Disazoverbindungen: Acetylamidodisazobenzol 1268f.; Amidodisazobenzol, Disazobenzol, Amidonaphtalindisazobenzol 1270; Naphtalindisazobenzol 1271.

Nietzki (R.) und Guiterman (A. L.), Chinondioxim aus Nitrosophenol 1840; Darstellung von p-Dinitrobenzol aus Chinondioxim, Toluchinondioxim aus Nitroso-m-kresol, Dinitrosotoluol aus Toluchinondioxim 1341; α-Naphtochinondioxim aus α-Nitroso-α-naphtol, α-α-Dinitrosonaphtalin aus α-

Naphtochinondioxim 1342.

Nietzki (R.) und Lerch (Zd.), Mononitroanilin-p-sulfosäure, Mononitrophenolsulfosäure, Mononitrodiazobenzolsulfosäure 2150; o-Mononitrophenylhydrazin-p-sulfosäure, Monoamidophenylhydrazinsulfosäure und Chlorhydrat, o-Phenylendiaminsulfosäure,

Krokonsäureazin 2151.

Nietzki (R.) und Otto (R.), Untersuchung über Safranine: Safranin C<sub>18</sub> H<sub>18</sub> N<sub>8</sub>, Salze, Acetylderivat, Base C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>O aus Phenosafranin 1324; Safranol, Acetylderivat 1325; Base C<sub>18</sub> H<sub>19</sub> N<sub>3</sub> O und C<sub>18</sub> H<sub>18</sub> N<sub>2</sub> O aus Safranin 1326; Eurhodine aus Chinondichlorimid und  $\beta$ -Naphtylamin 1826 f.; Chinondichlorimid gegen Phenyl- $\beta$ -naphtylamin: Base  $C_{22}H_{15}N_3$ , Nitrat derselben 1327 f.; Indamine und Indophenole (Constitution) 1329; Bildung von Gallocyanin, Verhalten von Gallussäure-Methyläther gegen Nitrosodimethylanilin: Bildung eines Farbstoffes (Prune) 1330; Constitution von Gallocyanin, von Echtblau (β-Naphtolviolett) 1331.

Nietzki (R.) und Schmidt (A. W.), Benzoltriphenazin aus o-Phenylendiamin und Rhodizonsäure, Bildung von Dioxychiuonphenazin, von Dichinoylphenazin 1328 f.; Benzolmonophenazin aus o-Phenylendiaminsulfosäure und Rhodizonsäure 1329; Untersuchung stickstoffhaltiger Chinonderivate: Diamidodioxychinon und Derivate 1654 f.; Monoanilid des Tetraoxychinons, Verhalten von Anilin gegen Rhodizonsäure (aus Diimidodioxychinon) (Bildung von Rhodizonsäureanilid) 1655; Constitution der

Krokonaminsäure 1656.

Nietzki (B.) und Schmidt (F.), Darstellung von p-Dioxychinon und Tetraoxybenzol 1651 ff.; p-Dioxychinon aus Diamidoresorein, dessen Salze und Ester 1652 f.; Tetraoxybenzol aus p-Dioxychinon, Tetraacetylderivat des Tetraoxybenzols 1658.

Nikoljukin (J.), Untersuchung von Albuminstoffen: Proteïne, Globuline 2339 f.

Nilson (L. F.), Fett der Kuhmilch (Colostrumfett) 2420; siehe Krüss (G.).

Nilson (L. F.) und Pettersson (O.),
Dampfdichte (Molekulargewicht) der
Chloride des Indiums, Galliums,
Eisens, Chroms 137 ff.; Dichte des
Galliumsesquichlorids, Darstellung,
Eigenschaften (Dichte) des Galliumdichlorids, Chlorverbindungen von
Aluminium, Gallium, Indium 572;
Dampfdichte des Eisenchlorürs und
der Chromchloride 582; Darstellung,
Eigenschaften von Indiumtri, -diund -monochlorid 638 f.

Nölting (E.), Schmelzpunkt des v-m-Xylenols 1473; Darstellung, Verhalten von Phenylcarbaminsulfosäure und deren Methyläther, Verhalten von Phenylcarbaminsäureäther 2152; Carbomethoxylsulfanilsäure (Sulfocarbanilsäure-Methyläther), Phenylcarbaminsulfosäure (Sulfophenylcarbaminsäure) 2152 f.; siehe Reverdin (F.). Nölting (E.) und Binder (F.), Diazo-

amidoverbindungen 1815.

Nölting (E.) und Frühling (J.), p-Xylochinolinsulfosäure und Salze 2192 f.

Nölting (E.) und Pick (B.), v-m-Xylidin: Darstellung, Verhalten des
salzsauren, salpetersauren, sauren
schwefelsauren Salzes, Löslichkeit der
Salze von v-o-, as-o-, v-m- und
Wroblewsky'schem Xylidin 1110f.;
Eigenschaften von Xylenol 1112;
Bildung zweier Dinitro-o-xylenole
beim Nitriren von o-Xylol 1473.

Nölting (E.) und Stricker (Th.),
Untersuchung über Azoxylole: "benachbartes" Azo-o- und Hydrazo-oxylol aus o-Nitroxylol 1263 f.; "unsymmetrisches" Azo- und Hydrazoxylol 1265; "unsymmetrisches" und
"symmetrisches" Azo- und Hydrazom- und -p-xylol 1266; Umlagerung
der Hydrazoxylole in Diamidodixylyle
1267; Farbstoffe von Basen aus Nitroxylolen, Tolidine aus p- und mNitrotoluol gegen α-Naphtol-α-sulfo-

säure (Bildung von Farbstoffen) 1268; Untersuchung über Monojodphenole 1444.

Norblad: Apparat zur Demonstration der Valenz der Metalle 455 f.

Nordenfelt (P.), Erfinder des Mitisgusses 2633.

Norman Collie siehe Collie (Norman).

Norton (L. M.) und Noyes (A. A.), Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von Methylisoallylen (viertes Butin) 807 f.

Norton (L. M.) und Richardson (H. A.), Untersuchung über Leinölsäure; leinölsaures Baryum, Ricinusölsäure 1932.

Norton (T. H.), Cadmiumnitroprussid, Mercuronitroprussid, Kobaltnitroprussid, Nickelnitroprussid (Darstellung, Eigenschaften) 718; siehe Carson (A. J.); siehe Laist (A.); siehe Kebler (J. T.).

Norton (T. H.) und Otten (A. H.), p-Toluolsulfosäure und Salze: p-toluolsulfosaures Monomethylamin 2165 f.; p-toluolsulfosaures Dimethylamin, Trimethylamin, Mono-, Di-, Triäthylamin, Anilin, Diphenylamin 2166 f.; p-toluolsulfosaures ο-Toluidin, α-Naphtylamin 2167; Apparat zur fractionirten Destillation 2611.

Norton (T. H.) und Schmidt (T. W.), benzolsulfosaures Cadmium, Mangan, Nickel 2133 f.; benzolsulfosaures Kobait und Quecksilber 2134.

Norton (T. H.) und Twittchel (E.), Darstellung von Calcium - Zinklegirungen 551, 2655.

Norton (T. H.) und Westenhoff (J. H.), Einwirkung von Siliciumtetrafluorid auf Aceton 1564; Grenzen der Bromirung des Acetons, Verhalten von Aceton, von Bromaceton gegen Schwefelcyanammonium 1565; benzolsulfosaures Monomethylamin 2131; benzolsulfosaures Dimethylamin 2131 f.; benzolsulfosaures Trimethylamin, Aethylamin, Diäthylamin, Triäthylamin, Isobutylamin, Isoamylamin, Anilin 2132; benzolsulfosaures Diphenylamin, o-Toluidin, α-Naphtylamin 2133.

Novy (F. G.), höhere Homologe des Cocaïns 2244.

Novy (G.), Untersuchung manganhaltiger Quellwässer aus Texas 2670. Noyes (A. A.), Einwirkung der Wärme auf Isobutylen 806 f.; siehe auch Norton (L. M.).

Noyes (W. A.), Oxydation nitrirter Benzolderivate durch Ferricvankalium: Bildung von Mono-β-nitro-ptoluvisaure aus Mononitro-p-xylol, Verhalten des Nitrils 965; Verhalten des Baryum-, Calcium-, Kupfersalzes der Mono-β-nitro-p-toluylsäure; Bildung von β-Monoamido-p-toluylsäure, Verhalten des Baryum-, Calcium-, Kupfersalzes, Bildung von  $\beta$ -Oxy-ptoluylsäure; Bildung des Nitrils der a-Mononitro-p-toluylsäure, Verhalten des Kupfersalzes dieser Säure 966; Bildung, Eigenschaften von Mononitroterephtalsäure, Bildung von β-Mononitroïsophtalsäure aus Mononitro-m-xylol, Verhalten der Säure und ihres Baryumsalzes 967.

Nycander (O. E.), Fermente im Malz, im Speichel 2498.

Nylander, Nachweis von Zucker im Harn 2600.

Obermayer (A. v.), Diffusion von Gasen 274 f.

Obermüller, Phenyloxybutyrolacton aus Isophenylcrotonsäure 1710.

Obolonki (N.), Nachweis von Colchicin in Leichen 2586.

Obolonsky siehe Ziegler.

Ochsenius (C.), Bildung der Steinsalzlager und der Mutterlaugensalze 2681; Natronsalpeterlager, Theorie der Bildung 2684.

Odelstjerna, Chromroheisen und Martinchromstahl 2636.

Oeberg (S. E. W.), specifische Wärme von Mineralien 316.

Oechsner de Coninck siehe Coninck (Oechsner de).

Oehler (K.), Darstellung gelber basischer Farbstoffe der Phenylacridingruppe: Benzoflavine 2871 f.; Nitroleukobase aus Tetraamidoditolylphenylmethan: Reduction zu Pentaamidoditolylphenylmethan, Hydrotriamidodimethylphenylacridin: Oxydation zu Amidobenzoflavin 2872.

Oelkers (L.) siehe Meyer (Victor).

Oestreicher (C.), Wirkung des Sulfonals 2452.

Oettel (F.), Analyse von Neusilber 2554.

Oettingen (A. J. v.), Interferenz oscillatorischer Entladungen 339.

Oettingen (A. v.) und Gernet (A. v.), Lichterscheinung bei Knallgasexplosionen in einem geschlossenen Eudiometer 332.

Oglialoro (A.) und Cannone (G.), Darstellung von o - resp. p - Kresolglycolsäure, Eigenschaften, Salze 1958.

Oliveri (V.), Hydratropasäure aus Benzylcyanid 1994; Quassiin, Quassiinsäure, Dimethyläther 2303 f.; Salze. Dioxim der Quassiinsäure, Reduction des Quassiins 2304 f.

Olivier (L.), Untersuchung über den Schwefel der niederen Organismen der Baregine und Glairine 2864 f.

Ollino siehe Bischoff (C. A.).

Olszewski (K.), Absorptionsspectrum von flüssigem Sauerstoff und verflüssigter Luft 436; Apparat zur Verflüssigung von Gasen 2615.

Omodei (D.) siehe Vincentini (G.). Onufrowicz (8t.), Identität von  $\beta$ Naphtolmonosulfid mit  $\beta$ -Dioxythio-

naphtalin 1480 f.

Opificius (L.), haarförmiges Silber (Bildung, Untersuchung) 656; Analyse von Bleisuperoxyd 2555; Bestimmung der Edelmetalle in Cyankaliumlösung 2560.

Oppelt (E.) siehe Knorre (G. v.).

Oppelt (O.) siehe Meyer (R.).

Oppermann (H.), neuer Titrirapparat 2618.

Ordonneau (Ch.), Einfluß von Pyridinbasen auf den Geschmack des Handelsalkohols 2810.

Orndorff (W. R.), Zersetzung von Diazoverbindungen in Ameisensäure und Essigsäure 1244 f.; p-Acetylphenylsulfosäure 1245.

Orndorff (W. R.) und Jessel (H.), Zersetzung von Aceton und Acetophenon mit Chlorkalk: Bildung von Chloroform 927.

Orth (L. v.), Constanten galvanischer Batterien während der Arbeitsleistung

Orton (E.), Petroleum- und Gasquellen in Ohio 2841.

Osann (A.), Untersuchung von Labradorporphyriten der Vogesen 541.

Osborne (T. B.), rasche Filtration (von Rohfaser, von Chlorsilber bei Gegenwart organischer Substanzen) 2518; mechanische Bodenanalyse 2593.

Osipow (J.) siehe Ossipoff (Iw.). Osmond (F.), Umwandlungen des Eisens und des Kohlenstoffes in den Eisen-

und Stahlsorten 2635 f.

Ossipoff (Iw.), Verbrennungswärmen von Stilben, Mononaphten, Isomononaphten, Sorbinsäure, Terebinsäure, Zimmtsäure, Atropasäure 329; Geschichte der Fumar- und Maleïnsäure: Reduction von Dibrom - und Isodibrombernsteinsäure (Bildung von Fumar- und Bernsteinsäure), Oxydation der Fumarsäure und Dibrombernsteinsäure, Verhalten von Dibrombernsteinsäure und deren Natriumsalz, von Isodibrombernsteinsäure und deren Anhydrid gegen Schwefelphosphor, Thioäpfelsäure, Bildung des Thiophens 1827; Bildung von Phenylasparaginanil, Verhalten von Anilin gegen saures maleïnsaures Natrium: Verhalten der entstehenden Verbindung 1828 f.; Salze der Verbindung 1834.

Ossipoff (Iw.) und Tourbaba, Untersuchung von Maleïnsäure-Aethyl- und -Isopropyläther, von Fumarsäure-Isopropyläther, Verhalten von Maleïnsäureanhydrid gegen Benzylalkohol, saurer Aethyläther der Maleïnsäure 1827 f.

Ostermann (H.) und Prip (A.), Platinlegirung 2659.

Ostermayer (E.), Sozojodol: dijod-pphenoisulfosaure Salze 2157, 2159; monojodphenolsulfosaures Kalium 2159.

Ostersetzer (8.), Apparat zur Bestimmung der Kohlensäure 2615-; siehe Goldschmiedt (G.).

Ostwald (W.), chemische Dynamik, Oxydations- und Reductionsvorgänge 45 ff.; Bromsäure gegen Jodwasserstoff: Reactionsvorgang 47 f.; Reactionsbeschleunigung 48; Wirkung von Chloriden und Bromiden 51; Chromsäure gegen Jodwasserstoff: Reactionsdauer 49; Beschleunigung durch Eisensalze 50; Basicität von organischen Säuren, Erkennung durch die elektrische Leitfähigkeit 84; Molekulargewicht der Chromsäure, Erstarrungspunkt von Essigsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Chrom-säure 130; Theorie der Lösung 213 f.; Ausflusgeschwindigkeit von Gasen durch enge Oeffnungen 298 f.; Bildungswärme von Quecksilberverbindungen 323; Dissociation von Salsen in Lösung 334; Messung elektrolytischer Widerstände 375; Dissociationstheorie (Bestimmung des Dissociationszustands von Elektrolyten durch Messung der elektrischen Leitungsfähigkeit, Leitungsfähigkeit von Essigsäure, Angelicasäure, α-Chlorisocrotonsaure, α - Oxysalicylsaure) 380 ff.; Beziehungen zwischen der Zusammensetzung der Ionen und ihrer Wanderungsgeschwindigkeit 383 ff.; Identität der Isomalsäure mit Citronensäure, der Isofumarsäure mit Aconit-, der Pyroïsomalsäure mit Citraconsäure, elektrische Leitungsfähigkeit des äpfelsauren und citronensauren Natriums 1862.

Oswald (C.), Phenylphtalimidin aus Phenylamidophtalid, Phtalimidin aus Amidophtalid, Mono- und Dinitroderivat aus Phtalaldehydsäure 1978. Otte (R.) siehe Pechmann (H. v.). Otten (A. H.) siehe Norton (T. H.).

Otten (G.) siehe Engler (C.).

Otten (J. D.), elektrische Leitungsfähigkeit von Fettsäuren und ihre Abhängigkeit von der Temperatur 377.

Otto (B.), Bildung aromatischer Alkylpolysulfurete: Phenyldisulfid, Phenyltetrasulfid aus Benzolsulfinsäure 1446; p-Toluoldisulfid, p-Toluoltetrasulfid aus p-Toluolsulfinsäure 1447; Verhalten von Phenylsulfonameisensäure 2145 f., von Phenylsulfonpropionsäure 2146; β-Phenylsulfonpropionsäure 2146; β-Phenylsulfonpropionsäure, Salze, Aethyläther, Amid 2147; siehe Liesmann (Joh.); siehe Nietzki (B.).

Otto (R.) und Engelhardt, Methylphenylsulfon aus Methylenjodphenylsulfon und benzolsulfinsaurem Natrium 2143 f.; Methyl-p-tolylsulfon aus Methylenjod-p-tolylsulfon und ptolylsulfinsaurem Natrium, Methylphenylsulfon aus Methylenjod - resp. -chlorphenylsulfon und Natriumäthylat," Methyltolylsulfon aus Methylenchlor - p - tolylsulfon und Natriumäthylat, Verhalten von Natriumäthylat gegen Dichlormethylphenylsulfon 2144 f.; Methylenchlorphenylsulfon 2167.

Otto (R.) und Otto (W.), Verhalten von Chlorkohlensäure - Aethyläther gegen Salze fetter und aromatischer Säuren (Natriumformiat, isovaleriansaures Natrium, benzoësaures Natrium, phenylessigsaures, oxalsaures Natrium) 1691 f.; Analogie zwischen Ketonsäuren und alkylsulfonirten Fettsäuren: Aethylsulfonscetsäure und Natriumsalz, Zersetzung in Methyläthylsulfon 2121; a-Aethylsulfonpropionsäure, Aethyläther, Natriumsalz 2121 f.; β - Aethylsulfonpropionsäure und Natriumsalz,  $\alpha$ -Phenylsulfon-(normal)buttersäure und Salze, (nor-mal-) Propylphenylsulfon 2122 f.; Verhalten von sulfinsauren Alkalisalzen gegen trihalogen substituirte Kohlenwasserstoffe: Chloroform, Methylchloroform gegen benzolsulfinsaures (Aethylendiphenylsulfon), Natrium Benzotrichlorid gegen benzolsulfinsaures Natrium (Benzylphenylsulfon) 2141 ff.

Ouvrard (L.), Einwirkung von schmelzenden Alkaliphosphaten auf alkalische Erden: krystaliisirte Erdalkaliphosphate 516 ff.; Darstellung und Eigenschaften von Doppelphosphaten von Metallen der Magnesiumgruppe (Magnesium, Zink, Cadmium) 518 f., von Kobalt und Nickel 519; Darstellung von phosphorsauren Salzen des Cers, Lanthans und Didyms 567 f.

Paal (C.), Verhalten von Epichlorhydrin gegen Halogenalkyle: Darstellung von Chlorjodhydrinmethyläther, -äthyläther, -isopropyläther, -normalpropyläther 1408 f.; siehe Dittrich (A.); siehe Kapf (S.).

Paal (O.), Untersuchung von Allylaminderivaten: Monobromallylamin, Tribrompropylaminchlorhydrat 987f.; Verhalten von Isobutylallylamin und Amylallylamin (Bildung von Bromund Dibrompropylderivaten) 988.

Päpcke (V.), Substituirbarkeit des Benzoïns und von Analogen des Desoxybenzoïns und Benzylcyanids: Darstellung isomerer Benzyltolylcyanide, von isomeren benzyltirten Toluylessigsäuren und Salzen 1604 f.; Benzoïnisobutyläther gegen Benzylchlorid und Natriumalkoholat 1605; Diphenylbenzylketon und Derivate 1606; Verhalten von Naphtylbenzylketon, Fluorylbenzylketon; Acenaphtylbenzylketon und Derivate 1606 f.

- Pagliani (S.), Elektrolyse von Kupfervitriol, Zinkvitriol und Eisenvitriol (Krystallbildung an der Anode) 395.
- Pagnoul (A.), Wassergehalt in Weizensorten 2368.
- Paillard (C. A.), Palladiumlegirungen für Uhren 2659.
- Palm (R.), chemischer Charakter der Peptone, Ausscheidung von gemeinem Eiweiß aus Peptonen 2342 f.; kohlensaure Milch 2422.
- Palmaer (W.),  $\alpha$ -Nitronaphtalin- $\beta$ -sulfosäure, Chlorid, Aethyläther, Amid, Salze 2178 f.;  $\beta$ -Nitronaphtalinsulfosäure, Chlorid, Amid, Aethyläther 2179.
- Palmer (A. W.), Darstellung von Pentaamidotoluol aus Dibromtrinitrotoluol, Verhalten, Eigenschaften 839 f.; Eigenschaften, Verhalten der Salze, Trinitrodiamidotoluol 840; siehe Hill (H. R.).
- Palmer (A.W.) und Jackson (C.L.), Darstellung von Pentaamidobenzol aus Dinitrotriamidobenzol 1089.
- Palmer (J. A.), Ammoniumthiocarbonat als Ersatz für Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium 2516.
- Panas, Wirkungen des Aethylenchlorids auf das Auge 2446 f.
- Panebianco (R.), Eigenschaften, Krystallform von Pyrrolylen- oder Erythrentetrabromür 935; Krystallform des Goldsalzes C<sub>9</sub> H<sub>15</sub> N. HAu Cl<sub>4</sub> aus carbopyrrolsaurem Natrium und Jodmethyl (Dihydrotetramethylpyridin) 1011; Krystallform eines Pyrrolylentetrabromids 1019; Krystallform des Phtalophenylbydrazins 1378.
- Papasogli (G.), Producte der spontanen Oxydation ätherischer Oele (Terpentinöl, Eucalyptusöl) 2385; Anwendung der Kupfersalze auf die Weinstöcke 2800.
- Papst, patentirtes galvanisches Element 347 f.
- Parcus (E.), Nachweis von Invertzucker neben Rohrzucker 2580; Bestimmung des Invertzuckers neben Rohrzucker 2785.
- Parker (J.), Thermodynamik der Kryohydrate 295; Anwendung des Carnot'schen Satzes (Thermodynamik) 295 f.
- Parmentier (F.) siehe Chancel (G.).
  Parnell (E. W.) und Simpson (J.),
  Gewinnung von Schwefelwasserstoff
  2674 f.

- Parodi (D.), Manolin aus einer amerikanischen Croton-Art 2299.
- Parson (Ch. A.), Verhalten der Kohle bei hohen Temperaturen (Anwendung bei der elektrischen Beleuchtung) 532.
- Parsons (Ch. L.), Nährwerth von Orangen 2369.
- Paschkis und Zerner, Wirkung des Strophantins 2452.
- Pasqualini (A.), Oelgehalt der Samen von Ravizza, Lein, Mohn, Sonnenblumen, Sesam, Erdnuis, Baumwollensamen, Kohl, Leindotter, Niger, Camelia japonica 2381 f.; Untersuchung der Thierfuttermittel Biscotto und Miogene 2826.
- Passburg (E.), Vacuumtrockenapparat 2614.
- Passerini (N.), Oelgehalt von Florentiner Oliven 2370; Analyse von Coaksasche 2749.
- Patein (G.), Cyanverbindungen von Sulfinen: Triäthylsulfincyanid und Homologe (Untersuchung) 748; Darstellung von Trimethylsulfinjodid, Triäthylsulfinjodid, Methyldiathylsulfinjodid, Dimethyläthylsulfinjodid und deren Verbindungen mit Cvansilber, Verhalten von Trimethylsulfinjodid gegen Cyansilber (Bil-Trimethylsulfinevaniddung von Cyansilber), Trimethylsulfincyanid-Jodsilber 1414 f.; Trimethylsulfinjodid - Jodsilber, Dimethylsulfindi-(Dimethylsulfid - Dibromid), Dimethylsulfindijodid(Dimethylsulfid-Dijodid) 1416.
- Patella (V.), Untersuchung von Harn bei Serinurie, bei Globinurie, bei Albuminurie 2432 f.
- Paternò (E.), Mittheilung über die Molekulargewichtsbestimmung von Phenol und Phenolderivaten nach Raoult 144.
- Paternò (E.) und Nasini (R.), Molekulargewichtsbestimmung nach Raoult von Schwefel, Phosphor, Brom und Jod 123 f.; Molekular gewicht von Citracon-, Itacon-, Mesacon-, Fumar-, Maleïnsäure 144 f.
- Pattinson (J.), Verhalten von Chlorkalk beim Aufbewahren 2689.
- Pattison Muir (M.) siehe Muir (M. Pattison).
- Paul (B. H.) und Cownley, Cocaïn und dessen Salze: Prüfung des Hydrochlorids 2248; Alkaloïd aus Himalayathee 2370.

Paul (L.), Darstellung von Azofarbstoffen aus Tetraazodiphenyldicarbonsäure oder deren Methyl- oder Aethyläther 2896.

Pawlewski (Br.), Einwirkung von Chloraceton auf Diphenylsulfoharnstoff (Bildung von Diphenylacetonylsulfoharnstoff - Chlorhydrat) 769 f.; Dampfdichte, kritische Temperatur, van der Waal'sche Constanten des Thiophens 1414.

Pawlewski (B.) und Filemonowicz (J.), Bestimmung von Paraffin 2566.

Paykull (G.) und Brögger (W. C.), Krystallform des Kaliumgermaniumfluorids 546.

Peale (A. C.), Einfuhr und Production von Mineralwässern in den Ver-

einigten Staaten 2669.

Pechmann (H. v.), Nachweis Oxydationsproducte Osazone, Osazone (Osotetrazone) 1366; Osazon aus Nitrosomethylaceton, Diacetylosotetrazon 1367; Methylglyoxalosazon, Methylglyoxal-, Glyoxalosotetrazon, Osotriazone 1368; Dimethyl-848 Diacetylosophenylosotriazon tetrazon, Diacetylhydrazoxim 1369 f.; Erkennung geringer Triazonmengen durch die Nitroverbindung, Methylphenylosotriazon, Methylphenylosotriazoncarbonsäure 1370; Salze der Methylphenylosotriazoncarbonsäure 1371; Untersuchung von 1, 2 - Diketonen: Darstellung von Diacetyl, von Acetylpropionyl, von Diacetylmonound -diphenylhydrazid 1573 f.; Monound Diacetylhydrazid des Acetylpropionyls, Verhalten von Diacetyl gegen o-Toluylendiamin und Anilin, von Acetylpropionyl gegen Anilin 1575; Darstellung von Trimethylglyoxalin aus Diacetyl 1576; Verhalten von Diacetyl gegen Alkalien: Bildung von 1, 2, 5 - Triketonen (Chinogene) resp. Chinonen, Darstellung von Di-, von Tetramethylchinogen aus Diacetyl 1576 f.; Reduction von Diacetyl zu Pinakon 1578; Untersuchung über ein Condensationsproduct aus Chinon und Acetessigäther 1651.

Pechmann (H. v.) und Müller (H.), Darstellung von Acetylbenzoyl (Methylphenyldiketon) 1578.

Pechmann (H. v.) und Otte (R.), Darstellung von Acetylbutyryl, Acetylisobutyryl, Acetylisovaleryl, Acetylisocapronyl, Acetylcrotonyl 1578.

Pechmann (H. v.) und Wehsarg (K.), Verhalten von Dinitrosoaceton, Bildung von Oxaminsäure, von Trinitrosopropan 1332; Dinitrosoacetonhydrazon und Derivate, Verbindung  $C_9H_8N_4O$  und  $C_{15}H_{12}N_4$  1333; Untersuchung über Hydrazoxime 1333 f.; Methylglyoxal-αω-hydrazoxim(Nitrosoacetonhydrazon) aus Nitrosoaceton und Phenylhydrazin, Verbindung von Methylglyoxalosazon mit Salzsäure, Diacetylhydrazoxim (Methylnitrosoacetonhydrazon) aus Nitrosomethylaceton 1334; Glyoxylylcyanid-a-hydrazon aus Mesoxalaldehyd-«ww-hydrazondioxim (Dinitrosoacetonhydrazon), Glyoxylylcyanidosazon, Glyoxylylcyanidosotetrazon 1335; Verbindung  $C_9 H_6 N_3 O(N_2 C_6 H_6)$ , Glyoxylylcyanid-αω-hydrazoxim, Mesoxalsäurenitrilhydrazon 1336; Bildung der Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>18</sub>N<sub>5</sub>, Methylglyoxalαω-methylphenylhdrazoxim, Mesoxalaldehyd-αωω-methylphenylhydrazondioxim (Dinitrosoacetonmethylphenylhydrazon), Glyoxylylcyanid-a-methylphenylhydrazon 1337 f.; Umwandlung von Dinitrosoaceton in primares Ammoniumoxalat 1569; Verhalten von Dinitrosoaceton gegen Eisessig (Bildung von Oxaminsäure), Umwandlung in Trinitrosopropan; Dinitrosoacetonhydrazon 1570; Verhalten von Dinitrosoaceton gegen Phenylhydrazin 1570 f.

Pechmann (H. v.) und Welsh (A.), Darstellung eines Condensationsproductes aus Chinon und Acetessigäther 1851

Peckolt (Th.), Untersuchung der Rinde von Lucuma Glycophlosa (Monesia): Monesin, Hivurahsin 2377.

Peddie (W.), Uebergangswiderstand an der Oberfläche von Platinelektroden 394.

Peile (H.), Analyse des Quellwassers von Shotley Bridge 2668 f.

Pellat (H.), endo- und exothermischer Process 296; Messung der elektromotorischen Kraft eines Elementes 352.

Pellet (H.), Bestimmung von Zucker in der Rübe, dem Zuckerrohr, der Bagasse, dem Sorgho u. s. w. 2592 f.; Verhalten von Zuckerlösung 2788.

Pellizzari (G.), Alloxandisulfite orga-

nischer Basen: Darstellung, Krystallform von Alloxanäthylamindisulfit 1072; Alloxananilindisulfit, Alloxan- ${f methylanilindisulfit}, {f Alloxandimethyl}$ anilindisulfit (Krystallform), Alloxanbenzidindisulfit (Krystallform), Allo**xantolidindisulfit**, Alloxanamidobenzoësäuredisulfit 1073; Alloxanasparaginsäuredisulfit, Alloxanpyridindisulfit (Krystallform), Alloxanpiperidindisulfit, Alloxanchinolindisulfit, Alloxanpicolindisulfit, Alloxanstrychnindisulfit, Alloxanbrucindisulfit, Alloxanveratrindisulfit , Alloxanmorphindisulfit, Alloxancinchonindisulfit, Alloxanchinindisulfit, Alloxanammoniumdisulfit (Krystallform) 1074; Verbindungen von Pyrazolbasen mit Alloxan: Phenylmethylpyrazolontartronylharnstoff resp. Antipyrintartronylharnstoff und Derivate 1233 f.; Verhalten von Glycochol-, Isoglycocholsäure und Dyslysin gegen Ammoniak (Cholamid), von Hippursäure gegen Ammoniak (Hippursäureamid) 2113.

Pellizzari (G.) und Matteucci (V.), Säurederivate von Amidosulfosäuren (Sulfanilsäure, Naphtionsäure, Taurin): phtalimidosulfanilsaure Salze 2173 f.; succinimidosulfanilsaure Salze 2174; carbamidosulfanilsaures und thiocarbamidosulfanilsaures Kalium, phtalimidonaphtionsaures Kalium. succinimidonaphtionsaure Salze, α-Naphtylsuccinimid,  $\alpha$ -Naphtylsuccinaminsäure 2175 f.; β-Naphtylsuccinβ - Naphtylsuccinaminsäure, imid , phtalimidisäthionsaures und succinimidisäthionsaures Kalium 2176.

Pemberton jun. (H.), Werth des Aluminiums und seiner Legirungen 2627.
 Pendlebury (W. H.) und Seward (M.), allmähliche chemische Aenderung (Chlorsäure) 70.

Pendleton (H.) siehe Michael (A.). Penfield (Samuel L.), Untersuchung des Bertrandits vom Mt. Antero, Colorado 559 f.; siehe Damour sowie Dana (E. S.).

Penrose (R. A. F.), Natur und Abstammung der Calciumphosphatlager (der mineralischen Phosphate und des Guano) 2744 f.

Pensky (B.), Volumänderungen beim Härten von Stahlstäben 2638.

Percy Kay siehe Kay (Percy).

Perdrix (L.), Umwandlung der Stickstoffverbindungen in Milzbrandculturen (in Kalbsbouillon, in Blutserum, in Milch) 2510 f.

Perino (J.), Kupferextractionsverfahren für Kupferkiese 2648.

Perkin (A. G.) und Perkin jun. (W. H.), Untersuchung von Derivaten des Anthrachinons: Destillation von anthrachinonmonosulfosaurem Natrium (Bildung des Körpers C<sub>28</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>) 1627; Verbindungen C<sub>28</sub>H<sub>14</sub>O<sub>7</sub> und C<sub>28</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> aus Anthrachinonsulfosäure 1628; Nitroderivat; Oxydation und Reduction der Körper C<sub>28</sub>H<sub>14</sub>O<sub>7</sub> resp. C<sub>28</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> 1629; Verhalten des Körpers C<sub>14</sub>H<sub>2</sub>O<sub>6</sub> gegen Kali 1630.

pers C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub> gegen Kali 1630. Perkin jun. (W. H.), magnetisches Rotationsvermögen einiger sättigter zweibasischer Säuren und ihrer Derivate 449; Bildung geschlossener Kohlenstoffketten in der aromatischen Reihe:Untersuchung von Derivaten des Hydrindonaphtens und Tetrahydronaphtens 862 bis 866; Tetrahydronaphtalincarbonsäuren 863; Hydrindonaphtendi - und - monocarbonsäure, Darstellung, Eigenschaften Tetrahydronaphtalindicarbonsäure, o-Xylylendichlordimalonsäure, o-Phenylendiacrylsäure 865; o-Xylylendimalonsäure-Aethyläther, o-Phenylendipropionsäure und Derivate 866; Untersuchung über Monochlorfumar- und Monochlormaleïnsäure und Derivate, Monochlorfumarsäurechlorid aus Weinsäure oder Traubensäure (Verhalten gegen Anilin), Eigenschaften der Monochlorfumarsäure, monochlorfumarsaures Kalium und Ammonium 1830 f.; Eigenschaften Monochlorfumarsaure - Aethyläthers, Verhalten gegen Anilin, Monochlorfumaraminsäure - Aethyläther (Chlormaleaminsäureäther), Umwandlung von Monochlorfumarsäure- resp. Monochlorfumaraminsäure - Aethyläther in Amidofumaramid (Amidomaleïnsäurediamid) 1832; Monochlormaleïnsäureanhydrid, Maleïnsäureanhydrid aus Fumarsäurechlorid und Fumarsäure, Monochlormaleïnsäure aus dem Anhydrid, monochlormaleïnsaure Salze 1833; Monochlormaleïnsäure-Aethyläther 1834; Destillation im Vacuum 2612; siehe Colman (H. G.); siehe Freer (P. C.); siehe Perkin (A. G.).

Perkin (W. H. sen.), specifische, magnetische, molekulare Rotation, Dichte

von Methylhexamethylencarbonsaure 874.

Perot (A.), Bestimmung des specifischen Volumens eines gesättigten Dampfes (Apparat) 154 f.; Wärmeäquivalent von Aethyläther und Schwefelkohlenstoff 155.

Perrey (A.) siehe Hautefeuille (P.). Perry (J.) siehe Ayrton (W. E.).

Pesci (L.), Vorgang bei der Einwirkung von Kaliumnitrit auf Eisenchloridlösungen (Bildung von Ferrinitrit) 581 f.; Untersuchung des rechtsdrehenden Terebenthens aus amerikanischem Terpentinöl 899 f.

Petermann (A.), Versuche  $\mathbf{mit}$ Schlacken von der Entphosphorung des Eisens als Dünger für Zuckerrüben, Chlorkalium als Düngemittel 2748; Verwendung der Torfstreu und des Torfdüngers 2751.

Peters, massanalytische Bestimmung, elektrolytische Fällung des Kupfers 2557.

Peters (C.) siehe Will (W.).

Peters (E. D.), Werthbestimmung von Kupfererzen 2649.

Peters (W.), Prüfung vegetabilischer Oele 2590.

Petersen (A. S. F.), Asaron (Pinen), Methyläther des Eugenols aus dem ätherischen Oele von Asarum europaeum, ätherisches Oel von Asarum canadense L. 2389.

Petersen (F. C.), Untersuchung von Pyrrolidin (Darstellung, Eigenschaften), der Isonitrosoverbindung, der salzsauren Salze, des Jodcadmium-Jodhydrats 1019 f.

Peterson (E.), Neutralisationswärme von den Sesquioxyden des Eisens, Chroms und Vanadins mit Fluorwasserstoffsäure 644 f.; Fluorverbindungen des Vanadins und analoger Elemente (Chrom, Titan, Aluminium), Hydrat und Phosphat von Vanadiumsesquioxyd 643; Fluorverbindungen von Vanadinoxyfluoriden und Niobsäure 644.

Peterson (E. J.) siehe Hermite.

Peterson (Wolfr.), Untersuchung (Zusammensetzung) von Gadolinit und Homolit verschiedener Fundorte 571.

Petit (P.), Bildungswärme des Anilins 325; Verbrennungswärmen von o-Toluidin, m-Toluidin, p-Toluidin, Benzylamin, Monomethylanilin, von Azoderivaten des Benzols 330; chlor-

wasserstoffsaure Salze des Benzidins (normales basisches Salz), Darstellung, calorimetrische Untersuchung 1092 f.; normales und basisches schwefelsaures Benzidin 1093 f.; siehe Broyer.

Petri (R. J.), Bestimmung von Mikroorganismen in der Luft 2533.

Petrik (L.), Untersuchung ungarischer Porcellanerden 2732.

Pettersson (O.) siehe Nilson (L. F.). Peukert (W.), Erklärung des Waltenhof'schen Phänomens der anomalen Magnetisirung 411.

Pfeiffer und Langen, Abscheidung der Raffinose und "anderer Nichtzuckerstoffe" aus Zuckerlösungen 2782.

Pfeiffer (A.), Klärung städtischer Wässer 2769.

Pfeiffer (E.), Harnsäureausscheidung bei Gicht- und Steinkranken, harnsäurelösende Wirkung von Mineralwässern 2426; Verhältnisse der Kaliwerke (von Stafsfurt) 2680.

Pfeiffer (L.), Wirkung der schweftigen Säure, Verwendung zur Herstellung von Nahrungsmitteln 2444.

Pfeiffer (Th.), Werthschätzung der Nahrungs- und Futtermittel 2825.

Pfeiffer (Th.) und Lehmann (F.) Vertretungswerthe von Fett und Kohlenhydraten bei Mastfutter, Massenconsum bei Fettfütterung 2759.

Pfitzinger (W.), a-Methylcinchoninsäure, α-Phenylcinchoninsäure, α-β-Diphenylcinchoninsäure aus Isatinsaure 1180; p-α-Dimethylcinchoninsäure aus p-Methylisatin 1181; Synthese von a-y-Dimethyl-p-toluchinolin, Eigenschaften, Verhalten, Salze 1186 ff.

Pflüger (E.), Bildungsart des Glycogens im thierischen Organismus 2402; Vorschrift zur Sicherstellung Ausgangstiters, jodometrische Titrirung der Säuren bei der Ammoniakbestimmung, Vermeidung von Stärke als Indicator 2520; Titrirung des Harnstoffs mit Mercurinitrat 2565; Quecksilberluftpumpe verbesserte 2610.

Pflüger (E.) und Bleibtreu (L.), Harnstoff bestimmung 2565.

Pfordten (O. v. der), Nichtexistenz von Silberoxydul, Existenz von Silberhydrat 655 f.; siehe Bruns (V.); siehe König (Th.).

Philipps (Ch.), Untersuchung natür-

licher Gase (Raccoon Creek, Baden, Houstonquelle, Fredonia, Murrisville) 2834.

Philipps (C. W.), Methode der chemischen Analyse durch Capillarattraction (mit Hülfe von Ferrocyankalium, neutralem Kaliumchromat, Bromkalium und Natriumthiosulfat) 2516.

Phipson (T. L.), Rhinanthin aus Antirrhinum majus, Ueberführung in Rhinanthogen 2330; chinesische Seidenfarben 2867.

Piccini (A.), Prioritätsansprüche bezüglich der Auffindung der Uebertitansäure 634.

Piccini (A.) und Giorgis (G.), Darstellung, Eigenschaften von Fluorsalzen des Vanadins (octaëdrisches Ammoniumhypofluoroxyvanadat, normales Ammoniumfluoroxyvanadat, Isomorphismus) 645 ff.; Verhalten von Ammoniummetavanadat gegen Fluorkalium 647.

Pick siehe Ewer.

Pick (B.) siehe Nölting (E.).

Pickering (Sp. U.), Theorie der Lösung 219; Lösungswärmen von Brom, Jod, Schwefel, von Salzen 321 f.; Bildungswärmen der Chloride und Sulfate 322.

Pictet (A.), chemische Constitution der Pflanzenalkaloïde 2236; siehe

Graebe (C.).

Pictet (A.) und Crépieux (P.), Verhalten von Säurechloriden gegen Anilide 1692 f.; Darstellung von Alkylformaniliden 1713; Untersuchung von Methyl-, Aethyl-, Normal-Propyl-, Isopropyl-, Isobutylformanilid und Derivaten 1714; Isoamyl-, Benzylformanilid und Derivate 1715; Siedepunkte von Alkylanilinen (Tabelle) 1716.

Pictet (R.), Dichte und Dampfspannung von Gemischen aus Kohlensäure

und Schwefligsäure 153.

Pictet (R. P.) und Brélaz (G. L.), Anreichern der Schwefligsäurelösung in der Papierfabrikation 2853 f.

Pietrowicz und Siegert, Sprengstoff "Silesit" 2719.

Piffard (H.), wirksame Lichter zu photographischen Zwecken 2904.

Piggot (C.) siehe Morse (H. N.).

Pinetta siehe Grote.

Pingel (C.), Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von Propiopropionsäure-Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888. Methyläther und Derivaten (Amide), Diäthyl- und Methyl-Aethylketon aus Propiopropionsäure-Methyläther, Methylpropiopropionsaure - Methyläther 1858 f.; Aethyl-, Propyl-, Isobutyl-, Isoamylpropiopropionsäure - Methyläther 1860.

Pinkney, Anwendung von Nickelsalzen zum Färben und Drucken mit

Anilinschwarz 2858.

Pinner (A.), Einwirkung von Harnstoff auf Hydrazine, Bildung und Eigenschaften von o- und p-Tolylsemicarbazid 775; Bildung und Verhalten von p-Tolyl-, Phenylurazol und Derivaten, von Naphtylhydrazinen 776; Diphenylurazin aus Phenylsemicarbazid, Zusammensetzung, Verhalten, Hydantoïne, α- und β-Hydantoïnevbindungen (Untersuchung) 777; Untersuchung über α-Phenyl-, α-Pseudophenylhydantoïn und Derivate 778 f.

Pionchon, specifische Wärme des

Quarzes 313

Pirngruber (H.), Scheidung des Platins von den seltenen Metallen, Verarbeitung von Platinerzen 2560.

Pisanello (G.), Verhalten von Salicylsäure gegen Chlorsulfonsäure: Salicyldisulfosäure und Salze 2172 f.; Salicylmonosulfosäure und Salze 2173.

Pisenti (G.), Beziehungen zwischen der Pankreaswirkung auf die Eiweifskörper und der Menge des Indicans im Urine 2441; Wirkung des Bromkaliums 2444; siehe Albertoni (P.).

Piutti (A.), Synthese der Asparaginsäure, Untersuchung von Asparaginen:  $\beta$  - Asparaginsäure - Monoäthyläther 1811; Darstellung, Eigenschaften von α - Asparagiusäure - Monoäthyläther 1812; Kupfersalz, Chlorhydrat des α - Asparaginsäure - Monoäthyläthers, Darstellung, Eigenschaften von «-Asparagin und Balzen 1813 f.; Zusammenstellung der Eigenschaften, des Verhaltens von isomeren Oximidoätherbernsteinsäuren und Derivaten 1814 f.; Constitution von Asparaginen 1816; Umwandlung der activen (β-) Asparagine in das inactive («-)Asparagin 1816 f.; Darstellung, Eigenschaften, Verhalten zweier neuer substituirter Asparagine aus dem β-Monoäthyläther der inactiven Asparaginsäure : Aethyl -  $(\beta$ -) asparagin 1817 f.; Allyl- $(\beta$ -)asparagin; specifische

Gewichte der activen (β-)Asparagine 1819; Aethylfumarimid, Aethylfumaraminsäure, Salze und Derivate aus saurem äpfelsaurem Aethylamin 1819 f. Pizzighelli (G.), Mischung zum Pla-

tinotypprocess 2906.

Planchon (V.), Bestimmung von Glycerin 2570; Butteruntersuchung 2597.

Planck (M.), chemisches Gleichgewicht 27; Dampfspannung verdünnter Lösungen 195; Differenzialgleichung für das Verhältnifs der Concentrationen zwischen Lösungsmittel und Substanz 196; Dissociation von Salzen in Lösung 334.

Planta (A. von), Analyse der Knollen von Stachys tuberifera 2380; Futter-

saft der Bienen 2437.

Plath (G.), Darstellung, Eigenschaften, Salze von β'-Aethyl-α-stilbazol 1220 f.; Dihydro-β'-äthyl-α-stilbazol, Eigenschaften, Salze; Darstellung und Eigenschaften von Octohydro-β'-äthyl-α-stilbazol (β'-Aethyl-α-stilbazolin) 1222 f.; Darstellung und Eigenschaften von Dibrom-β'-äthyl-α-stilbazol 1223.

Plath (H.), Unfähigkeit des Bodens zur Nitrification des Ammoniaks und seiner Salze 2741; siehe Landolt (H.). Platts (J. C.) siehe Cleeves (J. F.).

Plöchl (J.), Verhalten von Formaldehyd gegen Amine: Untersuchung an Mono- und Dimethylamin 1514f., an Trimethylamin 1515.

Plom (L.) und d'Antrimont (J.), Herstellung von Sprenglöchern 2722. Podwissotzky (W. W. jun.), Verän-

derungen der Leber bei Phosphor-

und Arsenvergiftung 2442.

Poggi (T.) und Maissen (P.), vergleichende Versuche mit Phosphatdüngern 2746.

Pohl (J.), künstliche Eiweißnucleïne 2343; Wirkung der Mono- und Dichloressigsäure, der Monobromessigsäure 2450.

Poincaré (L.) siehe Bouty (E.).

Poiré (P.), Entwickeln der photographischen Bilder: Pyrogallussäure 2903.

Poirrier (A. F.) und Rosenstiehl (D. A.), Darstellung von gelben, orangen und rothen Farbstoffen aus Azoxyanilin und Azoxytoluidin 2879; Azofarbstoffe aus Dinitrobenzil 2898 f. Poirrier (A. F.), Roussin (J.) und Rosenstiehl (D. A.), Darstellung

rothvioletter bis schwarzvioletter Azofarbstoffe 2880.

Poleck (Th.) und Goercki (C.), neue
Sulfochloride des Quecksilbers 654 f.
Polis (A.) Designate des Bleitetratelyle.

Polis (A.), Derivate des Bleitetratolyls: Bleiditolylnitrat, -chlorid 2199; Bleiditolylbromid, -jodid, -nitrat, -acetat, -formiat, -chromat, -sulfid 2200.

Pollacci (E.), Vertilgung von Peronospora des Weinstocks, von Oïdium 2798 f.

Pollack (E.), Kühler 2611; neuer Exsiccator 2614; Tropftrichter und Mariotte'sche Flasche 2617.

Pollack und Wilde, Apparat zur constanten Gasentwickelung 2615.

Pollatschek, Nachweis von Zucker im Harn 2600.

Pollock (J. H.), Berechnung der Contraction des Volumens einer Salzlösung gegenüber demjenigen der Summe der Volumina ihrer Bestandtheile 229.

Polonowska (Natalie), Oxime des Benzils: Benzilmonoxim (Reduction zu Diphenyloxäthylamin) 1342; Reduction von β-Diphenylglyoxim (wahrscheinliche Bildung von Tetraphenylaldin) 1343.

Polonowsky (M.), Verhalten von Oximen gegen Phenylhydrazin: Untersuchung an Glyoxim, an  $\beta$ -Diphenylglyoxim, β-Naphtochinondioxim (Bildung von Additionsproducten) 1371 f.; Verhalten von Malonsäure-Aethyläther resp. Acetessigäther gegen Glyoxal: Dioxybutantetracarbonsäure-Aethyläther 1763; Darstel-Eigenschaften, lung, Salze Methylfurfurancarbonessigsäure (Sylvancarbonessigsäure, Methronsäure) 1764 f.; Ester der Sylvancarbonessigsäure 1765 f.; Sylvanessigsäure (Pyrotritarsäure), Salze und Derivate 1766 ff.; Constitution der Sylvancarbonessigsäure 1768.

Polony (C.), Darstellung von Natronseife 2844.

Pomeranz (C.), Constitution des Cubebins, Oxydation zu Piperonylsäure, Benzoësäureester des Cubebins 2358 f.; Methysticin aus Macropiper methysticum, Oxydation zu Piperonylsäure 2362.

Popoff (N.) siehe Kronecker (H.). Popow (M.), Untersuchung von Weizenund Roggenmehl, von russischem Brot 2823. Popper (J.), Daniell-Normalelement (neue Form) 347; Messung nicht inductionsfreier, metallischer Widerstände; Wechselstromapparat bei Messungen mit Hülfe des Telephons 367.

Portele, Analyse durch schweflige Säure beschädigter Gewächse (Heu) 2760 f.

Porteret siehe Lépine (R.).

Portes, Analyse des Mineralwassers von Montégut-Seyla 2662.

Portes (L.), Weingährung 2456 f.

Posner (C.), Propepton in samenhaltigem Harne 2430.

Posner (C.) und Goldenberg (H.), Auflösung harnsaurer Concretionen durch Arzneimittel resp. Mineralwässer 2426.

Pospjechow (W.), Derivate des "benachbarten" Azotoluols: Mononitroazotoluol 1263.

Post (v.), Zusammensetzung von Schlamm, Moor, Torf und Humus 2752.

Potilitzin (A.), Zersetzungsgeschwindigkeit des chlorsauren und überchlorsauren Lithiums 334 f.

Potts (C. S.) siehe Marshall (J.).

Pouchet (A. G.), Darstellung von Phenolquecksilber - Chlorquecksilber,  $\beta$  - Naphtolquecksilber - Chlorquecksilber,  $\alpha$ -Anthrolquecksilber-Chlorquecksilber, Phenolkupfer - Chlorkupfer,  $\beta$ -Naphtolkupfer-Chlorkupfer 1444.

Poulsen (S. V.) siehe Holm (J. Ch.).
Power (B.) und Werbke (N. C.),
Untersuchung der Blätter von Gaultheria procumbens 2375.

Power (F. B.) und Weimar (H.), Untersuchung der Rinde von Prunus serotina 2379.

Pozzetto (A.), Nachweis von Theerfarbstoffen im Wein 2605.

Preece (W. H.), specifischer Widerstand von Silber, Kupfer, reinem und käuflichem Eisen 370; Wärmewirkung des elektrischen Stromes auf Metalle 370 f.; Verwendung des Kupfers zu Telegraphendrähten 2649.

Prescott (A. W.) siehe Ewell (E.). Preufs (E.), Tabelle für die Bestimmung von Invertzucker neben Raffinose, neben Saccharose 2581.

Prevost (E. W.), Beschädigung der Pflanzen und Bäume durch Hüttenrauch 2760.

Prevost (J. L.) und Binet (P.), Wir-

kung von Medikamenten auf die Gallensecretion und Ausscheidung dieser Medikamente durch die Galle 2416.

Přibram (R.), Einflus der Gegenwart inactiver Substanzen auf die Drehung des Traubenzuckers, der Weinsäure 447; Weinsäurebestimmung, polaristrobometrische Analyse 2572; polaristrobometrische Bestimmung des Traubenzuckers 2580.

Price (R. C.), Untersuchung (Analyse) des Tscheffkinits von Nelson County, Virginia 571; siehe Catlett (C.).

Pringle (A.), Verhalten von Albuminbildern, von Bromgelatinebildern, von Platinbildern gegen Schwefelwasserstofflösung 2905.

Prior (E.), Untersuchung von Gerstenproben 2816, von bayerischen Malzsorten 2817.

Prip (A.) siehe Ostermann (H.).

Priwoznik, Untersuchung von Braunkohlen aus Siebenbürgen und Bosnien 2832.

Priwoznik (E.), Analyse von Chromerzen 2548; Analysen von weißem Roheisen und Schlacken aus Eisenerz, von Martinflußeisen 2638 f.; Untersuchung von Chromerz 2639 f.

Proskauer (B.), Schraubenquetschhahn 2608.

Prost (E.), Verhalten von weißem Gußeisen gegen Salzsäure 2634 f.; Analyse bleihaltiger Rückstände aus Zinkdestillationsöfen 2643.

Przybytek (S.), Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von Diisokrotyl und Derivaten (Octylerythrit) 812 f.; Untersuchung über Erythrendioxyd 1418; Untersuchung des Diisobutenyldioxyds 1432.

Pürthner (J. C.), Widerstandsmessung von Elektrolyten 368.

Puerta (E. de la), Nachweis von Anilinfarbstoffen im Wein 2605.

Pulfrich (C.), Lichtbrechungsverhältnisse des Eises und des unterkühlten
Wassers 427 f.; Refractometer zur
Untersuchung von Terpenderivaten,
Untersuchung von Cineol, Terpineol,
Dipenten, Sylvestren, Camphen 886 f.;
Brechungsexponent von Limonenmonochlorhydrat 890; Refractometer
2609; siehe Anschütz.

Pum (G.), Verhalten von Dibrombernsteinsäure - Aethyläther gegen Natriumäthylat: Bildung von Monobrommaleïnsäure - Aethyläther resp. Acetylendicarbonsäure - Aethyläther, Acetylendicarbonsäure - Methyläther, Dibrommaleïnsäure-Methyläther 1804; Dimalonylmaleïnsäure und deren Hexaäthyläther aus Dibrommaleïnsäure-Aethyläther, Salze und Derivate der Dimalonylmaleïnsäure, Umwandlung in Diglycolmaleïnsäure 1805 f.

Punsheon (R. K.), neuer Sprengstoff 2722.

Purdie (T.) und Marshall (W.), Einwirkung von Natriumalkoholaten auf Essigsäure-Ester und Alkohole (Essigsäure-Methyläther und tertiärer Butylalkohol gegen Natriumbutylat) 1690 f.

Puschl (C.), Verhalten der Gase zu. den Gesetzen von Mariotte und Gay-Lussac, Verhalten der Gase zum Mariotte'schen Gesetz bei sehr hohen Temperaturen, Zusammendrückbarkeit von Gasen und Flüssigkeiten 160; Siedepunkt von Flüssigkeiten 307.

Putensen (O.) siehe Claus (Ad.).

Quantin (H.), Verhalten von Tetrachlorkohlenstoff gegen Oxyde 534 f.
Quantin, Stickstoff bestimmung 2563.
Quincke (F.), Verhalten von Acenaphten gegen Salpetersäure: Bildung von Mononitroacenaphten 922;
Bildung von Dinitroacenaphten, von
Monoamidoacenaphten und Derivaten
923; Diamidoacenaphten und Salze,
Bildung von Mononitro-p-naphtochinon und Mononitronaphtalsäure aus
Mononitroacenaphten; Mononitro-ynaphtochinonanilid 924.

Quincke (G.), Untersuchung der Formen, welche Lamellen in Berührung mit Flüssigkeiten annehmen 198 f.; periodische Ausbreitung an Flüssigkeitsoberflächen 199; magnetische Eigenschaften (Diamagnetisirungsconstanten) der Gase 417 ff.

Quinquaud (Ch. E.), Einflus des Bückenmarkes auf die Zusammensetzung des Blutes und auf den Stoffwechsel 2408; siehe Gréhant.

Quirini (A.), Eriodyctionsäure im Eriodyction glutinosum 2359.

Raab (E.), Hydrazinnitrobenzolsulfosäurederivate: Triazonitrobenzolsulfosaures Kalium, Diazotriazobenzolsulfosäure 2155.

Rabbas (G.), Wirkung des Sulfonals 2452.

Babe (H.), Laboratoriumsturbine 2608. Bad (A. v.), Aufarbeitung des Suinters und des rohen Wollfettes 2849.

Rae siehe Molloy.

Raeine (Racine?) (S.), Verhalten von o-Phtalaldehydsäure gegen Harnstoff: Bildung eines Ureïds 1968; Acetyloxyphtalid aus o-Monobromphtalid 1969.

Ragosine (V. J.) und Dworkowitsch (P. S.), Schwefelsäureanhydrid aus den sauren Rückständen der Naphtagewinnung 2676.

Raich (S.), Zersetzungsgeschwindigkeit von Ammoniaksalzen durch Brom 71; Tabelle der Zersetzungsgeschwindigkeit 72.

Raikow (P.), Volumenometer 2610; neuer Heber 2611; Destillation im Vacuum 2612; Apparat zum Abfiltriren und Auswaschen von Niederschlägen im Vacuum 2613.

Ramann (E.), Zusammensetzung von Schlamm, Moor, Torf und Humus 2752.

Rammelsberg (C.), Verhalten von Quecksilberoxyd gegen Ammoniak, Untersuchung von Mercuriammoniumhydroxyd 650 f.; Mercuriammoniumchlorid (weißer Präcipität), Untersuchung 651; Mercuriammoniumsalze 652.

Ramsay (W.), Molekulargewichtsbestimmung von salpetriger Säure (Stickstofftrioxyd) und Untersalpetersäure 117; Versuche mit Grove's Gasbatterie 394.

Ramsay (W.) und Young (S.), Verdampfung und Dissociation (thermische Constanten des Propylalkohols) 333.

Ransom (F.), Emetin aus Cephaëlis tomentosa 2372.

Raoult (F. M.), Dampfspannung alkoholischer Salzlösungen (Tabelle) 193 f.; Dampfspannungen ätherischer Lösungen 196; Gefrierpunktserniedrigung und Leitungsvermögen wässeriger Lösungen 310 f.

Raschig (F.), Theorie des Bleikammerprocesses 2676; Darstellung von Hy-

droxylamin 2678.

Rathke (B.). Monophenylisocyanursäure und deren Silbersalz (Untersuchung), Darstellung eines vierten Triphenylmelamins, Verhalten der Salze, Triphenylthiammelin, Triphenylammelin 733 f.; Polymerisirung von Thiocarbonylchlorid (Chlorthioameisensäure-Methyläther), Constitution des polymerisirten Thiocarbonylchlorids 2117 f.; Tauroammelinanhydrid aus Aethylenthiammelin, Taurodiammelin. Tauroammelid 2124 f.

Rattenbury Hodges (E.) siehe Hod-

ges (E. Rattenbury).

Rattner (Carl), negative Natur organischer Radicale, Untersuchung über Dibenzylketon und dessen Derivate 694; Verhalten von Diphenylessigsäure-, von Methylmandelsäure-Methyläther, Bildung von dibenzylirtem p-Phenylendiëssigsäurenitril, Bildung und Eigenschaften der p-Phenylendibenzyldiëssigsäure und deren Salze, Verhalten von Cyankalium gegen p-Xylylendibromid (Xylylencyanid), Untersuchung von Isopropylphenyl-keton 695; Verhalten von Phenylbenzoylessigsäure - Methyläther und Desoxybenzoïncarbonäther 696.

Rau (M. H.), Methoden der Gerbstoff-

bestimmung 2573. Raulin (J.), Wirkung der Mikroorganismen (Hefezellen) auf Farbsubstanzen 2486.

Raupenstrauch (G. A.), Löslichkeit des Gypses 552; Condensation von Normalbutyraldehyd 1534.

Ravizza (F.), Wirkung des Reben-schnittes auf den Weinstock 2349.

Rawa (J.), Butterprüfung 2596.

Rawson (Ch.), Werthbestimmung von Indigo, Nachweis, Bestimmung von Magentaroth in Pflanzenfarben (Orseille, Persio) 2588.

Rawson (Ch.) und Knecht (E), Bestimmung von Theerfarben: Naphtolgelb S, Pikrinsäure, Azofarben 2588; Untersuchung westafrikanischer Indigosorten 2900.

Rawson (S. G.), Vorlesungsversuch zur Darstellung von Bor 537.

Rayleigh (Lord), relative Dichten des Wasserstoffs und Sauerstoffs 463. Rayınanın (B.), Saccharin (Rhamnosesaccharin, Lacton) aus Isodulcit, optisches Verhalten von alkoholischen Isodulcitlösungen 1427 f.; Constitution der Glycosen 2305; Verhalten von Rhamnose (Isodulcit) gegen Brom:

(Rhamnosaccharin). Rhamnolacton Rhamnonsäure, Oxydation der Rhamnose: Isodulcitsäure 2312.

Raymann (B.) und Kruis (J.), Untersuchung über Isodulcit 1425.

Reboux (E.), Reinigung von Alkohol 2809 f.

Rebs (H.), Darstellung und Eigenschaften von Wasserstoffpersulfid 471; Darstellung krystallirten Phosphor-Phosphorsesquisulfids. pentasulfids, Phosphortrisulfids 527; methylätherschwefelsaure Barvumsalze 2115 f.; äthylätherschwefelsaure Baryumsalze 2116.

Recoura siehe Berthelot.

Redzko, Bildung von Isobutyraldehyd, Isobutylenglycol, Isobutenol bei der Einwirkung von Brom auf Isobutylen in Gegenwart von Wasser 807.

Reeb siehe Schlagdenhauffen.

Reese (L.), Einwirkung von Phtalsäureanhydrid auf Amidosäuren: Darstellung von Phtalyldisarkosin; α-Leucinphtalavisäure aus Leucin und Phtalylchlorid 1983 f.; Veraschung schwer verbrennbarer Substanzen 2517; Phtalimidblau (resorcinphtalimidinsulfosaure Salze) 2900. Reese (W.) siehe Falkenau (L.).

Regener (W.), Herstellung eines Fällungsmittels für die Kunstdüngerbereitung 2757 f.

Rehkuh (E.), elastische Nachwirkung bei Silber, Gold, Glas, Kupfer, Platin,

Reichardt (E.), Zusammensetzung und Veränderung des Mastixharzes 2393 f.; Untersuchung und Begutachtung von Trinkwasser 2523; Analyse von Weinen 2791; Vorkommen von Kupfer in sauren Gurken und im Pflaumenmus 2825.

Reichmann (N.), localer Einfluss des Chlornatriums auf die Magensaftsecretion 2438.

Reid (A. F.), Tropfanalyse-Bestimmung des Alkohols in Gemischen mit Wasser 2516 f.

Reid (W. F.) siehe Borland (W. D.). Reillon (D. G.), Montagne (S. T.) und Bourgerel (O. L.), Gewinnung von Aluminium aus Schwefelaluminium 2626 f.

Reimann (K.) siehe Janovsky (J. V.). Reinhardt (C.), Warnung vor Anwendung von denaturirtem Spiritus als Brennstoff für Laboratorien, Salicylsäure zur Conservirung von Wein- und Citronensäurelösungen 2519; Bestimmung von Mangan im Roheisen 2553; Vorkommen von Cyantitanstickstoff 2694 f.

Reinitzer (F.), Cholesterin aus Gallensteinen: Cholesterylacetat, Bromcholesterylacetat, Cholesterylbenzoat, Natriumcholesterylat, Nitrocholesterin 2338.

Reinke (O.), Bestimmung der Stärke mit oder ohne Hochdruck 2805 f.; Vorkommen von Sarcina im Brunnenwasser 2812; Untersuchung von Malzproben 2817; Analysen von Bieren 2819 f.

Reis (M. A. v.), Einführung von einheitlichen, analytischen Methoden für Eisenhüttenlaboratorien 2517; Phosphorsäurebestimmung in Thomasschlacken 2538; Kohlenstoffbestimmung im Roheisen 2541.

Reischauer siehe Herzfeld.

Reissert (A.), Untersuchung von Ita-Condensationsconsäurederivaten : producte von \$-Anilidosäuren : Anilidobrenzweinsäure 2040; Identität der Pyranilpyroïnsäure mit Citraconanilresp. Mesaconanilsäure, Darstellung von Pyranilpyroinlacton (Citraconanil) aus Citraconsaure, Pyranilpyroïnsăurephenylhydrazid 2041; Pyranilpyroinsäure (y-Ketotetrahydrochinaldin-a-carbonsaure) und Salze 2041 f.; Anilbernsteinsäure (y-Keto-a-oxytetrahydrochinaldin - α - carbonsäure) und Salze 2042 f.; 3-Anilpropionsäure und Salze, 🦿 Ketodihydrochinolin aus Anilbernstein - resp. 3-Anilpropionsame 2048; N-Acetyl-y-ketodihydroy - Ketodihydrochinolinchinolin . hydragon; Constitution des Phenylannidocrotonsaure - Aethylathers (A-Anilbuttersaure-Aethylather), des y-Oxychinaldins, des y-Ketodihydrochinolius 2044 und 2044 Anm.: Dihydropyranilpyromsaure. Dihydropyrantipyrop lacton 2:44 ft; Desoxypyramipyron sauredibromid. Monobromdesoxy pyramilpyromsaure. Desoxy pyramipy romsaure 2045; N-Phein the Letter - way - Am - dimethy i-Aanilido-eq-terrally drop yridinearb. Esaurelacton 2045 f.: N. Phenyler-shiketodemy dimethyled amiliated pipe maincorbonsaure. Lacton und Saire. N-Phenyler endiketo-fee, dimethylesnitromulaloietrahydrepyralin 2046.

Rempel (R.), Apparat zur Bestimmung der Trockensubstanz in Gerste, Malz etc. 2614.

Remsen (Jra), Grundzüge der theoretischen Chemie 4.

Renard, elektrische Batterie für den Ballon La France 2619.

Renard (A.), Verhalten von Diterebenthyl, Bildung von Diterebenthylen und Derivaten 901; Untersuchung der Kohlenwasserstoffe des Harzöls: Didecen, Diterebenthyl, Diterebenthylen 901 f.; Bestandtheile von Harzölen: Diterebenthyl, Diterebenthylen, Didecen 2386.

Renault (L.), Nachweis von Indican im Harn 2600.

Reusch (H.) siehe Lellmann (Eug.). Reuter (F.) siehe Anschütz (R.).

Reverdin (F.) siehe Harpe (C. de la).

Reverdin (F.) und Harpe (C. de la), Bestimmung von p-Nitrotoluol 2567 f. Reverdin (F.) und Nölting (E.), Constitution des Nanhtalins und

Constitution des Naphtalins und seiner Derivate 906.

Rey (J.), Coaksgewinnung am Platze der Stahlhütten 2638.

Reye (G. W.), festes Material aus Infusorienerde 2731 f.

Reyher (R.), Untersuchung der inneren Reibung wässeriger Lösungen anorganischer und organischer Verbindungen (Tabelle) 225 f.; innere Reibung in Beziehung zum Leitungsvermögen von Lösungen 227.

Reynaud (M.). Papierstoff aus den Blättern der Zwergpalme 2854.

Reynolds (Edgar J.), Einwirkung von Brom auf Ferrievankahum 715 £

Reynolds (J. Emerson). Verhahen von Allyl- und Phenylthocarbamid gegen Siliciumtetrabromid: Octoblythiocarbamid - Siliciumtetrabromid: 2197 f.; Verhalten von Octoblocarbamid-Siliciumtetrabromid regen Alkohoi: Tetrathiocarbamidanimomiumbromid. Trithiocarbamidanity/bromid Verhalten von Thiocarbami gegen Halogenverhniumgen 2196. S.h.: umtetra; henviamid 2199.

Rey-Pailhade J. der, Philimbou m. der Hefe 1968.

Riban J. Bestimmung und Scherdung des Zinks 1884.

Ricciardi L. Vilkancheme 4% Richard, Krystelltorm von Ansgymhydrochlora 22% Richard (P.), Verhalten der Wolle (gegen Phenole), Ueberführung in eine Diazoverbindung 2863.

Richards (Th. W.), Atomgewichtsbestimmung von Kupfer 104 ff.; Bildungswärmen der Chloride und Sulfate 322; siehe Cooke (J. P.).

Richards (W. A.) siehe Watts (J. J.). Bichardson (H. A.) siebe Norton

Richardson (Cl.), Pflanzen aus Texas und Neu-Mexiko als Nahrungs- und

Futtermittel 2825 f.

Richardson (W. H.), oxyazonaphtalinsulfosaures Phenylhydrazin, Phenylhydrazinsalz des Naphtolgelb S 1352; Derstellung eines o-Chinons des Anthrachinons 1685 f.

Bicharz (F.), Geschwindigkeit von Gasmolekülen (kinetische Gastheorie) 299; elektrolytische Entstehung von Ueberschwefelsäure und Wasserstoffsuperoxyd an der Anode 394; Constitution der Superoxyde 460 ff.

Riche (A.), Wirkung der Nickelsalze 2445; siehe auch Laborde.

Richet (Ch.) siehe Hanriot (M.);

siehe Langlois (P.). Bichmond (H. D.) siehe Hehner (O.). Richter (G.) siehe Majert (W.).

Richter (V. v.), Bildung von Dinitrophenylessigsäure - Aethyläther, Darstellung aus Malonsäureäther 2070 f., Dinitrophenylmalonsäure - Aethyläther, Verhalten von Dinitrophenylessigsäure-Aethyläther gegen o-p-Dinitrobrombenzol und Natriumäthylat (Bildung von Didinitrophenylessigäther 2071 f.; Didinitrophenylmethan, Trinitrotriphenylmethan (Trinitrophenylcarbin) 2072 f., Verhalten von o- und p-Mononitrobenzylcyanid (Einflus der Cyangruppe auf die chro-Natur der Nitrophenylgruppe), Constitution der Rosaniline, Carbinfarbstoffe, Carbine, saure Carbine (Carbinsäuren), Rosanilinsalze (Triamidophenylcarbinchlorid), Constitution der Salze des Malachitgrüns, der Hexamethylrosaniline 2073 f.

Ridsdale (C. H.), Bestimmung des Vanadiums 2556; Chromometer zur Bestimmung des Kohlenstoffs und Kupfers im Stahl, des Ammoniaks im Kalihydrat 2609; Apparat für colorimetrische Bestimmungen 2866.

Riebeck (E.), Hornblendegranit (Riebeckit) 545.

Riecke (E.) siehe Meyer (V.). Riedel (J. D.), Sulfonal 2117.

Riedlin (G.), antiseptische Wirkung des Jodoforms, der ätherischen Oele (Terpentinol, Lavendel-, Eucalyptus-, Rosmarinöl), von Jodol, von Perubalsam, von Anilin 2465.

Rieger (J.), Darstellung von Glyoxalbutylin 1007 f.; Darstellung, Verhalten des Oxalats, des Chloroplatinats 1008; Darstellung, Eigenschaften von Oxalinbasen: Oxalmethylbutylin, Oxalathylbutylin, Oxalpropylbutylin 1008 f.; Oxalisobutyl-, Oxabutyl-, Oxalisoamylbutylin, Glyoxalisobutylin 1009; Oxalmethylisobutylin, Oxalpropylisobutylin, Oxalisoamylisobutylin 1010.

Riemann (H.) siehe Schliephacke. Rigby (J. S.), Herstellung von Cement 2735.

Righi (A.), elektromotorische Kraft des Selens 365; Wirkung des Lichtes auf statische elektrische Ladungen 403 f.

Rigollot siehe Gouy.

Rimpau (T. H.), Düngungsversuche mit Chilisalpeter 2743.

Ring (C. M.), Extractionsapparat zur Fettbestimmung 2618.

Ripper (M.), Nachweis von Salicylsäure im Wein 2604 f.; Prüfung des Weines auf Borsäure 2605; Borsäure als normaler Bestandtheil der Naturweine 2796.

Ris (C.), Untersuchung von Derivaten aus Brenzcatechin und Alkylendiaminen: salzsaures Aethylen-o-phenylendiamin, Diacetyläthylen-o-phenylendiamin 1121, Dimethyläthylen-ophenylendiaminjodmethyl, Monomethyläthylen-o-phenylendiamin, Pro-pylen-o-phenylendiamin 1122 f.; Condensationsproduct aus o-Diphenylenketoncarbonsäure und Phenol: Silbersalz, Diacetylverbindung, Reduction zu Fluoren, Benzol und Phenol, Resorcinderivat der o-Diphenylenketonmonocarbonsäure 2088 f.

Ritsert (E.), Nachweis von Phenacetin von Antifebrin im Phenacetin 2575; Untersuchung von Sulfonal 2576; Nachweis von Phenacetin im Harn 2600.

Rivière (Ch.) siehe Chappuis (J.). Roberts - Austen (W. Chandler), periodisches Gesetz 6; Eigenschaften der Metalle und Legirungen 2653; siehe Tilden.

Robinson (W. S.) siehe Jackson (C. Loring).

Rocques (H.) siehe Girard (Ch.).

Rocques (X.), Untersuchungsmethode von natürlichen Branntweinsorten

Rodewald (H.), Wärme und Kohlensäureabgabe athmender Pflanzentheile (Aepfel) 2346.

Rodger (J. W.) siehe Thorpe (T. E.).

Rodzjanko (A.), Verhalten von p-Azobenzoësäure gegen Salpetersäure: Bildung von Mononitro- resp. Dinitrop-azobenzoësäure (Salze, Aethyläther)

Röhmann (F.), Secretion und Resorption im Dünndarm 2441.

Röhrig (A.), Untersuchung schwefligsaure Salze 472 ff.

Römer (H.), Reductionsproducte der Oxvanthrachinone (Desoxydihydro-Desoxydihydroanthraflavinsäure, flavo- und Desoxydihydroïsopurpurin) 1620 Anm.

Röntgen (W. C.), Versuche zur Erzeugung einer elektrodynamischen Kraft durch Bewegung eines Diëlektricums im homogenen elektrischen Felde 404.

Röntgen (W. C.) und Schneider (J.). Compressibilität von Wasser, Apparat zur Bestimmung (Piëzometer) 207; Compressibilität von Steinsalz, Sylvin, wässeriger Chlorkaliumlösung und Chlorkaliumpulver 207 ff.

Röse (B.), Oxydation von Aethylalkohol 2568 f.; Fettgehalt der Milch 2594 f.; Butterprüfung 2596.

Rösler (L.), Untersuchung von Mosten und Weinen aus Bosnien und der Herzegowina 2793 f.; Untersuchung von Malzextractbieren 2819.

Röfsler, Silberbestimmung in Silber-Kupfer-Legirungen 2559; Gewinnung von Kobalt und Nickel aus Abfalllaugen 2641.

Rössler (H.), Vorkommen von Kobalterzen 589 f.; Genauigkeit bei Silberproben 2649.

Roger, giftige Eigenschaften Kupfersalze 2442.

Roger (G. H.) siehe Charrin.

Rohn (8.) und Wichmann (H.), Versuche über Bierfiltration 2815.

Rokitansky (P. von), Menge der

flüchtigen Fettsäuren im Menschenharn 2430.

Roller (J.), Darstellung von Ränderwachs 2907; Actzung von Kupfer 2907.

Romburgh (P. van), Darstellung des Nitramins des Tetramethyl-m-phenylendiamins 1131 f.; Trinitrophenylendimethyldinitramin, Trinitredimethyl-m-phenylendiamin 1132; Untersuchung von Derivaten des Tetramethyldiamidodiphenylmethans: Tetranitrodimethyldinitramidodiphenylmethan, Tetranitrodimethyldiamidodiphenylmethan, Tetranitrodiamidobenzophenon 1132 f.

Roos (J.), schwefelhaltige Abkömmlinge des Chinolins: Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von a-Thiochinclin 1189 f.; a-Thiochinolindisulfid, Aethyl-a-thiochinolin und Salze 1190, Darstellung von y-Methylcarbestyril, Umwandlung in y-Methyl-«thiochinolin (a-Thiolepidin) 1191, y-Methyl-α-thiochinolindisulfid, γ-Methyl-α-äthylthiochinolin und dessen Chloroplatinat, Darstellung, Eigenschaften von a-Methyl-y-thiochinolin. α - Methyl - γ - athylthiochinolin und dessen Chloroplatinat 1192.

Roosen (Oscar) siehe Behrend (Ro-

bert).

Roozeboom (H. W. Bakhuis), Dissociation von Hydraten, chemisches Gleichgewicht 27: Umwandlungstemperatur von Doppelsalzen 27 f.; Untersuchung über das Vorkommen von Gashydraten in Lösung 183.

Rosenstichl (D. A.) siehe Poirrier (A. F.).

Rosenthal (J.), calorimetrische Untersuchungen an Säugethieren (Calorimeter) 2394.

Rosenthal (W.), Verhalten von Photoxylin 2725.

Roser (W.), Untersuchung über Derivate des Indens und deren Bildungsweisen (Inden, Hydrinden, Indon) 877; Verhalten von Zimmusurederivaten und anderer aromatischer Säuren gegen Schwefelsäure 877 f.; Untersuchung von Diphensuccindon 1609 f.; Isodiphensuccindon, Diphensuccindondioxim, Diphenylhydrand des Diphensuccindons 1610; Diphensuccinden, Constitution von Diphensuccindon 1611; Darstellung, Eigenschaften, Methylather der y-Methyl-

inden -  $\beta$  - carbonsaure, Methylinden,  $\gamma$ -Methylinden,  $\gamma$ -Methylinden- $\beta$ -carbonsäuredibromid und Methyläther,  $\alpha$  - Monobrom -  $\alpha$  - methylindencarbonsäure und Methyläther 2051 f.; Monochlormethylindencarbonsaure-Methyläther, γ-Methylhydrinden-β-carbonsäure und Salze 2052; Tarconin- und Jodtarconinmethylsuperjodid 2265; Verhalten Jodtarconinmethyljodid: gegen Jod (Bildung von Superjodid), gegen Chlor (Jodtarconinmethylchlorid), Jodtarconin, Jodtarconinhydrochlorid, Tarconinmethyljodid: Verhalten gegen Jod (Bildung von Superjodid), gegen Chlor (Tarconinmethylchlorid 2266; Tarconinmethylhydroxyd, Methyltarconinsäure und Salze 2267; Bromtarconinmethylsuperbromide 2267 f.; Bromtarconinmethylbromid und Salze, Methylbromtarconinsäure 2268; Narcotinmethyljodid, Narcotinmethylchlorid und Salze, Narcotinmethylhydroxyd, Pseudo-Verhalten. narceïn (Eigenschaften, Salze) 2269 f.; Unterschied des Narceïns vom Pseudonarceïn, Narcotinäthyljodid, -bromid, -chlorid, -hydroxyd, Homopseudonarcein resp. Pseudohomonarceïn und Salze 2270 f.; Verhalten des Cotarnins gegen Jodmethyl: Cotarninhydrojodid, Cotarnmethinmethyljodid, Cotarnmethinmethylchlorid, -platinchlorid, -ferricyanid, -superjodid, Spaltung des Chlorids in Trimethylamin und Cotarnon 2271; Cotarnonoxim, Cotarnsäure, Cotarnsäureanhydrid, Constitution des Cotarnins, Jodäthyl- und Chlorbenzylderivate des Cotarnins 2272; Jodmethylderivat des Hydrastinins: Verhalten gegen Natronlauge (Bildung eines neutralen Productes) 2272 f.; Constitution von Cotarnin, von Cotarnmethinmethyljodid (Methylcotarninmethyljodid), von Cotarnon, von Cotarnsäure, von Cotarninhydrojodid, von Hydrocotarnin, Acetylhydrocotarninessigsäure 2273, von Hydrastinin, von Hydrohydrastinin, Oxyhydrastinin 2274; Darstellung von Narceïn und Homonarceïn 2709. Roser (W.) und Haselhoff (E.), Darstellung von Dibromindon und Derivaten aus Phenylpropiolsäure: α- und β-Dibromzimmtsäure 1589; Eigenschaften von Dibromindon, Dibromindonoxim, Tetrabromhydrindon 1590;

Tribromindonoxim, Verhalten von Tetrabromhydrindron gegen Natronlauge (Bildung von Tribromvinylbenzoësäure), Verhalten von Dibromindon gegen Chlor (Bildung von Dibromdichlorhydrindon) 1591; Darstellung von Dichlorindon aus Phenylpropiolsaure 1591 f.; Bromjod-, Chlorbrom -, Anilidochlor -, Anilidobrom-, Piperidobromindon 1592; Monochloroxy-, Monobromoxyindon, Monochlorbrom - und Dibromdiketohydrinden aus Bromoxyindon 1592 f.; Verhalten von Dichlorindon gegen Malonsäure-Aether: Bildung der Verbindung C<sub>25</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub> 1593.

Rosin (H.), Wirkung des Sulfonals 2462.

Roster (G.), Kohlensäuregehalt der Luft und des Bodens von Florenz 532. Rota (M.) siehe Albertoni (P.).

Roth (C.), Darstellung von Roburit 2721 f.

Rouff (V. und E.), Darstellung von Chrom und Chromlegirungen 2630. Roult (J.), neue Methode der Helio-

gravure 2907 f.
Rousse (A. I.) Milchweege (Gerlach-

Rousse (A. L.), Milchwaage (Gerlachdensimeter) 2610.

Rousseau (G.) und Bernheim (J.), Darstellung krystallisirter Eisenhydroxyde (Ferrite) auf trocknem Wege 575 f.; Verhalten von Eisenhydroxyden gegen Kaliumhydroxyd 576 f.; Verhalten des Baryumferrats beim Erhitzen 577 f.

Roussin (Z.) siehe Poirrier (A. F.). Roux (L.) siehe Louise (E.).

Roux (L.) und Louise (E.), Dampfdichtebestimmung von Aluminiumäthyl 146, von Aluminiummethyl 147.

Rovan (E. J.), Bestimmung des Heizwerthes von festen und flüssigen Brennmaterialien 2829 f.

Rowland (H. A.) und Bell (L.), Einwirkung eines Magnetfeldes auf chemische Vorgänge 822.

Rozański (Br.) siehe Niementowski (St.).

Buddiman (E. A.), Chininbestimmung 2584.

Budek (E.), Gewinnung eines reinen Kefirfermentes 2775.

Rudelius (C.), Darstellung von Platinverbindungen aus Alkylsulfiden 1419 Anm.; Krystallform von Platinäthylsulfinjodid 2205; (α-) Platosemidipropylsulfinchlorid,  $(\beta-)$  Platopropylsulfinchlorid. Platosäthylpropylsulfiniodid, Platopropylisopropylsulfiniodid, Platosäthylisopropylsulfinjodid, Platodipropylsulfinchloroplatinit 2207 f.; Platopropylsemidisulfinoxychlorid, -semidisulfinjodochlorid 2208 f.; Platopropylsulfinbromid, -jodid, Platopropylsemidisulfinnitrit, -α-nitrat 2209; Platopropylsemidisulfinoxynitrat, Platopropylsulfin- $\beta$ -nitrat, - $\beta$ -sulfat, - $\beta$ chromat, -β-oxalat, -β-rhodanid, Platopropylsulfinchloroplatinit, -jodoplatinit, -chloromercurat 2210; Platinpropylsulfinchlorid, -bromid, -bromochloride, -oxynitrat, -nitrat, Platoïsopropylsulfinchlorid, -bromid-, -jodid, -rhodanid 2210 f., Platinisopropylsulfinjodid 2212; siehe Blomstrand (C. W.).

Rudolph (F.), Petrographie der Anden von Peru und Bolivia 544.

Rudolph (O.), Untersuchung von Phenylhydrazonen: m-Toluylaldehydphenylhydrazon, Cuminolphenylhydrazon, Diphenylacetaldehydphenylhydrazon 1377; m- und p-Oxybenzaldehydphenylhydrazon, Anisaldehydphenylhydrazon, Piperonal-, β-Resorcylaldehyd-, Resorcindialdehyd-phenylhydrazon 1378.

Rücker (A. W.), Molekularkräfte 74. Rüdorff (F.), Constitution der Lösungen, Existenz und Nichtexistenz von Molekularverbindungen (Doppelsalzen) in Lösung 242 bis 250; Verbindung von Arsentrioxyd mit Bromnatrium und Jodnatrium 529; Darstellung, Krystallwassergehalt von blauem Calciumkupferacetat 1717; elektrolytische Abscheidung des Kupfers 2557.

Rügheimer (L.), Darstellung von Hippuroflavin aus Hippursäure-Aethyläther, Eigenschaften, Verhalten, Constitution 1214; Dibenzamidodioxytetrol aus Hippursäure-Aethyläther (Benzoylamidoëssigsäure-Aethyläther) 1467; Zersetzung von Dibenzamidodioxytetrol in Diamidoaceton, Tribenzamidophloroglucin aus Hippursäureäther 1468.

Rügheimer (L.) und Schramm (C. G.), Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf äthylmalonsaures Anilin und äthylmalonsaures o - Toluidin: Bildung von α-Monochlor-β-äthyl-γoxychinolin 1183; Bildung und Eigenschaften von β-Aethyl-γ-oxycarbostyril, α-Monochlor-β-āthyl-γ-oxy-otoluchinolin, β-Methyl-β-oxy-o-tolucarbostyril, α-Monochloroxybutyranilid-Phenylcarbylamin 1184; Verhalten von α-Dichlorbutyranilid, Darstellung und Eigenschaften, o-Chloroxybutyro-toluid-o-Tolylcarbylamin 1185 f.

Ruer, Phenylglycerinsäure aus Zimmtsäure 1710.

Ruffer (A.) siehe Charrin (A.).

Ruhemann (J.), chemische Reaction von Pilzelementen in dem Sedimente eines Brunnenwassers 2480.

Ruhemann (8.), Citrazinsäureamid aus Aconitsäure-Methyläther, Verhalten von Trichlorcitrazinamid gegen Anilin 1860 f.; siehe Skimer (Sidney).

Ruhemann (8.) und Carnegie (D. J.), Verhalten von Aceton mit fettsauren Ammoniumsalzen beim Erhitzen mit Phosphorsäure-Anhydrid: Bildung von Dehydrotriacetonamin, eines neuen Hydrats des Isopropylalkohols 1712 f.

Ruhemann (S.) und Elliot (W. J.), Darstellung von Phenylhydrazinisonitril, Nitroverbindung und Sulfosäure 1397 f.

Russel (W. J.) und Abney, Einwirkung von Licht auf Wasserfarben 2866 f.

Rutgers (J.), Untersuchung über den Nährwerth vegetabilischer und animalischer Eiweisstoffe 2400.

Rya (H.), Massanalyse von Eisenerzen mittelst Kaliumdichromat 2549.

Rydberg (C. F.), Veränderungen im physikalischen Zustande des Stahles beim Anlassen 2638.

Rydberg (J. R.), periodisches Gesetz 5 f.; Valenz, Atomgewichtezahlen 6. Bywosch, Wirkung der Gallensäuren (chenocholsaures Natrium, glykocholsaures Natrium) 2450.

Sabatier (P.), Geschwindigkeit der Umwandlung von Metaphosphorsäure in Orthophosphorsäure 61 f.; Darstellung, Eigenschaften einer Chlorwasserstoffverbindung des Kobaltchloriürs 589; Chlorwasserstoffverbindung des Kupferchlorids 619 f.

Sabine (W. C.) siehe Trowbridge (J.).

Sachse (H.), Configuration des Benzolmoleküls, "Ecken-" und "Kantenverbindung" 832 f.; Untersuchung
von Dianthrylderivaten: Dianthryltetrahydrür, Dibromdianthryl, Dichlordianthryl 926; Halogenadditionsproducte des Dianthryls: Dichlordianthryloctochlorid 955 f.; Hexachlor-, Hexabromdianthryl, Dibromdianthryloctobromid 956.

Sack (C.), Thermometer für ärztliche Zwecke 2610.

Särnström, Bestimmung von Mangan 2551.

Saglier (A.), Verbindungen von Halogenkupfer mit Anilin 1064.

Saidemann (N.), Darstellung von Aluminium acetico-tartaricum 1717. Saint Martin (L. de), Bestimmung von Chloroform 2567.

Salamon (Gordon) siehe Hood (J.). Salcher (C.), Zinkdruckverfahren 2910.

Salcher (P.) siehe Mach (E.).

. Salkowski (E.), basische Eigenschaften des Kreatinins 737 f.; Verhalten von Kreatinin-Chlorzink gegen Ammoniak 738; Farbenreactionen des Eiweifs (Millon'sche Reaction, Xanthoproteinreaction, Reaction Eintheilung Adamkiewicz), Gruppen 2837; Einfluss der Phenylessigsäure auf den Eiweifszerfall 2399; Verhalten von Kohlenoxydhämoglobin gegen Natron 2413; spontane Zersetzung des Bilirubins 2416 f.; Entwickelung von Schwefelwasserstoff im Harn durch Bacterien 2431 f.; Urobilin im Harn 2432; Untersuchung von Speichel bei Angina tonsillaris catarrh. 2434; Verhalten des Benzoësäureanhydrids im Organismus 2448; Bildung von flüchtigen Fettsäuren bei der ammoniakalischen Harngährung 2462 f.; antiseptische Wirkung des Chloroformwassers auf Fermente und Bacterien, Anwendung als Conservirungsmittel 2464; Untersuchung über das eiweifslösende Ferment der Fäulnissbacterien und seine Einwirkung auf Fibrin 2513 f.

Salmon (E. H. R.) siehe Meldola (R.).

Salomon (G.), Wirkung des Paraxanthins 2451.

Salomonsen (C. J.) und Levison (F.), Versuche mit Desinfectionsapparaten 2771.

Salvatori (S.), Butterprüfung 2596.

Salzer, Vanillin im Weingeist 2807. Salzer (Th.), Verhalten organischer Säuren gegen Chromsäure resp. Kaliumpermanganat 1711 f.; Nachweis von Weinsäure in Citronensäure 2572 f.; Verhalten von Acetanilid

(Antifebrin) gegen Chlorkalk 2575. Samelson, Bestimmung der Fettsäuren in Seifen 2574.

Samek (J.), Düngungsversuche für Kleegras 2745, 2751.

Samuel (A. H.), Ursprung des Petroleums 2839.

Sandrucci (A.), Gleichungen für die Wärmecapacität (specifische Wärme bei constantem Volum und Druck) 297 f.

Sanna-Salaris (G.) siehe Malerba (P.).

Sanson siehe Henninger.

Sartori (G.), Butterprüfung 2596; Untersuchung von Schafmilch 2774.

Sattler (H.), Untersuchung über Schweinfurter Grün 2869 f.

Savastano (L.), Wirkung des Rebenschnittes auf den Weinstock 2349.

Savelsberg (C.), Reinigung des Kesselspeisewassers (Schlamm - Sammler) 2829.

Sauer (A.), Hornblendegranit (Ribeckit) 545.

Saytzeff (A.), Oxylactone 1711.

Saytzeff (Mich., Const. und A.), feste Oelsäure aus Oxystearinsäure: Untersuchung, Salze, isomeres Oelsäure-dibromid aus Oxystearinsäure, 1916 f., isomere Dioxystearinsäure, isomere Monojod-, isomere Oxystearinsäure 1918; Constitution der isomeren Monojodstearinsäuren, der festen Oelsäure, Oxydation der festen Oelsäure, Oxydation der festen Oelsäure zu Dioxystearinsäure, Verhalten gegen Schwefelsäure: Bildung zweier isomerer Oxystearinsäuren 1919.

Scala (A.) siehe Nasini (B.).
Scamoni (G.), Verbindung des photolithographischen Umdruckes mit Guillochir-, Linir- und Relief-Maschinenarbeit, abgetonte Aetzung desselben 2907, Heliographien 2908.

Schäfer (L.), Alkaloidgehalt von Chinarinden aus Bolivien 2372.

Schärges, Bestimmung der Blausäure im Chloralcyanhydrat 2564; siehe Kaiser.

Schalck, Oxylacton aus Isoctylensäure 1710.

Schall (C.), Apparat zur Bestimmung der Dampfdichte 124.

Schall (C.) und Dralle (C.), Untersuchung von Brasilin: Krystallform von Tetramethylbrasilin (Brasilintetramethyläther), Bildung von Trimethylbrasilin (Brasilintrimethyläther), Acetylderivat, Bromderivate des Brasilins und Tetramethylbrasilin 2302; Oxydationsproduct des Brasilins: C<sub>20</sub> H<sub>14</sub> O<sub>9</sub> 2303.

Schall (R.), Umwandlung von Ketoximen in Pseudonitrole: Untersuchung an Acetoxim, Methyläthylketoxim, Diäthylketoxim, Methylhexylketoxim (Bildung von Methyl-, Butyl-, Amyl-

pseudonitrol) 1338 f.

Schanz (O.), Malzuntersuchungen 2817.
Scharizer, Krystallform des Bertrandits 560.

Schauenburg (M.), Herstellung künstlicher Steinmassen 2731.

Schaumann (H.), Eiweisbestimmung im Harn 2601.

Scheffer (J. D. R.), Diffusion von Lösungen organischer Säuren und Salze (Apparat) 275 ff.

Scheibe (R.), Krystallform des Hydrastinäthyljodids 2277.

Scheibler (C.), Bestimmung der Raffinose 2581; Wirkungsweise des Pergamentpapieres bei der Osmose 2789; siehe Kiliani (H.).

Schelle (R.) siehe Classen (A.).

Schenk (A.) und Michaelis (A.), Dimethylamidophosphenylchlorid, dimethylamidophosphenylige Säure und Natriumsalz 2224 f.; Dimethylamidophenylphosphinsäure, p-Quecksilberdimethylanilin (Dimethylamidoquecksilberdiphenyl 2225; Dimethylamidotriphenylphosphin, Hexamethyltriamidotriphenylphosphin, Verhalten von Diphenylamin gegen Phosphorchlorür (C12 H10 NPO) 2225 f.

Schepper (Yssel de) siehe Yssel de Schepper (H.) siehe Geitel (A. O.).

Scherer (R.), Zinkätzung 2907.

Schering (E.), Aluminiumbronzen 2654.

Schertel (A.), Analysen von Producten der Bleiarbeit 2641 ff.

Scheurer-Kestner, Calorimeter zur Bestimmung des Heizwerthes von Steinkohlen 328; Bestimmung der Verbrennungswärme von französischen Steinkohlen 328 f. Scheurer-Kestner und Meunier-Dollfus, Steinkohlenuntersuchungen (Heizwerthe) 328.

Schiff (H.), Untersuchung von Aldehyd- und Acetondisulfiten organischer Basen 1072 f.; Untersuchung über Isomere der Gerbsäure: Dipyrogallocarbonsäure, Salze, Acetylverbindung, Aethyläther 1944 f.; Phloroglucincarbonsäure gegen Phosphoroxychlorid, Diphloroglucincarbonsäure 1945 f.; α-Kresotin- resp. Parahomosalicylsäure aus p-Kresol, Tetrakresotid, Hexakresotid, Ammoniumkresotat. α-Kresotamid, α-Kresotanilid 1946 f.; Additionsproducte von Glycose und Rohrzucker mit Aldehyden und Ketonen 2307 f.: Glycose - Benzaldehyd, -Salicylaldehyd, -Cuminol, -Furfurol, -Acetaldehyd, -Helicin (-Glycosalicylaldehyd), Saccharose-Furfurol und -Oenanthol, Glycose - Methylnonylketon, - Acetessigäther, - Campher, Saccharose - Campher, Constitution der Additionsproducte 2308; Verhalten des Milchzuckers 2308 f.

Schild (H.) und Kiersch (B.), Verhalten von Kohlenstoff gegen Eisen (Annahme einer Legirung) 573 f.

Schiller (H.), Wirkung des Wassergases auf den thierischen Organismus 2444.

Schimper (A. F. W.), Bildung von Kalkoxalat in den Laubblättern 2361.

Schindler (C.), volumetrische Phosphorsäurebestimmung 2536; volumetrische Bestimmung der Molybdänsäure und des Bleies 2555 f.

Schiwopisszeff (N. A.), Untersuchung von Hydrastis canadensis 2375.

Schkatelow (W.), Säure C<sub>40</sub>H<sub>58</sub>O<sub>5</sub> aus dem russischen Terpentin von Pinus silvestris 2394.

Schlagdenbauffen (F.) s. Heckel (E.).

Schlagdenhauffen und Reeb, Untersuchung der Samen von Coronilla scorpioïdes, C. varia, C. glauca, C. juncea, C. pentaphylla 2373.

Schlaugk (M.) siehe Dürkopf (E.). Schleiermacher (A.), Wärmeleitung der Gase 316.

Schliephacke und Riemann (H.), Chlorkaliumfabrikation 2681.

Schlösing (Th.), laugsame Verbrennung organischer Substanzen (Tabak) 704 f.; Beziehungen des Stickstoffs der Atmosphäre zur Ackererde 2350; Bestimmung des Kohlenstoffs und Stickstoffs in der Ackererde 2351; Darstellung von Chlor aus Chlormagnesium 2674.

Schlösser (A.) siehe Fittig (R.). Schlumberger (M.), Erzeugung von Seidenglanz auf Buntpapier 2855. Schmid (J.) siehe Heinzerling

(Chr.).

Schmidlin siehe Krafft (F.).

Schmidt (A.) siehe Wurster (C.).

Schmidt (A. W.) siehe Nietzki (R.). Schmidt (C.), Analyse des Wassers der Thermen von Neu-Michailowsk 2669.

Schmidt (E.), Umwandlung von Hyoscyamin in Atropin 2241; Alkaloïde der Scopolia Hlardnackiana: Hyoscyamin 2243; Papaveraceen-Alkaloïde: Zusammensetzung des Chelerythrins, Vorkommen von Chelidoniu in Stylophoron diaphyllum, Alkaloïde aus Chelidonium majus 2279 f.; Berberinaceton: Verhalten gegen Kohlensäure (Berberincarbonat) 2280; phenolartiger Körper (Eugenol) des Betelöls 2389.

Schmidt (E.) und Henschke (H.), Alkaloïde der Wurzel von Scopolia japonica: Atropin, Hyoscyamin, Tropin, Hyoscin, Cholin 2242 f.

Schmidt (E.) und Stromeyer (W.), Untersuchung über Eisen(hydroxyd)-

saccharat 2322.

Schmidt (E.) und Wilhelm (F.), Untersuchung von Hydrastin; Vorkommen von Canadin (?) in der Hydrastiswurzel, Salze des Hydrastins 2276; Hydrastinäthyljodid 2276 f.; Hydrastinäthylammoniumbydroxyd, Hydrastinäthylchlorid, Oxydation des Hydrastins: Bildung von Opiausäure, von Hydrastinin 2277, Hemipinsäure und Nicotinsäure aus Hydrastin, Beziehungen des Hydrastins zum Narcotin 2278.

Schmidt (F.) siehe Nietzki (R.).

Schmidt (F.) und Hänisch, Extractionsapparat zur Fettbestimmung 2618.

Schmidt (Fr.) und Hänsch, optische Bank (zur Darstellung der Spectralanalyse) 423; Gasverbrauch, Lichtstärke des Leuchtgassauerstoffgebläses und des Zirkonlichtes 2838.

Schmidt (F. W.), spectroskopische Untersuchung des Hystazarins 1625; siehe Krüfs (G.); siehe Norton (T. H.).

Schmidt (G.) siehe Gattermann (Ludwig).

Schmidt (O.), Gewinnung von Aluminiumbronze 2657.

Schmidt (V.), Neusilberlegirung 2658. Schmidt (W.), Bestimmung des Milchfettes 2595.

Schmitt (Th.) siehe Fischer (E.). Schnabel (C.), Analyse goldhaltiger Kiese aus Amerika 2651 f.

Schnafs, Lucigenbeleuchtung 2838.

Schneider, Eigenschaften, Analyse von Manganerzen (Inesit) aus dem Dillenburgischen 596; Darstellung von Hefeculturen 2490.

Schneider (A.), Dialysator für Versuchszwecke 2613; Denaturirungsmittel für Spiritus 2812; siehe

Lübbert (A.).

Schneider (Alb.) und Hofmann (A. W.), Darstellung, Eigenschaften von Citrotri- und -dicumidid aus Citronensäure und Pseudocumidin 1862 f.; Citrodicumididsäure und Salze, einbasisch citroneusaures Cumidin 1863; Citrobenzidylsäure (aus Citronensäure und Benzidin) und Salze, Verhalten von Benzidin gegen Citronensäure - Trimethyläther, Darstellung. Eigenschaften von neutralem citronensaurem Benzidin 1864; Citrotoluylendiamin aus Citronensaure und Toluylendiamin, neutrales citronensaures Toluylendiamin (Umwandlung in Citrotoluylendiamin), Nitrirung von Citrotrianil: Citrotrinitrotrianil 1865; Verhalten von citronensaurem Natron gegen Cyanurchlorid: Bildung Citrychlorid, Verhalten von Aconitsaure gegen Benzidin, gegen Toluvlendiamin (Aconitotoluylendiaminsäure) 1866; Verhalten von Aconitsäure - Trimethyläther gegen Ammoniak 1866 f.

Schneider (E. A.), Verhalten der Silicate (Feldspathe) gegen Salzsäure zur Erkennung ihrer Structur 540; Analysen von Bodenarten aus Washington 2735 f.

Schneider (I.), Bestimmung des Mangans mit Wismuthtetraoxyd 2552. Schneider (R.), künstliche Darstellung von Kupferkies (Cupro-Eisensulfid) 623; Gewinnung von Baryumhydroxyd 2690, von Strontiumhydroxyd 2691. Schneidewind (W.), Substituirbarkeit organischer Verbindungen mit negativen Badicalen: Untersuchung von Zimmtsäurenitril, Phenylpropionsäurenitril, Bernsteinsäure-Aethyläther, Lävulinsäure-Aethyläther, Benzalacetophenon, Benzylacetophenon und Derivaten 700; Untersuchung von Isonitrosobenzylacetophenon, Dibenzylketon, Diphenylessigsäurenitril, Dibenzylessigsäurenitril 701; Untersuchung von Benzylcarbylamin 701 f.

Schnell (A.), Sudverfahren in der Bierbrauerei 2814.

Schniewind (F.) siehe Krafft (F.). Schnurpheil, Nachweis von Zucker im Harn 2600.

Schoekh, Verarbeitung erfrorener Kartoffeln, Anbauversuche mit Kartoffeln 2807.

Schoeler (A.), Untersuchung über Hystazarin, Derivate, Salze, Diacetylhystazarin 1624 f.

Schöllkopf (Fabrik) Azofarbstoffe 2880 f.

Schoen (G. A.), Bestimmung des p-Toluidins neben o-Toluidin 2567.

Schön (L.), Abwesenheit von Hypogäasäure im Erdnussöl 2384.

Schöneweg (F.), Darstellung von Securit 2721.

Schönherr (O.), Stickstoffbestimmung mittelst des Azotometers 2562.

Schoentjes (H.), Oberflächenspannung von Flüssigkeiten 199.

Scholvien (L.), Sulfonal (Diäthylsulfondimethylmethan) 2117, 2576.

Schoneveld van der Cloet siehe Cloet (Schoneveld van der).

Schoop (P.), Vacuumtrockenapparat 2614.

Schotten (C.), Oxydation des Piperidins: Bildung von Benzoyl-δ-amidovaleriansäure, von Benzoyl-d-amidovaleriansäureanhydrid (Benzoyloxypiperidin), von  $\delta$ -Amidovaleriansäure 1043; d-amidovaleriansaures Baryum, Bildung von Oxypiperidin aus σ-Amidovaleriansäure, von Acetyloxypiperidin. Darstellung von m - Mononitrobenzoylpiperidin 1044 f.; Bildung von m-Amidobenzoylpiperidin, von m-Mononitrobenzoyl-d-amidovaleriansäure, Verhalten ihrer Salze, Bildung, Eigenschaften des Anhydrids 1045; Eigenschaften von p-Monobrombenzovlchlorid, von p-Brombenzamid 1045 f.; Darstellung, Eigenschaften von p-Monobrombenzoylpiperidin, von p-Monobrombenzoyl -  $\delta$  - amidovaleriansäure und deren Salzen, o-Monobrombenzo-amid, o-Monobrombenzoylchlorid, o-Monobrombenzoylpiperidin, o-Monobrombenzoyl -  $\delta$  - amidovaleriansäure, deren Anhydrid 1046; Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von Salicylpiperidin, Verhalten von p-Oxybenzoësäure-Aethyläther gegen Pyridin, Bildung von p-Oxybenzoylpiperidin 1047.

Schpady (J. W.) und Markownikow, Eigenschaften, Verhalten von Hexanaphten aus kaukasischem Erdöl 862.

Schramm (C. G.) siehe Rügheimer (L.).

Schramm (J.), molekulare Umlagerung bei Synthesen aromatischer Kohlenwasserstoffe 836 ff.; Darstellung isomerer Butylbenzole, von Amylbenzol und Derivaten 837; Einwirkung primärer Monochlorderivate der Fettreihe auf Benzol 838; Einfluss des Lichtes bei der Einwirkung von Halogenen auf aromatische Kohlenwasserstoffe: Untersuchung von Isopropylbenzol (Dibromisopropylbenzol) 988 f.; Verhalten von Isobutylbenzol gegen Brom 939; Einwirkung von Brom auf secundares Butylbenzol 939 f., auf tertiares Butylbenzol, auf Isoamylbenzol 940.

Schrämm (J.) und Zakrzewski (J.), Einwirkung von Brom auf aromatische Kohlenwasserstoffe 449; Einwirkung von Brom auf aromatische Kohlenwasserstoffe: Wirkung der Spectralfarben, Untersuchung von Toluol, Aethylenbenzol und m-Xylol 940 f.

Schreib (A.), Bestimmung und Prüfung der Stärke in den Getreidearten 2823.

Schreib (H.), Fettgehalt der Milch 2595; chemische Vorgänge beim Ammoniaksodaprocess 2687; Reinigung von Abwässern 2769.

Schreiber (J.), Magensaftsecretion im Nüchternen und im Fasten 2438. Schrodt (M.), Untersuchung von Kumys 2775 f.

Schrodt (W.), Zusammensetzung der Milch 2419.

Schröder (J. F.), Beziehungen zwischen Schmelztemperatur und Löslichkeit 309.

Schröder (M.) siehe Hänisch (E.). Schröder (v.), Gerbstoffbestimmung 2574.

Schroeder (W. v.), diuretische Wirkung des Caffeins 2449.

Schrötter (H.), Verhalten von Zuckersäure gegen verdünnte Mineralsäuren, Bildung von Dehydroschleimsäure aus saurem zuckersaurem Kalium durch Schwefelsäure, Reduction der Dehydroschleimsäure (Bildung einer wasserfreien Säure), Verhalten der Dehydroschleimsäure gegen Essigsäureanhydrid, gegen Hydroxylamin, Hydroxylaminsalz der Schleimsäure 1872 f.; Kohlenwasserstoff  $C_{10}H_{16}$  aus dem ätherischen Oele von Monarda punctata 2391.

Schrobe (J.), Vermeidung der Schaumgährung 2804; Untersuchungen über

die Gährung 2806.

Schubert (St.) siehe Hönig (M.).

Schückher (W.), Zusammensetzung des Sprengmittels "Meganit" 2721.

Schürmann (E.), Verwandtschaft von Schwermetallen zum Schwefel 10 f.; Verwandtschaftsreihen 12; Verwandtschaftstabelle 13 f.; Scheidung der Schwermetalle durch die Sulfide 15.

Schütt (F.), Phykoërythrin aus Florideen: Ceramium rubrum, Dumantia filiformis 2363; Bestimmung von Chlorkalium und Chlornatrium in Gemengen 2544; Athmung des Malzes 2804.

Schütz (H.), Untersuchung von Nitrop- und Amido-p-diphenolen und Derivaten (Acetylverbindungen) 1480.

Schütze (R.), Destillirapparat für jodometrische Arbeiten 2611; Trockenflasche, Mefsflasche mit Bürette 2617.

Schützenberger (P.), Darstellung der Leuceine, Synthese von Eiweifskörpern 2336.

Schukowsky (St.) siehe Shukowski

Schulten (A. de), krystallisirte wasserfreie Sulfate des Zinks und Cadmiums (Zinkosit), Darstellung und Eigenschaften 615; Verhalten von Calciumcarbonat gegen Chlor-, Brom- und Jodcadmium 615 f.

Schultze (C. B.), Rückgewinnung von Zinn (aus verzinnten Eisen-

abfällen) 2629.

Schultze (W.), Einflus des Sonnenlichtes auf Geruch und Geschmack des Bieres 2815.

Schulz (E.), immergrüne Blätter als Reservestoffbehälter 2349.

Schulz (H.), Einwirkung von Hefegiften (Sublimat, Jod, Brom, arsenige Säure, Chromsäure, Salicylsäure, Ameisensäure) auf Hefe 2489 f.

Schulze (B.), Untersuchung von Kleie-

kuchen 2828.

Schulze (E.), Bildungsweise des Asparagins, Beziehungen der stickstoff-freien Stoffe zum Eiweissumsatz in der Pflanze 2348; Untersuchung der Keimlinge von Soja hispida 2380.

Schulze (F.), Veränderungen der stickstoffhaltigen Bestandtheile säuerter Grünfutterstoffe 2760.

Schumacher, Untersuchung Frauenmilch 2774.

Schumann (A.), Verhalten von Phenol gegen Titanchlorid: Bildung von Chlorwasserstoffsäure - Titansäurephenyläther 1445; Darstellung von gummiähnlichem Dextrin 2821 f.

Schumann (V.), hochempfindliche Emulsionen für photographische

Zwecke 2903.

Schunck (E.), Untersuchung über Chlorophyll: Phyllotaonin aus Phyllocyanin 2357 f.; Unterschied zwischen Rutin und Quercitrin 2364; Theorie des Färbens 2866.

Schuster (M.), optisches Verhalten des Fruchtzuckers 433.

Schuster (M.) und Foullon (v.), optische und chemische Untersuchungen zur Festsetzung der Zusammensetzung des Andesins 544.

Schwabe (P.), Untersuchung der Rinden von Rhamnus frangula und Rhamnus Purshiana (Frangulin, Emodin) 2379.

Schwackhöfer (F.), modificirter Orsat'scher Apparat 2616.

Schwartz (Y.), Bestimmung des Bleies in Zinnlegirungen 2554; Apparat zur Verdichtung von Schwefeldioxyd 2615; Untersuchung der Inhalationsgase des Bades Neundorf 2675.

Schwarz (C.), Nachweis von Chloral oder Chloroform mittelst Resorcin 2567; Indophenitinreaction, Untersuchung von Phenacetin 2575; Nachweis von Zucker im Harn 2600.

Schwarz (H.), Liköranalyse 2607; Herstellung venetianischer Mosaiken und Glasstudien 2728.

Schwarz (O.), neue Lichtdruckmethode 2906.

Schweinitz (E. A. von) siehe Michael (A.).

Schweifsinger, ätherische Oele ohne Terpene 2386.

Schweitzer siehe Will (H.).

Schydlowski (F.), Apparat zum Bestimmen des Kohlensäuregehaltes der Luft 2615.

Scolik siehe Mallmann (P.).

Scott (A.), Dampfdichten (Molekulargewichte) bei hohen Temperaturen (Natrium, Kalium u. s. w.) 125.

Sczelkow, Spectrophotometrie des Blutes: Pferdeblut-Hämoglobin 2413.

Se belien (J.), Bestimmung der Eiweiskörper (in Milch) 2586; Bestimmung des Fettes in der Buttermilch 2595; Untersuchung von Buttermilch 2776.

Bedlitzky (N. L.), Löslichkeit von Salzen der Isovaleriansäure, Methyläthylessigsäure, Isobuttersäure 254.

Seegen (J.), Zuckerbildung in der Leber; Einfluss von Chloroform, von Morphin, von Curare auf Zuckerbildung und Zuckerumsetzung; Umwandlung von Glycogen in Zucker im Muskel, im sauerstoffhaltigen Blute 2403.

Seger (H.), gelbe Färbung des Porcellans 2732 f.; pyrometrische Untersuchung feuerfester Rohstoffe und

Producte 2733.

Seifsl (Jos.), Untersuchung über Ketonsäuren: Lävulinsäure und Derivate 1708; Verhalten von Brenztraubensäure gegen Chlor und Phosphorpentachlorid: Bildung von Monochlorund Dichlorbrenztraubensäure resp. Mono- und Dichlorbrenztraubensäure-Aethyläther resp. Tri- und Tetrachlorpropionsäure-Aethyläther 1709.

Sell (E.), Prüfung von Trinkbraunt-

wein auf Fuselöl 2607.

Selmi (F.), abnorme, giftige Substanzen (Patoamine) in pathologischen Harnen 2429 f.

Selmons (F.), Ueberjodsäure gegen Schwefligsäure: Zeitdauer der Beaction 61.

Semmola (E.), Erzeugung von Elektricität bei der Condensation von Wasserdampf 344.

Seńkowski (M.), m-Methylphenylessigsäure-Methyl- und -Aethyläther, Dinitro-m-methylphenylessigsäure, Salze, Methyl- und Aethyläther 1996 f.

Sestini (F.), Vorkommen seltener Elemente (Beryllium) in Pflanzen 2356;

Analyse der Prucht von Dipeacus fullonum 2371; die Rolle des Kupfers in den lebenden Wesen 2442; Vorrichtung zum schnellen Verdunsten von Wasser 2608; Differentialmanometer 2611; Analyse der Asche der "Canapuli" 2749; Untersuchung der "Morchione" (Pressrückstände Olivenölfabrikation) 2752; Analyse des "Polaces" 2757; Natriumthiosulfat im Weine 2797; siehe Cicognani (E.).

Sestini (P.), Moschini (L.), Ghinetti (G.) und Malerbi (G.), Analysen von Stallmist 2755.

Sestini (F.) und Tobler (O.), Schädlichkeit von kupferhaltigen Weinen 2800 f.

Setlick (B.), Darstellung von Stickstoffsuperoxyd 507 f.

Seubert (K.), Atomgewichtsbestimmung von Platin 110, von Osmium 110 f.; Darstellung, Eigenschaften von Benzylestern der Chloressigsäuren 1720 f.; optische Constanten Chloressigsäure-Benzylester 1722.

Soutter (E. v.), Additionsproduct von Papaverin und o-Mononitrobenzylchlorid, Salze 2263f.; Papaverin-Phenacylbromid und Salze 2264 f.; Phenacetylpapaveriniumoxyd und -hydroxyd 2265.

Seward (M.) siehe Pendlebury (W. H.).

Seydler (A.), Formel zur Berechnung der Dichten von Lösungen 160.

Seyffart (J.), Einfluss des Ammoniaks beim Elutionsprocess 2785.

Seyfert (F.), Phosphorsaurebestimmung ohne Molybdan in Düngemitteln 2538; Stärkebestimmung 2577 f.; Untersuchung über Jodstärke, Stärkebestimmung 2578; Zusammensetzung des Quellwassers 2661.

Shand (J. L.), Thee-Industrie auf Ceylon 2824.

Sharpless (F.), colorimetrische Bestimmungsmethode des Kohlenstoffs im Eisen und Stahl 2542.

Shaw (W. N.), Strommessungen mit dem Kupfer- und Silbervoltameter 347; hygrometrische Methoden zur Bestimmung der Tension des Wasserdampfes 2552.

Sheard (J.), Wirkung der Kohlensäure auf die Leuchtkraft des Kohlen-

gases 2836 f.

Sheldow (S.), Widerstände von Elektrolyten 375.

Shenstone (W. A.) und Cundall (J. Tudor), Einflus der Temperatur auf die Zusammensetzung und Löslichkeit des Calciumsulfohydrats und des Calciumoxydhydrats 265; Verhalten (Entwässerung) von Seleniten verschiedener Herkunft 266.

Shibasaburo Kitasato s. Kitasato (Shibasaburo).

Shimer (P. W.), Phosphorbestimmung im Roheisen 2535.

Shimoyama (J.), Untersuchung der Bukkoblätter (Diosphenol, Diolsäure, Diolalkohol, Diolaldehyd) 2371 f.

Short (P. G.), Bestimmung des Milchfettes 2595.

Shukowski (S.), [Schukowsky (St.)], Verhalten von Aethyljodid gegen Malonsäure - Aethyläther: Diäthylmalonsäure - Aethyläther, Diäthylmalonsäure und Salze 1758 f.

Sichel (A.), Darstellung von Photographie- und Lichtbildern 2909.

Sidersky (D.), volumetrische Bestimmung der Sulfate 2531; Bestimmung des Alkohols im Bier 2606.

Sieber (N.) siehe Nencki (M.).

Siegert siehe Pietrowicz.

Siegert (A.) und Dürr (W.), Apparat (Dasymeter) zur Ermittelung des Wärmeverlustes von Kamingasen 2617.

Siemens und Halske, elektrische Gewinnung von Kupfer und Zink 2647.

Sievers (W.), Darstellung von krystallisirtem Quecksilberbromid, -chlorid und -jodid durch Einwirkung der Halogene auf Mercuro-, resp. Mercurinitrat 652 f.

Silber (P.) siehe Ciamician (G.).

Silbermann (O.), gerinnungserregende Wirkung von Blutgiften: chlorsaures Natrium, Glycerin, Pyrogallol 2410.

Simair, Bestimmung des Schwefelwasserstoffs in Wässern 2531.

Simand (F.), Säurebestimmung in Gerbbrühen 2574.

Simpson (J.) siehe Parnell (E. W.). Sintoni (A.), Düngerversuche für Getreidebau 2751.

Siven (V. O.) siehe Hjelt (E.).

Sjöberg (R.), Zusammensetzung von Bomit 2721.

Sjöqvist (J.), Untersuchung des Magensaftes 2602.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Sjögren (A.) und Lundström (C. H.), Beschreibung von Bleisilicat von Vermland (Barysil) 627.

Skinner (Sidney) und Ruhemann (8.), Verhalten von Harnstoff gegen Phenylhydrazin, Bildung von Diphenylsemicarbazid aus Monophenylcarbamid und Phenylhydrazin 753; Phenycarbazide und -carbamide (Untersuchung), Diphenylcarbazid-Mercurichlorid (Bildung, Verhalten), Bildung und Verhalten von Phenylhydrazin-Parabanat, Oxalurhydrazid 754; Bildung von Phenylhydrazinoxalat, Verhalten von Anilinchlorhydrat gegen Parabansäure (Bildung von Anilinparabanat), Bildung und Verhalten von Phenylhydrazin-Alloxan, α - Phenylpiperylthiocarbamid

Skobelzyn (W.) und Zinsaling (D.), Peltier'sche Wirkung an Kupfer-Ei-

sen-Elementen 361.

sen-Liementen 501.

Skraup (Zd. H.), Oxydationsproducte des Cinchonins: Cincholeuponsäure (und Salze) 2282 f.; Nitrosocincholeuponsäure, Acetylcincholeuponsäure, Cincholeupon und Salze 2283 f.; Nitrosocincholeupon, Acetylcincholeupon, Methylcincholeuponmethyljodid 2284; Constitution des Cincholeupons, der Cincholeuponsäure 2284 f.; Kynurin und Salze, Base C<sub>13</sub> H<sub>16</sub> NO<sub>2</sub> 2285.

Slatter (G. W.), Verbesserung an Spritzflaschen 2614.

Smith (A. P.), Untersuchung von Pepsinproben 2586.

Smith (E. F.), elektrolytische Bestimmung von Eisen 2549.

Smith (F. W.) siehe Comey (A. M.). Smith (J. D.) siehe Teschenmacher (E. F.).

Smith (J. H.), Stickstoffbestimmung 2564.

Smith (P.) siehe Herschel (A. S.).

Smith (W. J.), schwefelhaltige Verbindungen der Cruciferen 2365; siehe Thorpe (T. E.).

Smolka (A.), Alkylbiguanid und dessen Derivate 736; Salze der Pikraminsäure 1447.

Smolka (A.) und Friedreich (A.), neue Synthese des Ammelins, Constitution 734 f.; neue Darstellungsweise der Biguanide, Derivate, Biguanidmetallverbindungen (Eigenschaften) 736 f. Sniders (A. J. C.), Nachweis von Salicylsäure im Bier 2606.

Snyders (A. J. C.), Einfluss von Wasserfiltern auf die Zusammensetzung des Wassers 2765, 2767.

Sobieczky (J.), Verbesserung an Spritzflaschen 2613.

Socmani (G.), Neutralisation des Virus tubercularis 2453.

Söderbaum (H. G.), Verhalten von Platooxalaten (helles und dunkles Calciumplatooxalat) gegen Ammoniak und salpetrige Säure 1748.

Söderbaum (H. G.) und Widmann (O.), Darstellung von Mononitrocymol und seinen Oxydationsproducten: Bildung von Cymidin (Carvacrylamin), Verhalten von dessen Chlorhydrat und Sulfat, Bildung von o-Mononitro-p-oxyisopropylbenzoësäure 967 ff.

Söldner (F.), Salze der Milch: Beziehungen zu dem Verhalten des Caseïns 2774.

Sohncke (L.), Krystallstructur 1; Erzeugung oder Nichterzeugung von Elektricität beim Verdunsten einer Flüssigkeit 344.

Sohst (O.) und Tollens (B.), Untersuchung über krystallisirte Zuckersäure (Zuckerlactonsäure), Constitution als γ-Lactonsäure 1869; Umwandlung der Zuckerlactonsäure in Brenzschleim - und Isobrenzschleimsäure, optisches Verhalten der Zuckerlactonsäure 1870; Salze der Zuckersäure und ihrer Lactonsäure, Dehydroschleimsäure, Brenzschleimsäure, Diphenylenoxyd aus saurem zuckersaurem Kalium, dehydro-Baryum, versuchte schleimsaures Spaltung der Schleimsäure in eine Rechts- und Linksmodification 1871.

Sokolow (E.), Untersuchung der Kohlenwasserstoffe  $C_8H_{16}$  und  $C_9H_{18}$  aus Methyl- resp. Aethyldipropylcarbinol 814; Verhalten von Aethylpropylketon gegen Jodmethyl und Zink: Bildung von Methyläthylpropylcarbinol und des Kohlenwasserstoffes  $C_7H_{14}$  1582; Verhalten von Jodäthyl und Zink gegen Aethylpropylketon: Bildung von Diäthylpropylcarbinol und des Kohlenwasserstoffes  $C_8H_{16}$  1582 f.

Sokolow (N.), Einwirkung der Alkalien auf die Nitroverbindungen der Grenzkohlenwasserstoffe: Nitromethan, Nitropropan, Nitroïsopropan, Pseudopropylnitrol 957 f.; Einwirkung der Jodanhydride von Grenzalkoholen auf Natriumnitroäthan 958 f.

Soltsien (P.), Vorkommen von Borsäure in echten Weinen 2796.

Solvay (E.), Darstellung von Chlor und Salzsäure aus Chlormagnesium 2672.

Sonne (W.), Analyse von Deltametall 2658; Untersuchung von Johannisbeer- und Stachelbeersäften und -weinen 2802 f.; Prüfung der Bernsteinlacke 2851.

Soret (A.), occludirte Gasmengen (Wasserstoff) in elektrolytisch dar-

gestelltem Kupfer 395.

Soret (Ch.), Refraction und Dispersion krystallisirter Alaune 426 f.; Messung der Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle 433; nicht reguläre Doppelsulfate von Aluminium und Aminen: Krystallform, Zusammensetzung von Dimethylamin-Aluminiumsulfat, Aethylamin - Aluminiumsulfat, Diäthylamin - Aluminiumsulfat, Tetraäthylamin-Aluminiumsulfat 971; siehe Le Royer (A.).

Royer (A.). Sorge (K.), Magnesit und seine Verwendung 2691 f.

Sorokin (B.), Wechselbeziehungen zwischen dem Drehungsvermögen optischer Verbindungen und ihrer Zusammensetzung 447; Anilide und Toluide von Zuckerarten: Dextrose-, Galactose-, Lävuloseanilid 2305 f.; Dextrose-p-toluid, Galactose-p-toluid, Lävulose-p-toluid, Lactosanilid, Maltosanilid e 2306; Constitution der Glycosanilide, Darstellung, Constitution des Isosaccharinanilids 2307.

Sostegni (L.), Bestimmung von Kupfer im Wein 2604.

Sother, Hydrochinonentwickler 2905. Soxhlet, Vorkommen von Citronensäure in der Kuhmilch, Abwesenheit in Frauenmilch 2421.

Soyka (J.), desinficirende Wirkung des strömenden Wasserdampfes, Widerstandsfähigkeit des Kehrichtbacillus 2772; Untersuchungen über die Gährung 2806.

Spackmann (C.), Darstellung und Anwendung von Cement 2735.

Spadi (J. V.) und Markownikow (W.), chemischer Charakter der Naphtene in dem kaukasischen Naphta (Octonaphten) 861. Spence (J. N.), Stärkebestimmung 2577.

Speyer (Clarence L.), Eisensulfür in schwefelhaltigem Eisen 585 (Anm. 3). Spica (G.), wirksame Stoffe des Abrus

precatorius (Jequirity): Glycosid

2375 f.

- Spiegel (L.), Diphenylamin zur Schätzung der Nitrate in Wässern 2526.
- Spies (G.), Chinolin m sulfosäure 2189 f.; Salze der Chinolin - o - sulfosäure 2191.
- Spiller (J.), Analyse von altem Mörtel von dem "Roman Wall" in London 2734.
- Spiridonow (N.), Löslichkeit der Dioxystearinsäure, Dioxystearinsäure-Aethyl- und -Methyläther, Oxydation der Dioxystearinsäure durch Kaliumpermanganat: Bildung von Capryl-, Azelaïn- und Korksäure 1912.

Spitzer (F. V.) siehe Kachler (J.). Spohr (J.), Einflus von Neutralsalzen bei chemischen Reactionen (Inversion des Rohrzuckers) 57 ft. Verseifungs-

geschwindigkeit von Essigäther: Einflus von Salzen 59; Rohrzuckerinversion, Verseifung: Einflus der Tem-

peratur 60.

Spring (W.), Reactionsgeschwindigkeit von Säuren gegen Kalkspath 62 f.; Bildung von Verbindungen, von Umsetzungen durch Druck (Kupfersulfür aus den Elementen, Kupfer gegen Quecksilberchlorid) 67; Umsetzung fester Körper: Einfluß der Temperatur 68; Verbindung fester Körper: Einfluß von Wasser 69; Metallglanz 69 f.; Rosten der Eisenbahnschienen 2634; Kohlenstoffgehalt der Kohle 2830; siehe Hallock (W.).

Spring (W.) und Winssinger (C.), Einwirkung von Chlor auf Heptylsulfoverbindungen und Heptyloxy-

sulfide 2130.

Spurr (F.), Vortrag über Gährung 2454.

Staats (G.), Einflus des Sonnenlichtes auf Chlorsilber 449 f.

Stadelmann (E.), Untersuchung von Menschenharn auf Fermente (Pepsin) 2433; Ammoniakbildung bei der Pankreasverdauung von Fibrin 2441; Untersuchung über den Icterus bei acuter Phosphorvergiftung 2442.

acuter Phosphorvergiftung 2442. Stadthagen (M.), Vorkommen von Harnsäure im Organismus, Verhalten der Harnsäure bei Leukämie, Entstehung 2426.

Städel (W.), Untersuchung über Phenacylverbindungen, Pr-2-Phenylindol 1397.

Stahl (W.), Vorkommen von krystallisirtem Schwefelzink 2692.

Stammer, neuere Verfahren und Apparate für Zuckerfabriken 2781 f.; Werth der Knochenkohlen-Filtration 2783.

Stanley Kipping (J.) siehe Kipping (J. Stanley).

Staub (L. A.), Zerlegung von Natriumdicarbonat in Monocarbonat und Kohlensäure mittelst Ammoniak 2688 f.

Staveley (W. W.), Sodagewinnung (Alkaliprocefs) 2687.

Stebbins (J. H.), Untersuchung von Pepsinproben 2586.

Stefan (J.), Herstellung intensiver magnetischer Felder 409 f.; thermomagnetische Motoren (von Eisen, Nickel) 414 f.

Stein (G.), Bestimmung von Mangan in der Asche von Nahrungsmitteln 2552.

Stein (H.), Untersuchung von rothem Email aus Japan (Kagaroth, Beni) 2729.

Steinach (H.), Nickelclichés 2908. Steinhausen (A.), Luftthermometer und Barometer 2610.

Stenger (F.), absolute Messung homogener magnetischer Felder 410; Gesetze des Krystallmagnetismus (Beobschtungen an Kalkspathkugeln) 416; Einflus der Molekularaggregation auf die Absorptionserscheinungen 442.

Sterken (W.), Herstellung von Weißblech 2630.

Stierlin, Dioxime aus Anisil und p-Tolil, Dimethylglyoxim 1347.

Stierlin (R.), Verhalten von Benzoylessigsäure-Aethyläther gegen Diazoverbindungen: p-Diazobenzolchlorid, p-Nitrodiazobenzolchlorid, p-Diazotoluolchlorid 1991; Phenylazobenzoylessigsäure und Salze 1991f.; Säure C<sub>16</sub> H<sub>14</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub>, Phenylazoacetophenon, Pyrazolderivat aus Benzoylessigäther und Diazobenzolchlorid mit essigsaurem Phenylhydrazin 1992.

Stillwell (Ch. M.), Opiumanalyse 2585. Stillingfleet Johnson (G.) siehe Johnson (G. Stillingfleet). Stockmann (R.), Hygrin aus Cocablättern 2254; siehe Dott (D. B.).

Stöber (F.), Krystallform der Phenacetursäure 2007, des Kupfer- und Zinksalzes der Phenacetursäure 2008, von Phenacetursäure - Methyl- und Aethyläther 2008 f., von Phenacetursäureamid 2009 f.

Stohmann (F.), Zusammenstellung von Verbrennungswärmen 328.

Stokes (A. W.), Anwendung von Asbestpappe an Verbrennungsöfen 2561; Verwendung arsenhaltiger Farben 2867.

Stokes (H. N.) siehe Treadwell (E. P.).

Stokes (N. B.), Bildung und Eigenschaften der Jodstärke 2578.

Stoklasa (J.), Einflus geologischer Verhältnisse auf das Wasser 2661; Eigenschaften und Zusammensetzung der Superphosphate 2746 f.

Stolba (F.), Untersuchung des Wassers vom Claraschachte in Dobran 2669 f.; Analyse des Berounkawassers 2670; Analyse des Eisenwassers von Krusitschan in Böhmen 2671; Aufschliessen gebrannter Knochen mit Schwefelsäure 2746.

Stoletow (A.), Wirkung des Lichtes auf statische Ladungen (Absorption der ultravioletten Strahlen durch die negative Elektrode) 403 f.

Stolle (E.), Untersuchung von m - Ditolyl und Derivaten 854 f.

Stolp (C.), elektrolytische Gewinnung von Metallen 2620 f.; elektrolytische Gewinnung von Kupfer aus Kupferstein 2648.

Stone (W. E.) und Tollens (B.), Bildung von Furfurol als Beaction auf Arabose, Furfurol, Phenylosazon aus Holzzucker (Xylose) 2309 f.; Gährungsversuche mit Galactose, Arabinose, Sorbose, Milchzucker, Dextrose, Lävulose 2459 f.

Stoney (G. Johnstone), logarithmisches Gesetz der Atomgewichte 97.

Storch (L.), Nachweis von Harzöl in Mineralschmierölen 2589.

Stork (C. T.) siehe Ehrlich (M. F. L.).

Stortenbeker (W.), Verbindungen von Chlor mit Jod 466 ff.; Bestimmung von Jod in Verbindungen (Chlorjod), von Jodsäure 2528.

Strache (W.), Untersuchung von Ho-

mologen des Aethylendiamins in ihrem Verhalten gegen Aldehyde, Ketone und Ketonsäuren: Propylendiamin, Dipropylendiamid (Lupetazin, Dimethylpiperazin) 992 f.; Bildung von Diacetylpropylendiamin, Dibenzoylpropylendiamin, eines Gemenges aus Propylenoxamid und Propylenoxaminsäure, von Propylensuccinimid 993; Bildung, Eigenschaften von Dibenzylidenpropylendiamin, von Propylendi-β-amido-α-crotonsäure-Aethyläther, Xenylenpicazin 994; Verhalten von Benzil gegen Propylendiamin, Trimethylenvon Untersuchung diamin : Bildung einer Base 2 Ca H14 N2 . H2O, von Diacetyltrimethylendiamin (Eigenschaften) 995; Bildung, Eigenschaften von Dibenzoyltrime-Trimethylenoxamid, thylendiamin, Trimethylenoxaminsaure, Verhalten von Trimethylendiamin gegen Benzaldehyd, Phenanthrenchinon und Benzil 996.

Straka, Goldvorkommen und Goldgewinnung 2650.

Stransky (A.), Aethylpapaveriniumoxyd und Salze, Benzylpapaveriniumoxyd, Papaverinbenzylchlorid, Salze 2262 f.; Methylpapaveriniumhydroxyd und Salze 2263.

Strafsmann (H.), Untersuchung von o-Xylolderivaten 840 ff.: -o-Xylylphtalimid 840 f.; o-Xylylphtalimid 840 f.; o-Xylylphtalimin 85 ure, o-Xylylamin, o-Xylylthioharnstoff, o-Xylylamin, o-Xylylendimid, o-Xylylsenföl 841; o-Xylylendiphtalimid, o-Xylylendiamin, o-Diacetylxylylendiamin, o-Dibenzoylxylylendiamin, Chlorxylylenphtalimid 842; Chlorxylylaminchlorhydrat 843.

Streatfield (F. W.) siehe Meldola (R.).

Strein, Silber- und Kupfergehalt bosnischer Tetraëdrite 657.

Streintz (F.), galvanische Polarisation mit Elektroden von Quecksilber, Gold, Palladium, Platin; elektromotorische Gegenkraft des Aluminiumvoltameters (Polarisation einer Aluminiumanode) 394.

Stricker (T.), Tabelle der Nüancen der Benzidinazofarbstoffe 2892.

Stricker (Th.) siehe Nölting (E.). Striegler (M.) siehe Loevinsohn

(E.). Strohe (A.) siehe Billeter (A.). Strohmer und Merlitschek, Zusammensetzung des Rübensaftes 2785. Strohmer (E.), Aschenbestimmung in Rohzuckern 2581.

Strohmer (F.), Untersuchung über Büffelmilch und Büffelbutter 2419 f. Stromer (E.), nothwendiger Gehalt an Alkali oder Kalk im Rohrzucker 2786.

Stromeyer (W.) siehe Schmidt (E.). Stuart (C. M.), Einwirkung von Phosphorpentachlorid auf Salicylaldehyd: Bildung von Dichlor-o-kresolphosphat 1542; Verhalten von Methylsalicylaldehyd gegen Phosphorpentachlorid: Bildung von o-Methoxybenzalchlorid 1543; Derivate der Benzalmalonsäure: o-Monochlor-, -Monobrom-, -Monojod -, o - Methoxybenzalmalonsäure aus substituirten Benzaldehyden 2014 f., β-Carbostyrilcarbonsäure aus o-Mononitrobenzalmalonsäure 2015 f.

Stuart (C. M.) und Elliot (W. J.), Einwirkung von Chromoxychlorid auf o-Monochlortoluol: Bildung von o-Monochlorbenzaldehyd, Verhalten von Chromoxychlorid gegen o-Monobromtuol: Bildung von o Monobrombenzaldehyd 1543; Bildung von o-Monojodbenzaldehyd aus o-Monojodtoluol und Chromoxychlorid 1544. Stuchly (J.), Werth der Knochen-kohlen-Filtration 2783.

Stuhlmann (C.), Krystallform von α-arsenluteowolframsaurem Kalium 609; Krystallform des Nitrosolophins 1120; Krystallform von m-Monobromα-nitrochinolin, von ana-Monobromchinolin-Jodmethylat 1182; Krystall-form von Tetrachlor- und Trichlorp-kresol 1472 f.; Krystallform des Duplodithioacetons 1583; Krystallform der Acetonoxyisobuttersäure 1881; Krystallform der Chinolin-y-carbonsäure, der Chloroformverbindung der Benzylcinchoxinsäure, des Chinolinbenzylbetaïns, des salzsauren Dimethylphenylbetaïns 2025, des bromwasserstoffsauren Dimethylphenyl-

chonindiäthyldijodid, von salpetersaurem Cinchotenin 2289 f. Stutzer (A.), Analysen von Lathyrus silvestris 2366 f.; Phosphorsäurebestimmung ohne Molybdän in Düngemitteln 2538; Schüttelapparat 2608; Calciumphosphat als Viehfutter 2828; Untersuchung von Kälbermehl 2828 f.

betains 2026; Krystallform von Cin-

Stylos (N.) siehe Claisen (L.). Sudmann (J.), Metallthermometer 2610.

Suida (W.) siehe Mauthner (J.).

Sutherland (W.), specifische Wärmen von Wasser, Aether, Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Kohlenstofftetrachlorid

Swenson (M.), Darstellung von Zucker aus Sorghum und Zuckerrohr 2781; siehe Wiley (H. W.).

Symons (W. H.), Füllflasche für constante Wasserbäder 2608.

Tacke (B.), Apparat zur Darstellung von Sauerstoff 2615.

Tafel (J.) siehe Fischer (E.).

Tait, Diffusion der Gase 275; kinetische Gastheorie (Geschwindigkeit der Gasmoleküle) 298.

Takahashi (Djuntaro), Constitution des Scopoletins, Acetyl-, Benzoyl-, Methylscopoletin 2365.

Tammann (G.), Dampstensionen von Lösungen 185 ff.; Dampfspannungs-erniedrigung und Molekulargewicht 186 f.; Beziehungen von Gefrierpunkts- zu Dampfspannungserniedrigungen 187; dynamische Methode zur Bestimmung der Dampfspannungen von Lösungen (Formel) 188 ff.; dynamische Bestimmung der Spannung des Wasserdampfes (Tabelle) 189; Dampfspannungen von Salzlösungen und Salzhydraten (Tabelle) 190 f.; Osmose durch sogenannte Niederschlagsmembranen (Apparat) 271 ff.; isosmotische Concentrationen von Salzen und organischen Verbindungen 272; molekulare Gefrierpunktserniedrigung und isosmotische Concentration 273; Vorkommen von Fluor in Organismen (Hühnerei, Gehirn, Milch, Blut) 2407.

Tanakadate (A.), Magnetismus wei-cher Eisenstäbe (Messung) 410.

Tanret (C.), Untersuchung von Oxydationsproducten der Hydrazocamphene: Cyanazocamphen, Leukoazocamphen, Azocamphen 1638 f.; Darstellung von Terpentinsäure (und Salzen), von Dihydrocamphinen aus Hydrazocamphenen 1640; Spaltung von Hesperidin in Glycose und Rhamnose (Isodulcit), Hesperetin, Spaltung von Isohesperidin, Identität mit Naringin 2330 f.; β-Glykosin: Bildung bei der alkoholischen Gährung 2458 f.

Tarchanoff [Murawoff (J. Tarchan)], Herstellung von transparentem, alkalischem Eiweis ("Tata-Eiweis") 2777 f.

Targioni-Tozzetti (A.) und Berlese (A.), emulsionswirkende Kraft verschiedener Substanzen auf Schwefelkohlenstoff und andere Antiseptica 2679.

Tauber (G.), Darstellung von Natrium-Ammoniumsulfit, Natriumsulfit und Natriumhydroxyd 2684 f.

Taylor (F. W.), Legirung von Gold und Silber 2649 f.

Taylor (W.), Untersuchung von Phosphatsyrup 2747.

Tegetmeyer (F.) siehe Warburg (E.).

Teisler (E.), Chlorirung der Crotonsäure 1777.

Teifsier (J.), Analyse von Gemengen von Chlor-, Cyan-, Rhodan-, Ferricyan- und Ferrocyansilber 2529.

Teschenmacher (E. F.) und Smith (J. D.), Bestimmung des Morphins im Opium 2584 f.

Tettelin, Reinigung von Alkohol 2810.

Than (C. v.), Anwendung von Stickoxyd zur Verbrennung von Gasen, Bestimmung des Molekulargewichtes flüchtiger, organischer Verbindungen 2521; Analyse des Felsö-Alaper Mineralwassers 2666, der szliacser Quellen 2667, der Hauptquelle von Tata-Tóváros (Totis) 2668.

Thausing (J.), Gährversuche 2805; Einwirkung von Malzmehl auf den Vergährungsgrad 2808.

Thelen (H.) siehe Zincke (Th.).

Theurer (Ć. A.), Untersuchung über Xanthogallol und Derivate: Körper C<sub>18</sub> H<sub>14</sub> Br<sub>12</sub> O<sub>14</sub> 1505 f.; Eigenschaften, Verhalten des Xanthogallols, Anilin-, p-Toluidin-, Alkylderivate des Xanthogallols 1506; neues Anilinderivat des Xanthogallols, Xanthogallolsäure 1507; Anilin- und Toluidinderivat der Xanthogallolsäure 1508.

Thierfelder (H.), Untersuchung über Glykuronsäure: Verhalten gegen Benzoylchlorid (Bildung eines Dibenzoylderivates) 1867; Verhalten von glykuronsaurem Kalium gegen Anilin: anilinglykuronsaures Kalium, toluylendiaminglykuronsaures Kalium, Ver-

halten der Glykuronsäure gegen Alkalien (Bildung von Brenzeatechin resp. Protocatechusäure), Zersetzung durch Fäulnifs 1868 f.

Thilo (E.), Bestimmung der Phosphorsäure in Düngemitteln (Thomasschlacke) 2537.

Thörner (W.), säurefester Trockenschrank 2614; Apparat zur Gasanalyse 2616.

Thomas und Lefèvre, Verhalten von Acetylacetonkupfer gegen Chlorkohlenoxyd 1580 f.

Thompson (C.) siehe Wright (C. R. A.).

Thompson (C. M.) und Cundall (J. T.), Einwirkung von Kalium auf Tetraalkylammoniumjodid 979.

Thompson (G. R.) siehe Bothamley (C. H.).

Thompson (J. B.), Gewinnung von Soda 2686 f.

Thompson (J. B.) und White (W.), Verfahren und Apparat zur Darstellung von Natrium und Kalium 2624; Gewinnung von Aluminium 2626.

Thompson (W. P.), Ausnutzung der sauren Rückstände der Petroleumfabriken 2844.

Thoms (H.), Bestandtheile der Kalmuswurzel (Kalmusgerbsäure, Acorin) 2376; Verhalten von densturirtem Spiritus gegen Sublimat, Nachweis von Pyridin 2568.

Thomsen (J.), Bildungswärme der Quecksilberverbindungen 323 f., von Cadmiumbromid 324; Bildung von Auroaurichlorid 658 f.

Thomson, Chemie der Substanzen, welche bei der Fäulnis und in der Antisepsis eine Rolle spielen 2463.

Thomson (A.) siehe Carnelley (Th.). Thomson (J.), antiseptische Seife mit Quecksilberjodid 2844.

Thomson (J. J.) und Newall (H. F.), Wirkung von Längsrissen in Eisenstäben auf ihre Magnetisirung 411. Thornton (H. B.), Verunreinigungen

des Zinkoxyds 2692.

Thorpe (T. E.), Zusammensetzung des Wassers 466.

Thorpe (T. E.) und Hambly (F. J.), Dampfdichte des Fluorwasserstoffs (Apparat) 129 f.; Methode zur Darstellung von Mangantrioxyd (Mangansäureanhydrid) und Eigenschaften desselben 593 f.; Bestimmung kleiner Mengen von Mangan 2552. Thorpe (T. E.) und Rodger (J. W.), Untersuchung von Thiophosphorfluorid 527 f.

Thorpe (T. E.) und Smith (William J.), Morindon aus Morindin, Constitution: Trihydroxymethylanthrachinon 2363.

Thudichum, verschiedene Wirkung verschiedener Aconitinsorten 2446.

Thudichum (J. L. W.), Urochrom, Urotheobromin, Reducin, Parareducin, Aromin, Omicholin, Omicholinsäure, Uropittin, Meta-Uropittin, Urorubrin, Uromelamin 2301 f.

Thümmel (K.), Untersuchung von Ammoniumbromid 505.

Thurgau siehe Müller-Thurgau (H.).

Tichborne, Vorkommen von Harnsäure im Schweiß 2427.

Tichomirow (W. A.), Absorptionsspectra ätherischer Oele (Oleum Bergamottae, Cajeputi, Aurantii Florum, Menthae piperitae) 442.

Tidy (C. Meymott), Gift und Ver-

giftung (Vortrag) 2442.

Tiemann (Fr.), Vor- und Nachtheile der Herstellung von Zucker ohne Mithülfe von Knochenkohle 2787.

Tietzen-Hennig (B. v.), Untersuchung scheinbar fester Elektrolyte (Gypsbrei oder Gelatinelösung mit einer Salzlösung gemischt) 376.

Tilden (William A.), Constitution der Terpene und des Benzols 897 ff.; Classificirung der Terpene: natürliche, künstliche Camphene 899.

Tilden und Armstrong, Constitution von isomeren Naphtalinderivaten: Untersuchung isomerer Dichlornaphtaline und Derivate (Dichlornaphtalinsulfosäuren) 919 ff.

Tilden, Roberts-Austen, Chandler (W.) und Turner (T.), Einfluss von Silicium auf Stahl 2631 f.

Tingry, Untersuchung algerischer Trink- und Nutzwässer 2763.

Tobler (O.), Anwendung der Presrückstände der Olivenölfabrikation als Futtermittel 2752 f.; siehe Sestini (F.).

Todd (A. M.), Einfluss der Behandlungsweise der Pfefferminze auf die Ausbeute an ätherischem Oel 2846.

Töhl (A.), Untersuchung über benachbartes Tetramethylbenzol (Prehnitol), Prehnidin und Derivate, Aethenylprehnitylenamidin, Prehnitenylendiamin, Prehnitenol und Derivate 848 f.; Oxydation von Prehnitol 850. Toepler (A.) und Hennig (R.), Magnetismus der Gase 419.

Tollens (B.) siehe Gans (R.); siehe Sohst (O.); siehe Stone (W. E.).

Tollens (B.) und Mayer (F.), Molekulargröße nach Raoult von Raffinose, Hexamethylenamin und Formaldehyd 121 f.

Tollens (B.), Mayer (F.) und Wheeler (H.), Molekulargröße nach Raoult von Arabinose und Xylose (Holzzucker) 122 f.

Tomaszewski (F.), Diëlektricitätsconstanten aromatischer Kohlenwasserstoffe 341 f.

Tomiček (F.) siehe Brauner (B.).

Tomlinson (Ch.), Verhinderung des Stofsens kochender Flüssigkeiten

durch poröse Körper 2518.

Tomlinson (H.), Üntersuchung über permanent gedrillte Drähte von Metallen, kritische Temperatur (Recalescenz) des Eisens 293 ff.; thermoelektrische Eigenschaften des Eisens, Wirkung der Magnetisirung auf die thermoelektrischen Eigenschaften des Wismuths 360; Verlust der magnetischen Eigenschaften bei Eisen und Nickel durch Erhitzen auf eine gewisse Temperatur 413.

Tommasi (D.), Untersuchung über die Modifikationen des Eisenoxydhydrates

Topf (G.), Reinzucht und Beurtheilung der Bierhefe 2497; Beschreibung von Saccharomyces exiguus 2497 f.; Reinzucht und Beurtheilung der Bierhefen 2815.

Tornöe (Hercules), Untersuchung über Trimethylen und die Bildung des Allylalkohols aus symmetrischem Dichlorhydrin 803 f.

Torrey (J.), Demonstration des Aequivalentgewichtes als Vorlesungsversuch 457.

Tortelli (M.) siehe Giunti (M.). Tourbaba siehe Ossipoff (J.).

Townsend (J.), Vorbereitung von Häuten für die Gerbung 2856.

Tracinski, Einflus der Zinkindustrie auf die Gesundheit der Arbeiter 2442. Tralls (L.), Darstellung von Ammoniakalaun 2692.

Traube (J.), Viscosimeter für Schmieröle 2608; siehe Bodländer (G.).

Traumann (V.), Untersuchung von

Amidothiazolen und Isomeren: Bildung von  $\mu$ -Amidothiazol (Thiazylamin) aus Thioharnstoff und Dichloräther 1053 f.; Bildung von α-Methyl- $\mu$ -amidothiazol (Methylthiazylamin), von  $\alpha$ -Phenyl- $\mu$ -amidothiazol (Eigenschaften, Verhalten) 1054; Bildung von Thiazolazoresorcin aus Amidothiazol, Eigenschaften, Bildung der echten aus Iso-Verbindungen der Monoalkylamidothiazole, Bildung von  $\alpha$  - Methyl -  $\mu$  - methylamidothiazol, Eigenschaften, Salze 1055; α-Methyl- $\mu$ -imidomethylthiazol 1055 f.;  $\alpha$ -Phe $nyl-\mu$ -methylamidothiazol,  $\alpha$ -Phenyl-N-methyl- $\mu$ -imidothiazol,  $\alpha$ -Methyl- $\mu$  - phenylamidothiazol ( $\alpha$  - Methyl-Thiazylanilin),  $\mu$ -Phenylamidothiazol (Thiazylanilin), Dimethylthioharnstoff, Gleichung für die Einwirkung von Halogenketonen auf symmetrische Dialkylthioharnstoffe 1056; Dimethylimidomethylthiazolin aus Dimethylthioharnstoff 1056 f.; Diphenyl-Imido-Methylthiazolin aus Diphenylthioharnstoff 1057.

Traversa (G.), Wirkung des Strophantins 2452.

Treadwell (E. P.), Analyse des neuen St. Moritzer Säuerlings 2665 f.

Treadwell (E. P.) und Stokes (H. N.), Leuchtgasanalyse 2566.

Trenkler (B.), Darstellung von Pr3-Isopropylindol, Hydroïsopropylindol und Salze, Oenantholphenylhydrazon, Pr3-Pentylindol 1389 f.; Pr 2, 3-Methylphenylindol, Pr 2, 3-Benzylphenylindol 1390 f.; Dibenzylketonphenylhydrazon 1391.

Trimble (H.), Analyse von Catechu und Gambier 2356; siehe Abbot (H. C. S.).

Troeger (J.), Verhalten des Cyanisobutyls und Cyanisoamyls gegen Natrium, Bildung von Kyanbutin (Methylkyanbutin), Kyanamylin 747 f.

Trommsdorf (H.), Darstellung jodirter Sulfosäuren der Phenole 2715.

Trouvelot (E. L.), Darstellung elektrischer Figuren auf der photographischen Platte 338.

Trovati (G.), Einflus der Hydrastis, des Ergotins, der Hamamelis virginica auf den Lungenkreislauf 2453.

Trowbridge (J.) und Sabine (W. C.), ultraviolettes Spectrum von Metallen 436; Reflexionsfähigkeit von

Stahl, Gold, Platin, Palladium, Silber, Tellur, Kupfer 443 f.

Tschacher (O.), Condensation von m-Mononitrobenzaldehyd mit Kohlenwasserstoffen (Benzol, Toluol), Bildung von m-Mononitrotriphenylmethan, von o-Mononitrophenylditolylmethan und Derivaten 1544 f; m-Mononitrotriphenylcarbinol und Derivate 1545.

Tschelzow (J. M.), Messung der Explosionskraft von Sprengkörpern 332.

Tschernai (N.), Wärmeausdehnung der wässerigen Lösungen der Nitrate der Alkalien, des Silbers, Cadmiums, der Chloride der Alkalien, der alkalischen Erden, des Natriumbromids, Kaliumbromids, der freien Salpetersäure 237 f.

Tschirch (A.), Vorkommen von Amylodextrin im Arillus von Myristica fragrans 2377.

Tuma (J.) siehe Exner (F.).

Tumlirz (O.) und Krug (A.), Aenderung des Widerstandes galvanisch glühender Drähte mit der Stromstärke 371.

Turner (T.), Zusammensetzung von Gufseisen 2684; Einflufs von Silicium auf Eisen und Stahl 2686; siehe Chandler (W.).

Turpin (G. S.), Untersuchung von Septdecylamin: Darstellung, Eigenschaften, Verhalten der Monobenzoylverbindung, Bildung von septdecylthiocarbaminsaurem Septdecylamin 989; Bildung, Eigenschaften von Diseptdecylthioharnstoff, Septdecylsenföl, Monoseptdecylthioharnstoff, s-Phenylseptdecylthioharnstoff, Diseptdecylharnstoff, Monoseptdecylharnstoff, Septdecylharnstoff, Septdecylharnstoff, Septdecylharnstoff, Septdecylharnstoff 990.

Tust (P.), Untersuchung von Tetrachlorbenzoësäure aus Chlorphtalsäure 1937; Tetrachloranthranilsäure aus Tetrachlor-o-nitrobenzoësäure, v-Tetrachloranilin, v-Tetrachloracetanilid aus Tetrachloranthranilsäure 1937 f.

Twittchel (E.) siehe Norton (T.

Tzschucke (H.), Phosphorsäurebestimmung 2536; Bestimmung der Phosphorsäure in Düngemitteln (Thomasschlacke) 2537. Uchling (E. A.), Berechnung der Analysen 2517.

Udránszky (L. v.), Furfurolreactionen 1525 bis 1527 f.; Absorptionsspectra von Furfurolverbindungen 1528; Fichtenspanreaction, Nachweis von Cholsäure durch Furfurol 1529; Bildung von Furfurol aus den Kohlehydraten des Harns 1529 f.; Bildung von Furfurol aus Fibrin, Globulin, Albumin, Pepton, Propeton, Casein 1530; Vorkommen, Nachweis von Furfurol im käuflichen Amylalkohol, Darstellung furfurolfreien Amylalkohols 1530 f.; Nachweis von Fuselöl im Weingeist durch Furfurol 1531 f.

Udránszky (L. v.) und Baumann (E.), Identität von Putrescin mit Tetramethylendiamin und einer aus dem Harn eines an Cystinurie leidenden Mannes gewonnenen Base 1000; Nachweis und Bestimmung

aliphatischer Diamine 2567.

Uebel (C.), Ammoniakabkömmlinge des Cuminols: Untersuchung von Cuminylanilin, dessen Chlorhydrat und Nitrosamin 1089 f.; Darstellung von Cumintoluidin, von Cuminyltoluidin, dessen Chlorhydrat und Nitrosoderivat, von Cumin- und Cuminylamidophenol, dessen Natriumsalz und Chlorhydrat, von Nitrosocuminylamidophenol 1090; Darstellung von Cuminamidodimethylanilin, von Cuminylamidodimethylanilin, dessen Chlorhydrat und Nitrosamin, des krystallisirten Hydrocuminamids 1091; Verhalten von Isopropylbenzylamin, von Diisopropylbenzylamin aus Hydrocuminamid 1092.

Uffelmann (J.), Luftuntersuchung: Bestimmung der Kohlensäure, der organischen Substanzen, der Mikroorganismen 2533; Nachweis der Salzsäure im Magensaft 2601.

Ukena (M.), Bestimmung des Phos-

phors im Stahl 2535.

Uljanin (W. von), Contacttheorie der Elektricität 338; Erzeugung elektromotorischer Kräfte in Selen durch Beleuchtung 365.

Ulsch (R.), Apparat zur Bestimmung der Trockensubstanz in Gerste,

Malz etc. 2614.

Ulzer (F.), Verhalten von salpetrigsaurem Kalium gegen resorcindisulfosaures Kalium: Mononitrosoresorcindisulfosaures Kalium, Umwandlung in Styphninsäure, amidoresorcindisulfosaures Kalium, Monoamidoresorcindisulfosäure 2162 f.; siehe Benedikt (R.).

Unger (H.), Pyknometer für feste

Körper 2614.

Norper 2012.

Unna (P. G.), antiseptische und antimykotische Eigenschaften des Chloroformwassers: Anwendung zur Solutio Fowleri, zur Lösung von Ergotinpräparaten und von Morphium 2464 f.

Urech (F.), Einfluß der Temperatur

auf die Reactionsgeschwindigkeit (Inversion der Saccharose) 337; Untersuchung von Excrementen von Sa-

turnia Perugi 2437.

Ursic (G.) siehe Frühauf (T.).

Uspenskij (D. M.), Desinfectionswerth des vegetabilischen Filzes (Sphagnum) 2773 f.

Ussing (V.), Krystallform von saurem monochlorfumarsaurem Kalium 1830 f., von neutralem monochlorfumarsaurem Ammonium 1831.

Utescher (E.), Verhalten von Chloralcyanhydrin (Chloralcyanhydrat), Bestimmung des Blausäuregehaltes 1520 f.; Bestimmung der Blausäure im Bittermandelwasser 2564.

Valentin (J.), Krystallform des salzsauren Cocaïns 2244.

Valentini, Bildungsstätte des Gallenfarbstoffes beim Kaltblütler 2415 f.

Varda (G. de), Verhalten tertiärer Pyrrole: Oxydation des N-Methyl-C-Acetylpyrrols (Bildung von N-Methylpyrrolketoncarbonsäure) 1017; Verwandlung von N-Methyletrabrompyrrol in Dibrommaleïnmethylimid 1018; Umwandlung der N-Methyldibrompyrrolketocarbonsäure in Dibrommaleïnmethylimid 1019; Isovaleriansulfosäure und Salze 2123.

Varet (Raoult), Verhalten von Cyanzink gegen Metallchloride (Quecksilberchlorid) 714; Verhalten von Cyanquecksilber gegen Kupfersalze

715.

Vautin (Ch. Th. J.), Goldgewinnung 2653.

Vehrigs, Anwendung von Thon zur Entfärbung von Paraffin 2843.

Veith (Alex.), Verhältnis von Stickstoff und Sauerstoff bei der Knallgasexplosion in der Luft 508. Velden (R. v. d.), Nachweis der Salzsäure im Magensaft 2601.

Veley (V. H.), Gasentbindung aus homogenen Flüssigkeiten 173 f.; Wirkung des Braunsteins bei der Sauerstoffdarstellung 464.

Velicogna, Wirkung von Calcium-sulfit im Weine 2797.

Venable (F. B.), Nachweis von Ferrisalzen durch Kobaltnitrat 2548.

Venable (F. P.), Bromirung des Heptans 811 f.

Venator siehe Isbert.

Venturoli (G.), Classifaction der Gewässer, Analyse von Trinkwasser, Reactionen auf Nitrite 2525 f.

Verneuil (A.), Untersuchung über die Phosphorescenz der künstlichen Zinkblende 613; siehe Fremy (E.).

Vessel (H. R. v.), Untersuchung von Gelatine - Dynamit No. I und Rhexit No. I 2720; Sprengung von Eisenconstructionen 2722.

Vidal (L.) und Vogel (E.), Haltbarmachung von Photographien 2905.

Vieth (P.), Analysen von Milch und Milchproducten 2418 f.; Fettgehalt der Milch 2594; Bestimmung des Milchzuckers in der Milch 2595; Analysen von Butter, Fetten und Käse 2774 f.

Vigna (A.), Untersuchung über die Weinasche 2603; Untersuchung von Naturweinen 2796 f.; siehe Zecchini

(M.).

Vignon (L.), Wärmetönung bei der Umwandlung von Nitrokörpern in die entsprechenden Diazoverbindungen; Lösungswärme, Hydratationswärme, Neutralisationswärme von p-Phenylendiaminsalzen 326; Neutralisationswärmen des Anilins, Monomethylanilins und Dimethylanilins 326 f.; Eigenschaften von gefälltem (unschmelzbarem) Zinn 627 f.; Untersuchung der sauren Sulfate des Dimethylanilins und des Diphenylamins nebst Bildungswärmen 1081 f.; Ermittelung der Kalk- und Sodamengen zur Reinigung von Kesselspeisewässern 2524; siehe Dubois (R.).

Villard, Bildung und Dampfspannung von Gashydraten 183f.; Dissociationstension von Methanhydrat und Aethylenhydrat 184 f.

Villari (E.), Leitungswiderstand von

Metallkreisen gegen den Entladungsstrom von Condensatoren 339.

Villavecchia (V.) siehe Nasini (R.). Villejean siehe Dalche.

Villiers (A.), Krystallform des Natriumtrithionats 485; Darstellung einer neuen Säure des Schwefels  $(8_4 H_2 O_8)$  500 f.; Darstellung von Natriumdisulfopersulfat 501 f.

Vincentini (G.) und Omodei (D.), Untersuchung der Dichte von Metallen im geschmolzenen Zustande und über deren chemische Ausdehnung (Tabelle) 155 f.; Wärmeausdehnung von Blei-Zinnlegirungen 319.

Virtue (W.) siehe Faulkner (F.).

Vis (G. N.) siehe Claus (A.).

Vitali (A.), Nachweis von Eiter im Harn durch Guajakharz 2434.

Vitali (B.), Verhalten der Oxalsaure gegen Eiweißsubstanzen 2339.

Vitali (D.), Vergiftung durch ätzende Alkalien 2444; toxicologischer Nachweis von Brom und Jod 2528; Reactionen des Acetanilids 2375.

Vittorio (V.) und Elvidio (G.), anästhesirende Wirkungen des Helleboreins 2450.

Vivien, Resultate mit dem Heffterschen Scheidungsverfahren, Reinigung der Syrupe und Melassen 2782.

Vivier (A.), Bildung, Beschreibung eines neuen Molybdänsäurehydrats 604; Bestimmung der Nitrite mittelst Harnstoffs 2533.

Vogel (E.), Vergilben der Platinbilder

2905; siehe Vidal (L.).

Vogel (H. W.), Hülfsmittel für spectroskopische Arbeiten, spectralanalytischer Nachweis von Chromaten 434; Cyanspectrum 438; spectroskopische Weinprüfung 2605; Azalinplatten in der Photographie 2904; Anwendung von Ferrocyanuran für photographische Zwecke 2905.

Vogel (J. H.), Phosphorsäurebestimmung in Thomasschlacken ohne Molybdan 2537 f.; Fettgehalt der Milch

Vogel (J. H. L.), Zusammensetzung der krystallisirten Schlacken (Augit-

schlacken) 2640.

Voiry (R.), Untersuchung des Cajeputöles: Cajeputol (Eucalyptol), Terpilenol, Kohlenwasserstoff C15 H24 2390; Eucalyptol, Terpilenol aus dem ätherischen Oele von Eucalyptus globulus 2390 f.

Voiry (R.) und Bouchardat (G.), Terpen und Eucalyptol (Terpan) aus Spiköl 2392 f.; Bestandtheile von Terpinolen: Terpilenol (Terpol) Terpan, Terpilen 2393.

Voit (E.), Lichtstärke der Normalkerzen 2835.

Volhard (J.), Bromirung organischer Säuren 1692; Dilacton der Acetondiëssigsäure aus Bernsteinsäureanhydrid, Identität der Acetondiëssigsäure mit Hydrochelidonsäure und Propiondicarbonsäure (Diäthylketondicarbonsäure) 1798 f.

Volkmer (O.), Galvanoplastik mit Dynamobetrieb 2908.

Voller (A.), Quadrantelektrometer zur Messung hoher Potentiale 346.

Vorce (L. D.) siehe Keep (W. J.).
Vortmann (G.), Verhalten von Natriumthiosulfat gegen Kupferoxydsalze: thioschwefelsaures Kupfer 621 f.; Natriumpyrophosphat in Verbindung mit Essigsäure und weinsaurem Natrium zur Bestimmung und Trennung der Metalle 2516.

Vosmaer (A.), Apparat zur Darstellung von Chlor 2615.

Voswinkel (A.), Darstellung von m-Diäthylbenzol und p-Diäthylbenzol durch Einwirkung von Aethylbromid und Aluminiumchlorid auf Benzol, Derivate und Salze des m-Diäthylbenzols 850 f.; Darstellung von o-Diäthylbenzol aus o-Dichlorbenzol 851; Eigenschaften, Verhalten von o-Diäthylbenzol, Derivate desselben 852.

Vrba (K.), Krystallform von Citracon-«-naphtil 1857, von Monobromcitra-

con-α-bromnaphtil 1858.

Vries (H. de), Molekulargewichtsbestimmung der Raffinose mit Hülfe der Gesetzmäßigkeiten der isotonischen Coëfficienten, der Plasmolyse 147 f.; Diffusion: isotonische Coëfficienten von Glycerin, von Kaliumnitrat 211 ff.; osmotische Versuche mit lebenden Membranen (isotonische Concentrationen von Salzen und organischen Verbindungen) 268 ff.

Vulpius (G.), Zersetzung von gelösten Jodverbindungen (Jodoform) 928 f.; Antipyrin gegen Phenol 1317; Unter-

suchung von Sulfonal 2576.

Wache, Darstellung von Kyanbenzylin aus Benzyleyanid 746. Wacker (L.) siehe Fischer (O.). Wähner (Th.), Messung der magnetischen Druckkräfte für Eisenchloridlösungen, Wasser, Alkohol, Steinöl 419.

Wagner (Georg), Oxydation ungesättigter Verbindungen (Verhalten von Aethylvinyloarbinol gegen Kaliumpermanganat) 705 f.; Oxydation von Alkoholen (Methylallyloarbinol, Allylalkohol) 706; Oxydation in der Acrylsäurereihe (Bildung einer Dioxysäure) 707; Betheiligung des Wassers an der Oxydation ungesättigter Verbindungen 707 f.; Oxydation der Olefine und der Alkohole (Glycole) der Allylalkoholreihe 793 ff.; Oxydation des Diallyls durch Permanganat, Bildung neuer Erythrite 795 f.

Wagner (P.), Stickstoffgewinnung aus der Luft für den Boden, Stickstoffdüngung 2742; Werth der Thomasschlacke als Dünger 2747.

Wagner (B. F.), Titanchlorid, Titansäuren: Ortho-, Metatitansäurehydrat 632 ff.

Wahl (A.), Filtrirvorrichtung zum Auswaschen von Niederschlägen 2613.

Wahlfors (H. A.), Untersuchung über Oenanthyl-(Heptyl-)säuren (Darstellung aus Ricinusõl) 1880 f.

Walcher - Uysdal (B. v.), hydraulischer Kohlensprengapparat 2719.

Wald (F.), thermodynamische Processe 291; graphische Berechnung chemischer Analysen 2517.

Walden (P.), Bestimmung der Molekulargrößen von Salzen aus deren elektrischer Leitungsfähigkeit 385 ff.; Leitungsfähigkeit und Constitution anorganischer Säuren 386 f.; molekulares Leitvermögen der para-s- und anti-s-Diäthylbernsteinsäure 1907.

Walker (J.), dynamische Methode zur Bestimmung der Dampfspannungen von Salzlösungen (Apparat) 192 f.; siehe Carnelley (T.).

Walker (P. H.), Analyse des Genthits von Webster 586; Krystallform, Eigenschaften, Analyse von Varvicit

aus Virginia 595.

Wallach (O.), Isomeriefälle in der Terpenreihe 878; Untersuchung von Terpenen und Derivaten: Cineol, Terpineol, Dipenten, Sylvestren, Molekularrefraction, Constitution des Camphens 886 f.; Nitrosylverbindungen von Terpenen, von Amylen, Limonen 888; Pinen - Nitrosochlorid und -bromid, Limonen-Nitrosochlorid, Pinen-Nitrolpiperidin 889; Limonen-Nitrosochlorid - Hydrochlorid , Limonen-Nitrosobromid, Limonen-Nitrosat, Limonenmonochlorhydrat, Hydrochlorlimonen - Nitrosat, Hydrochlorlimonen-Nitrosochlorid 890 f.; Hydrochlorlimonen - Nitrolanilid, Hydrochlorlimonen-Nitrol-p-toluidid, Hydrochlorlimonen - Nitrosat gegen Dimethylanilin, Dipentennitrosochlorid 891 f.; Dipentennitrolpiperidin, Dipentennitrosat, Sylvestren - Nitrosochlorid, Terpinen-Benzoyl-Isonitrosit 892 f.; Untersuchung von Terpenen und ätherischen Oelen: Links-Limonen, Links-Pinen 893; Pinen, Dipenten aus Limonen, Dipententetrabromid, Rechts-Carvoxim, Links-Carvoxim, Verhalten von Isonitrosodipenten 894 f.; Untersuchung von Sylvestren, Phellandren, Phellandrennitrit 895; Untersuchung von Amylennitrosat und Derivaten: Amylennitrosocyanid 961 f.; Bildung der Ketoximdimethylessigsäure, deren Ammoniumund Silbersalze 962; Darstellung, Eigenschaften von Amylennitrolpiperidid aus Amylennitrosat, Bildung, Eigenschaften seiner Ketonbase 963 f.; Identität von Irisin mit Graminin 2323 f.

Wallach (O.) und Gildemeister (E.), Oxydation in der Terpenreihe: Untersuchung von Limonen, Phellandren, Dipenten 895; Untersuchung von Sylvestren, Pinen, Cineol, Cineolsäure (Kalium-, Calcium-, Silbersalz, Aethyläther) 896 f.; Untersuchung von Eucalyptusölen 897.

Waller (E.) und Bowen (H. C.), Stickstoff bestimmung 2563.

Walsch (E.), Gewinnung von Zink 2627.

Walter (A.), Gewinnung von Aluminium auf dem Wege der kalt flüssigen Elektrolyse 2624 f.

Walter (B.), Aenderung des Fluorescenzvermögens mit der Concentration der Flüssigkeiten 444 f.

Warburg (E.) und Tegetmeyer (F.), elektrische Leitung des Bergkrystalles 391 f.

Ward (J. S.), Scheidung und Bestimmung von weinsauren und citronensauren Salzen 2573.

Warden (C. J. H.), Cocagerbaure aus

Erythroxylon Coca 2358; Untersuchung indischer Cocablätter 2373; Embeliasäure aus Embelia Ribes 2374; Untersuchung von Margosa-Oel (aus dem Samen von Melia Azadirachta) 2891.

Warder (R. B.), Berechnung der Flüchtigkeitscoëfficienten für wässerige Chlorwasserstoffsäure 209 f. Warrington siehe Warrington.

Warington (B.), Hydrolyse von Harnstoff durch Mikroorganismen, Verhalten der Mikroorganismen gegen Milch, gegen Nitrate 2484 f.

Warnecke (H.), Untersuchung über Wrightin (Conessin): Identität mit dem Alkaloïd aus Holarrhena, Alkaloïd aus Wrightia antidysenterica, Salze des Wrightins, Oxywrightin und Salze 2237 f.; Oxywrightinmethyljodid, Oxywrightinmethyljy-

droxyd und -chlorid 2238.

Warren (H. N.), Verflüssigung elektrolytisch abgeschiedener Gase 396 f.; Entwickelung von Sauerstoffgas (Wirkung des Braunsteins) 463 f.; Darstellung von amorphem Silicium 538 f.; Darstellung und Eigenschaften eines Siliciummagnesiums 539 f.; Einwirkung von Ammoniak auf Magnesium 554; Eisensulfür in schwefelhaltigem Eisen 585; Apparat zur Darstellung krystallisirten Kupfers durch Elektrolyse, Verhalten von Kupfer gegen Schwefeldämpfe 616; Untersuchung über knallsaure Salze (Fulminate des Kupfers, Ammoniums, Cuprammoniumfulminat), Verhalten von Knallsilber gegen Siliciumfluorid, Bildung von Chlorpikrin 718 f.; Löslichkeit von Metallhydroxyden in weinsaurem Kalium - Natrium 2518; Bestimmung des Selens in Meteoreisen 2532; Trennung von Antimon und Zinn, Bestimmung in kieselsäurehaltigen Schlacken, in Legirungen 2540; Bestimmung von Aluminium im Robeisen 2546; Construction von Druckröhren 2608.

Warren (Th. T. P. Bruce), Anwendung der Mathematik auf chemische Phänomene 4; elektrisches Leitungsvermögen von Erdnufsöl (Arachisöl) 390; Analyse gemischter Farben 2587; Bestimmung der trocknenden Oele 2591 f.; Werthbestimmung der Oelkuchen 2592; Wirkung von Chlorschwefel auf verschiedene Oele 2846;

1

Verfälschung von Kohlentheernaphta 2853; Verwendung arsenhaltiger Farben 2867.

Warrington, Gerinnung von Milch durch Mikroorganismen 2487.

Washington (H. S.) siehe Hillebrand (F.).

Wassel (E. D.), Herstellung von Schweißstahl 2637.

Wasserzug (E.), Erzeugung des Invertins bei Pilzen (Fusarium) 2480 f.

Wafsmuth (A.), Bestimmung der Temperaturänderungen beim Ausdehnen und Zusammenziehen von Metalldrähten 299 f.

Watson (G.), Erklärung des sogenannten "todten Reactionsraumes": Wirkung des Glases 66.

Watson (J.), Bestimmung des Schwefels in gebrannten Pyriten 2530.

Watt (A.), elektrochemische Färbung von Metallen (Metallochromie) 2621. Watts (J. J.) und Richards (W. A.),

neues Natriumcarbonat 2688.

Webber (J. L.) siehe Meier (H. F.).

Weber (C.L.), Widerstandsänderungen von Metalllegirungen beim Schmelzen 372; Bestimmung der magnetischen Inclination 409.

Weber (H. F.), Messung der Temperatur, bei welcher ein Körper zu glühen beginnt (Messungen bei Platin, Gold, Eisen) 332 f.

Weber (R.), Depressionsgrößen an Thermometern verschiedener Glassorten (Widerstandsfähigkeit von Thermometerglas) 300 f.; Darstellung von Libellen 2609.

Webster (J.), neue Metalllegirung 2654.

Wedard (E. M.), Verhalten von Weinsäure gegen Ferrosulfat, beim Erhitzen mit Wasser 1820 f.

Wedding (H.), Leitungsfähigkeit von Eisendraht 370.

Wedding (W.), magnetische Drehung der Polarisationsebene 449.

Wedenski (N.), Kohlehydrate im normalen Harn 2432.

Weegmann (R.), Refractionsvermögen der Flüssigkeiten zwischen sehr entfernten Temperaturen 428 ff.; Molekularrefraction organischer Verbindungen 431.

Weeks (J. D.), Statistik der Production von Petroleum in Nordamerika 2839; siehe Ashburner (C. A.).

Wegerhoff (P.), Umlagerung von

Phenanthrenchinonoxim: Bildung von Diphenimid 1350 f.; Diphenylketoncarbonsäureamid 1351.

Wehsarg (K.) siehe Pechmann (H. v.). Weibull (M.), Krystallformen von Platomethylsulfin -  $\alpha$  - und -  $\beta$  - chlorid, Platomethylsulfinbromid -jodid, von Platoäthylsulfin-α- und -β-chlorid, von Platoäthylsulfinbromidund -jodid, von Platoathylsulfinnitrit 1419; Krystallform von Platopropylsulfin- $\alpha$ -, - $\gamma$ - und - $\beta$ -chlorid, von Platopropylsulfinbromid und -jodid, von Platopropylsulfin-α- und -β-nitrit, von Platoïsopropylsulfinchlorid, -bromid und -jodid, von Platoïsopropylsulfinnitrit 1420; Krystallform von Platobutyl- $\gamma$ - und - $\beta$ -chlorid, von Platobutylsulfinbromid, -jodid und -nitrit, von Platoïsobutylsulfin-α- und -β-chlorid, von Platoïsobutylsulfinbromid und -jodid, von Platoisobutylsulfin-β-nitrit, von Platoïsobutylsulfinnitrat, von Platobenzylsulfinchlorid und -bromid 1421; Krystallformen von Plativerbindungen aus Methylsulfid, Aethylsulfid, Propylsulfid, Isopropylsulfid, Isobutylsulfid 1422; Krystallform von Benzolsulfamid, von benzolsulfosaurem Kalium und Natrium 2134 f., von benzolsulfosaurem Ammonium, Baryum, Calcium, Blei, Zink und Mangan 2135 f., von benzolsulfosaurem Magnesium, Cadmium, Kupfer, Zink-Kupfer, von p-Toluolsulfamid 2136; Krystallform von ptoluolsulfosaurem Kalium, Natrium, Ammonium, Silber, Magnesium 2137 f., von p-toluoisulfosaurem Mangan, Zink, Cadmium, Kupfer, Magnesium-Cadmium, von m-Toluolsulfamid 2138, von m-toluolsulfosaurem Natrium, Silber, Magnesium, Cadmium, Zink 2139, von o-Toluolsulfamid, von o-toluolsulfosaurem Kalium, Natrium, Ammonium, Blei, Magnesium 2140 f., von o-toluolsulfosaurem Zink, Cadmium, der p-Toluidin-o-sulfosäure und von p-toluolthiosulfosaurem Natrium 2141; Krystallform von Platoäthylsemidisulfin- $\alpha$ - und - $\beta$ -chlorid, von Platoäthylsulfinbromid, -jodid 2203; Krystallform von Platosäthylpropylsulfinjodid 2208, von Platopropylsulfinchloromercurat 2210, von Platoïsobutylsulfin-β-nitrat 2214.

Weidel (H.), Reactionen des Chinolins

Weidel (H.) und Bamberger (M.), Verhalten von Chinolin gegen o-Toluidin: Bildung von Pseudoflavanilin 1164; Salze, Acetylverbindung, Umwandlung in Pseudoflavenol 1165; Salze, Acetylverbindung, Bildung und Eigenschaften von Mononitropseudoflavenol, von Oxypseudoflavenol, Umwandlung von Pseudoflavenol in Chinaldinsäure, Darstellung von Pseudoflavolin, Chloroplatinat 1166 f.; Darstellung, Eigenschaften von Tetrahydropseudoflavenol, Gewinnung von α-Oxyisophtalsäure, p-Oxybenzoësäure und Salicylsäure aus der Hydrobase, Constitution von Pseudoflavenol 1167.

Weidel (H.) und Georgievics (G. v.), Entstehung von Phenylchinolinderivaten: Darstellung und Eigenschaften von Monoamido - p - phenylchinolin, Verhalten, Salze 1167 f.; Verhalten bei der Oxydation (wahrscheinliche Bildung von p-Chinolinbenzcarbonsäure, Bildung von  $\alpha$ -Oxynicotinsäure), Constitution 1169; Darstellung, Eigenschaften von p-Monoamido-a-phenylp-oxychinolin, Verhalten gegen Salzsäure (Bildung von zweifach salzsaurem Oxyamidophenylchinolin resp. salzsaurem p-Monoamido-α-phenylp - oxychinolin), Verhalten gegen Schwefelsäure, Darstellung, Eigenschaften von Diacetyl-p-amido-a-phenyl-p-oxychinolin 1170; Darstellung, Eigenschaften, Verhalten von p-Oxyα-phenyl-p-oxychinolin, Bildung, Pikrat von α-Phenylchinolin, Constitution des p-Monoamido-α-phenylp-oxychinolins 1171.

Weidel (H.) und Wilhelm (J.), Oxydationsproducte des  $Py \alpha - Py \alpha - Di$ chinolyls 1183.

Weigelt (C.), Bereitung von Düngemitteln und Thran aus Fischen und Fleischabfällen 2754.

Weigert (L.), Bestimmung der salpetrigen Säure und der Salpetersäure (Apparat) 2534; Bestimmung des Gesammtstickstoffes im Most und Wein 2562; Bestimmung des Glycerins im Wein, Nachweis von Salicylsäure im Wein 2604; stickstoffhaltige Bestandtheile des Weines 2796.

Weigmann (H.), Beurtheilung der Trinkwässer 2762; Reinigung der Abwässer 2769.

Weill (E.), Anwendung von Kohlensäure gegen Dyspnoë 2443.

Weimar (H.) siehe Power (F. B.). Wein (C.), Analysen von Münchener und Berliner Weissbier 2820.

Wein (E.), Untersuchung von Münchener und Berliner Weissbier 2814.

Weiner (J.) siehe Gabriel (S.). Weingärtner (E.), Tabelle zur Untersuchung von Farbstoffen 2587; Untersuchung über Rhodamin 2875; Tabelle der Nüancen der Benzidinazofarbstoffe 2892.

Weingärtner (E.) und Zetter, Tabelle zur Untersuchung von Farbstoffen 2587.

Weinhold (A. F.), Destillation (Reinigung) von Quecksilber 2612.

Weisberg (J.), Drehungsvermögen von Zuckerlösungen: Einflus von Bleiessig, Prüfung von Rübenzucker, Nachweis von Invertzucker neben Rohrzucker 2580; Einflus von Bleiessig resp. Bleizucker auf das Drehungsvermögen von Zuckerlösung 2788.

Weise (W. G. M.), Derivate des Diphenylacetaldehyds: Darstellung von β-Diphenylimido-, β-Diphenylmilchsäure-Aethyläther 1550 f.; β-Diphenylmilchsäure und Salze, β-Diphenylmilchsäureanhydrid 1552 f.

Weiske (H.), Nährwerth der Cellulose 2401.

Weifs (F.), Untersuchung der Blätter von Myrtus Cheken: ätherisches Oel, Chekenon, Chekensäure, Chekenbitter, Chekenetin 2378.

Weissmann (G.), Kohlenstoffbestimmung im Roheisen 2541; Bestimmung des Mangans im Boheisen 2553.

Welch (Cuthbert), Analyse afrikanischer Münzen (Manillageld) 2656.

Wellemann (C.) siehe Mulder (E.). Weller (J.), Xylylphosphorverbindungen und Toluphosphinsäuren: saures α-toluphosphinsaures Blei, α-toluphosphinsaures Silber; β-toluphosphinsaures Silber, β-Toluphosphinsäurechlorid, p-Xylylphosphorchlorür, p-Xylylphosphortetrachlorid, p-Xylylphosphoroxychlorid, p - xylylphosphinige Säure, p-Xylylphosphinsäure und Salze 2226 f.; p-Nitroxylylphosphinsäure, p-Toluphosphinsäure, p-Toluphosphinsäurechlorid 2228.

Wells (H. L.), Analyse von Beryllonit

(Na Bo PO.) 559.

Welmans (P.) siehe Friedländer (P.).

Welsbach (C. Auer v.), Leuchtkörper für Incandescenzbrenner 2838.

Welsh (A.) siehe Pechmann (H. v.). Weppen und Lüders, Prüfung der Pyridinbasen zur Denaturirung von Spiritus 2568, 2808 f.

Werbke (N. C.) siehe Power (B.).

Wernecke (M.), Verhalten von Caffein gegen Jodwasserstoffsäure, Caffeinäthyljodid, Caffeinäthylperjodid, Darstellung von salzsaurem Caffeinchlorjod, Monochlorcaffein 2297 ff.; Verbesserung an Spritzflaschen 2614.

Werner (E. A.), Untersuchung über chromorganische Säuren: chromoxalsaure Salze 1749; Oxalate von Chromammoniumbasen 1750; Verhalten von Oxalsäure gegen Kaliumdichromat 1750 f.

Werner (R.), Wirkung der Galle und der gallensauren Salze auf die Nieren 2453.

Wernich (A.), Fortschritte in der Desinfectionspraxis 2770 f.

Wesendonck (K.), elektrische Leitungsfähigkeit stark evacuirter Räume 399.

Wessel (R.), Einwirkung von Phenylhydrazin auf aromatische Carbodiimide (Carbodiphenylimid) 1227; Verhalten von Phenylhydrazin gegen Carbodi - p - tolylimid, Bildung von Phenylhydrazoncarboditolylamin,

Verhalten von Phenylhydrazoncarbodiphenylamin 1228; Verhalten von Phenylhydrazoncarbodiphenylamin gegen Phenylsenföl 1229.

West (W.), specifische Gewichte von Cajeputölen 2390.

Westenhoff (J. H.) siehe Norton (T. H.).

Westmoreland (W.), Werthbestimmung von Kupfererzen 2649.

Wèvre (A. de), Localisation des Atropins in der Belladonna 2356.

Weyl (Th.), Untersuchung von Seide, Sericoïn, Fibroïn 2344; Wirkung von Anthrarobin und Chrysarobin 2448; Giftigkeit des als Saffransurrogat verwendeten Dinitrokresol - Kaliums oder - Ammoniums 2449; Wirkung künstlicher Farbstoffe (Naphtolgrün, Dinitrokresol, Dinitro-a-naphtol, Dinitro-a-naphtolsulfosäure) 2450.

Wheeler (H.) siehe Tollens (B.). White (J. T.), maßanalytische Bestimmung des Broms in Gemischen 2527; maßanalytische Bestimmung des Chlors, Trennung von Chlor, Brom und Jod 2528; maßanalytische Bestimmung der Schwefelsäure 2531; Phosphorsäurebestimmung durch Silbernitrat 2535; volumetrische Bestimmung von Kalium und Natrium 2544; Absorptionsröhren 2618.

White (W.) siehe Thompson (J. B.). Whitehouse (H. H.) siehe Chitten-

den (R. H.).

Whiteley (L.), Verwendung der Chromverbindungen als Beizen in der Färberei 2860 f.

Whitfield (J. E.) siehe Gooch (F. A.). Wichelhaus (H.) und Krohn (C.), saures und neutrales Natriumsalz der Amidoazonaphtalindisulfosäure 2881 f.

Wichmann (G.) siehe Gattermann (L.).

Wichmann (H.) siehe Rohn (S.). Wick, Krystallform der Disulfitverbindung von symmetrischem Dibrom-

aceton 1566. Widmann (J.) siehe Abenius (P. W.). Widmann (O.), Nomenclatur der Verbindungen mit Stickstoffkeimen: Chenoxaline (Azine) und Verwandtes 679 ff.; Untersuchung über p-Acetopropylbenzol, p-Acetocumol und Derivate 1595; Oxim des p-Acetopropylbenzols 1595 f.; p-Acetocumoloxim, p-Acetopropylbenzol, p-Acetocumolhydrazon, Mononitro-p-acetopropylbenzol, Mononitro-p-acetocumol 1596; Oxim des Nitroacetopropylbenzols, des Nitroacetocumols, des Monoamidop-acetopropylbenzols, des Monoamidop-acetocumols, Eigenschaften von Mononitro - p - acetopropylbenzolhydrazon und -acetocumolhydrazon 1597; Oxydation von Acetopropylbenzol 1597 f., von Nitroacetopropylbenzol und Nitroacetocumol 1598; siehe Söderbaum (W. G.).

Wiebe (H. F.), Standänderungen der Quecksilberthermometer nach Erhitzung auf höhere Temperaturen 301; Normalglas für Thermometer 2609 f.

Wiedemann (E.), Dissociation von Salzen in Lösung 333 f.; Fluorescenz und Phosphorescenz (Luminescenz), Phosphoroskop 445.

Wiedemann (E.) und Ebert (H.), Einflus des Lichtes auf die elektrischen Entladungen 399 f.; elektrische Entladungen in Gasen und Flammen 401.

Wiedemann (E.) und Messerschmidt (J. B.), Beobachtungen an Lichterscheinungen 423.

Wien (W.), Durchsichtigkeit dünner Metallschichten (Beziehungen zwischen Durchsichtigkeit und elektrischer Leitungsfähigkeit) 444.

Wiener (O.), Circularpolarisation und

Doppelbrechung 449.

Wiernik (J.), Einwirkung von Schwefelkohlenstoff auf Dimethylanilin bei Gegenwart nascirenden Wasserstoffs 1114 f.

Wilbrand (F.), Vorlesungsversuche: Erläuterung der Schwefelsäurebildung (Apparat) 454; Apparat zur Darstellung englischer Schwefelsäure 2614.

Wild (H.), Polarisationsphotometer 423.

Wilde siehe Pollak.

Wiley (H. W.), Zuckerproduction in Amerika 2780; Analyse des Saftes und Zuckers von Sorghum und Zuckerrohr 2781.

Wiley (H. W.), Swenson (M.) und Cowgill (E. B.), Gewinnung von Zucker aus Sorghum 2786.

Wilfahrt (H.), Salpetersäurebestimmung (Apparat) 2534.

Wilhelm (F.) siehe Schmidt (E.). Wilhelm (J.) siehe Weidel (H.).

Will (H.), Darstellung, Eigenschaften des Phloroglucin-Trimethyläthers, von Tribromtrimethylphloroglucin 1456; Constitution des Asarons 1459 f.; Darstellung von Dimethoxychinon aus Propylpyrogallussäure-Dimethyläther, Methylverbindungen der Gallussäure und der Pyrogallocarbonsäure 1460 f.; Propylpyrogalloldi und trimethyläther 1461; Sporen und Kahmhautbildung bei Unterhefe 2813.

Will (H.) und Schweitzer, Darstellung von Oxyhydrochinon-Trimethyläther (Trimethoxyhydrochinon), von Methoxyhydrochinon, von PyrogallolTrimethyläther (Trimethylpyrogallol) und Derivaten 1457; Darstellung von Dimethoxychinon und Derivaten, von Tetramethoxybenzol und Derivaten 1458; Darstellung von Mononitro, Dinitro-, Amidotrimethylpyrogallol, Eigenschaften, Verhalten der drei Trimethyläther der Trioxybenzole 1458 f.

Will (W.), Umwandlung von Hyoscy-

amin in Atropin, Hyoscyaminsalze

2240 f.; Atropinsalze 2241.
Will (W.) und Bredig (G.), Massenwirkung bei der Umwandlung des
Hyoscyamins in Atropin 23 f.; Fabrikation von Atropin 27.

Will (W.) und Peters (C.), Darstellung, Eigenschaften von Isodulcitderivaten: Isodulcitlacton, Isodulcit

carbonsäurelacton 1426 f.

Willard (J. F.), Apparat zur Gasanalyse 2616.

Wille (J.), Dioxybenzylenphosphinsäure: Silbersalz, Aethyläther, Di-

acetyläther 2228 f.

Willgerodt (C.), Untersuchung von Halogensubstitutionsproducten Benzols, der Structur des Benzols: a-Trichlorbenzolhexachlorid, benach-Trichlorbenzolhexachlorid 935 f.; Untersuchung über Hydrazine 1383; Jodirung von Phenolen durch Jodstickstoff: Untersuchung an Phenol, Naphtol 1443; Einwirkung von gelbem Schwefelammonium auf aromatische Ketone und Aldehyde: Bildung von Säureamiden (Phenylacetamid und Phenylessigsaure aus Phenylmethylketon, p-Tolylacetamid und p-Tolylessigsäure aus p-Tolylmethylketon, a-m-Xylylacetamid und a-m-Xylylessigsäure aus a-m-Xylylmethylketon) 1933 f.; Verhalten von p Tolyläthyl-, α-Naphtyläthyl-, α-Naphtylpropylketon, von Benzil, von Oenanthol, von Benzaldehyd gegen Schwefelammonium 1934.

Willgerodt (C.) und Ferko (M.).
Untersuchung von Phenylhydrazin
und Derivaten: Pikrylphenylhydrazin,
Dinitrosomononitroazobenzol, Dinitrosomononitroazobenzolsulfosäure,
Dinitrophenylphenylhydrazin, a-Dinitroazobenzol 1372 f.; m-Chlor-o-nitrohydrazobenzol, m-Chlor-o-nitro-azobenzol, m-Chlor-o-nitro-azobenzol, m-Chlor-o-nitros-azobenzol, m-Chlor-o-nitros-azobenzol

1374.

Willgerodt (C.) und Genieser (A.),
Darstellung von flüssigem Acetorchloroform (Chloroxyacetonchloroform) und Derivaten 1571; Darstellung von festem Acetonchloroform
(Hydroxyacetonchloroform), Condensation der Acetonchloroforme mit
Benzol, Toluol, p-Xylol (Derivate des
Pseudobutylalkohols) 1572 f.; Verhalten von flüssigem Acetonchloroform
gegen Phosphotpentachlorid 1573.

Willgerodt (C.) und Kornblum, Darstellung von Monojodthymol, Dijod-o-kresol, Mono- und Dijod-p-kresolen mittelst Jodstickstoffs 1443.

Williams (G.), Doppelsalz von Cerium

und Chinolin 1177.

Williams (R.), Bestimmung von Kupfer 2556; Prüfung von käuflicher Oarbolsäure, von Desinfectionspulvern 2571; Untersuchung von Talg und Schweineschmalz 2598; Untersuchung von altem Mörtel 2734.

Williams (Rowland), Untersuchung von Gummi- und Harzsorten 2851.

Williams (W. L.) siehe Dunstan. Williams (W. R.), Bestimmung des

Morphins im Opium 2585.

Wilm (Theodor), Verhalten des Kaliumplatincyanürs, Bildung eines Kaliumplatincyanürcyanids, Verhalten von Kaliumplatincyanid 717.

Wilson (A.), Anwendung von Wassergas für Heiz- und Beleuchtungszwecke

2832.

Wilson (E.), Gesetz der Dispersion 427.

Wilson (Thos.) siehe Carnelley (Th.).
Wimmer (R.), Silberlagerstätten 2650.
Winder (B. W.), Schwefelbestimmung im Eisen und Stahl 2530.

Windisch siehe Hayduck.

Windisch (C. F.), Darstellung, Eigenschaften von Kobaltnitroprussid, Nickelnitroprussid 718.

Windisch (E.), Prüfung von Trinkbranntwein auf Fuselöl 2607.

Windisch (W.), Vorkommen von Milchsäure in Gerste, Mais und Kartoffeln 2363; Nachweis von Aldehyd im Spiritus 2569; Nachweis von Stärke in der Bierwürze 2606; Stärkemehlbestimmung, Vorkommen von Milchsäure 2806; antiseptischer Einfluß der Kohlensäure auf die Malzwürze 2807; wechselnde Beschaffenheit des Brauwassers 2814.

Wing (J. F.) siehe Jackson (C. Lo-

ring).

Winkelmann (A.), Untersuchung über die Stefan'sche Formel für die Verdampfungsmenge einer Flüssigkeit 176 f.

Winkler (C.), Schlagwetter und Schwaden 2727.

Winkler (Cl.), Verhalten des Silbers bei der Reduction seines Sulfids (Bildung haarförmigen Silbers) 656; Schwefelwasserstoff aus Schwefelbaryum für Analysen 2518; Bestimmung des Bleigehaltes von Zinnlegirungen aus dem specifischen Gewicht 2555; Anordnung von constanten Wasserbädern 2608.

Winkler (L. W.), Bestimmung des im Wasser gelösten Sauerstoffs 2525.

Winogradsky (G.), Untersuchung über Schwefelbacterien: Bildung des Schwefels aus Schwefelwasserstoff 2501 f.; Eisenbacterien 2502 f.

Winssinger (C.), Untersuchungen über den colloïdalen Zustand von Sulfiden der Metalle 286 bis 290;

siehe Spring (W.).

Winter (H.), Untersuchung über Lävulose: Drehungsvermögen der aus Inulin, des aus Invertzucker dargestellten 2315 f.; Verbindung von Lävulose mit Dextrose, Invertzucker, Lävuloseäthylat, Metallverbindungen der Lävulose 2316 f.; chemische Bestandtheile des Zuckerrohrs 2369.

Wislicenus (J.), Lagerung der Atome im Raum 87; geometrische Constitution der Crotousäuren und ihrer Halogensubstitutionsproducte: Untersuchung der vierten Monochlorcrotonsäure 1773 f.; Crotonsäuredichlorür (feste  $\alpha$ - $\beta$ -Dichlorbuttersäure), Constitution, Zersetzung 1774 f.; α-Monochlorisocrotonsäure, Salze der isomeren Chlorcrotonsäuren 1775; Verhalten von Crotonsäuredichlorür gegen Natriumcarbonat: Bildung von Iso-αmonochlorpropylen,  $\alpha$ -Chlor- und  $\alpha$ -Chlorisocrotonsäure 1775 f.; Isocrotonsäuredichlorür (Iso -  $\alpha$  -  $\beta$  - dichlorbuttersäure), Eigenschaften, Zersetzung, Verhalten gegen Natriumcarbonat 1776 f.; α-Monochlorpropylene gegen Aetzkali, Umwandlung von Isocrotonsäure in Crotonsäure 1777; Einwirkung von Chlor und Brom auf feste Crotonsäure 1778 f.; Bildung der Iso -  $\alpha$  -  $\beta$  - dichlorbuttersaure, bromcrotonsaure Salze, Umwandlung der Chlor- und Bromderivate der Crotonsäuren in ihre geometrisch Isomeren 1779 f.; Umwandlung von Isocrotonsäure in Crotonsaure durch Chlorwasserstoff 1780; Verhalten von α-Monobromisocrotonsäure gegen Natriumamalgam: Bildung von crotonsaurem Natrium resp. Isocrotonsäure 1780 f.; Untersuchung über Fumar- und Maleïnsäure: monobroinfumarsaures Baryum 1823 f.;

monobrommaleïnsaures Barvum, dibromfumarsaures und dibrommaleinsaures Baryum, Verhalten von Brom gegen Maleïnsäure: Bildung von Fumarsäure, Isodibrombernsteinsäure und Monobromfumarsäure 1824; Trender Isodibrombernsteinsäure nung von Monobromfumarsäure, Verhalten von Isodibrombernsteinsäure gegen Wasser: Zersetzung in Bromfumarsäure 1825; Bildungsweise von Dibromfumarsäure, von Dibrommaleïn-Acetylendicarbonsäure säure 8118 1825 f.; Bildungsweise von Fumarund Maleïnsäure aus Aepfelsäure 1826.

Wislicenus (J.) und Blank (A.), Lagerung der Atome im Raum: Stilbenderivate 94; Isomerie von αund β-Desoxybenzoïnpinakon 95; plan- und axialsymmetrisches Tolandichlorid 96; Molekulargröße von

Tolanhexachlorid 97.

Wislicenus (W.), Synthese von Ketonsaureestern: Bildungsweisen von Acetessigäther 1697; Metallderivate des Oxalessigäthers, Eigenschaften Phenylhydrazinoxalessigäthers 1698; (1-)Phenyl-(5-)Pyrazolon-(3-) Carbonsäure, deren Aethyläther und Derivate, Monoäthyläther der Oxalessigsäure und Derivate 1699; Phenylhydrazinoxalessigsäure-Monoäthyläther, Darstellung von Ketipinsäureäther 1700; Verhalten von Isobuttersäureäther gegen Oxaläther, Untersuchung von Phenylhydrazin-Phenyloxalessigäther 1701; Untersuchung über Hydrophtalyloxaläther. Phenylhydrazinhydrophtalyloxaläther 1701f.: Reaction zwischen Essigäther, Phtalsäure-Aethyläther und Natrium: Bildung von Natrium-Diketohydrindencarbonsäureäther 1702; Diketohydrindencarbonsäureäther und Derivate: α-γ-Diketohydrinden 1703; Phenylhydrazin-, Isonitroso-, Dibromdiketohydrinden, Methyldiketohydrindencarbonsäure-Aethyläther 1704; Darstellung von Oxallävulinsäure-Aethyläther und Derivaten 1705 f.

Witt (O. N.), Verhalten von Tolylnaphtylamin gegen Nitrosodimethylanilin 1144; Eurhodine und Safranine: Bildung von Dimethylnaphteurhodin (Dimethylamidonaphtophenazin) 1319 f.; Bildung von Azoniumbasen oder Safraninen, Darstellung und

Salze von Dimethylnaphteurhodin 1320 f.; Safranin aus Phenylnaphtylamin und Nitrosodimethylanilin 1321; Safranin (Farbstoff) C<sub>25</sub> H<sub>22</sub> N<sub>3</sub> Cl aus p-Tolylnaphtylamin, Salze desselben 1322; Begriff der Namen "Eurhodine" und "Safranine" 1322 f.; Beziehungen zwischen Eurhodinen, Safraninen und Indaminen 1323; Darstellung von a - Oxynaphtylmethylketon (a-Acetonaphtol), Oxynaphtylmethylketimid und daraus gebildeter Diazofarbstoffe 1482 f.; Constitution der  $\beta$  - Naphtol -  $\alpha$  - monosulfosāure 2176 f.; Pulsirwasserluftpumpe 2610; Filtrirvorrichtung 2613; Einwirkung von Phosphorsäure auf Ofenmaterial 2678; Fortschritte der chemischen Technologie der Textilfasern 2857 ff.; Darstellung violetter Azofarbstoffe durch Einwirkung von Dinitrodiazobenzol auf die Mono- und Disulfosäuren des β-Naphtylamins 2881; Reductionsproducte aus Azofarbstoffen der Naphtalinreihe 2883; Reduction von  $\beta$ -Naphtolorange (Mandarin): Bildung von salzsaurem Amido-β-naphtol 2883 f.; Reduction des Azofarbstoffes aus  $\beta$ -Naphtol- $\alpha$ -sulfosaure (Croceïnsulfosäure): Amido-β-naphtolα-sulfosaure 2884; Amido-β-naphtol- $\beta$ -sulfosäure aus dem Orange von  $\beta$ -Naphtol- $\beta$ -sulfosäure: Verhalten gegen Diazobenzolsulfosäure, gegen Tetraazostilbendisulfosäure (Bildung von fuchsinrothem resp. rothviolettem Farbstoff) 2885; Amido-β-naphtol-δsulfosaure aus Naphtolsulfosaure F  $(\beta$ -Naphtol- $\delta$ -sulfosäure): Verhalten gegen Diazokörper 2885 f.; Amido-βnaphtol -  $\gamma$  - monosulfosäure aus  $\beta$ -Naphtol-y-monosulfosäure: Verhalten 2886; Amido- $\beta$ -naphtol- $\alpha$ -disulfosäure aus Ponceau 2 G: Natriumsalz, Verhalten 2886 f.; Amido-β-naphtol-y-disulfosäure aus β-Naphtol-y-disulfosäure (Orange G): saures Natriumsalz, Verhalten,o-Naphtylendiaminchlorhydrat 2887; Azofarbstoffe aus den isomeren β-Naphtylaminsulfosäuren und Derivaten 2888 f.; Reduction der Azofarbstoffe aus  $\beta$ -Naphtylamin- $\delta$ -monosulfosaure 2889; Reduction der Azofarbstoffe aus  $\beta$ -Naphtylamindisulfosäuren 2890 f.

Witting (F.), Boraxfabrikation aus Boronatrocalcit 2685.

Wohl (A.), Amidoverbindungen aus

Monochloracetal und β-Monochlorpropionacetal 1523 f.; Methylenblau zur Prüfung von Rübenzucker 2580; Bestimmung des Rohrzuckers neben Invertzucker 2582; Brenzcatechin im Zucker 2783.

Wohlwill, secundäre Wirkungen bei der Elektrolyse von Kupfersalzlösungen 395.

Wolf (F.), Bestimmung von Rohrzucker neben Invertzucker in Elutionsproducten 2583.

Wolf (M.) siehe Lenard (Ph.).

Wolff (C. H.), Knallgas Voltameter 347; Apparat zum elektrolytischen Nachweis von Quecksilber 2558; Nachweis von Blut im Harn 2602.

Wolff (E.), Analysen von Malzkeimen und getrockneten Biertrebern 2815.

Wolff (E.) und Kreuzhage (C.), Verhalten verschiedener Pflanzen gegen die Zufuhr von Salpeterstickstoff 2742 f.

Wolff (L.), Einwirkung von Ammoniak auf Chloracetal: Bildung von Acetalamin und Diacetalamin 1006 f.; Untersuchung über Dimethylindol 1387; B 3, Pr 2, 3-Trimethylindol und Derivate 1387 f.; B 1, Pr 2, 3-Trimethylindol, Pr 1n, 2, 3-Aethyldimethylindol, Pr 2, 3 - Dimethyl-α- und β-naphtindol 1388 f.; siehe Decker (H.).

Wolff (L.) und Ewald, Untersuchung über das Fehlen der freien Salzsäure im Mageninhalte 2439.

Wolff (W.), Messung der elektromotorischen Kraft verschiedener Ketten 352.

Wolffenstein (R.), Verhalten von Phosphorpentachlorid gegen α-Oxynaphtoësäure: Dichlorphosphorsäure-oxynaphtoëphosphorsäure und Salze, Zersetzung des Dichlorphosphorsäure-oxynaphtotrichlorids durch Wasser resp. Essigsäure, Orthophosphorsäure-diäthylätheroxynaphtotrichlorid 2066; α-Monochlor-β-naphtotrichlorid, Verhalten gegen Dimethylanilin, Ümwandlung in α-Monochlor-β-naphtoësäure, Constitution der α-Oxynaphtoësäure 2067.

Wollheim (L.), Apparat zur Trennung des Zuckers der Melassen von den Alkalien auf elektrolytischem Wege 2789.

Wollny (E.), elektrische Culturversuche 2756. Wollny (B.), Untersuchung von Butter 2597.

Wolpert (H.), Taschenapparate zur Prüfung der Luft 2616.

Woods (C. D.) siehe Atwater (W. O.). Wooldridge (L. C.), Veränderungen des Fibringens und des Fibrins bei der Verdauung 2408; Blutgerinnung 2409, 2410.

Wooley (J.), Titration der arsenigen Säure mit Jod unter Zusatz von Borax 2539.

Woolley siehe Dunstan.

Wothschall (E.), Nachweis von Solanin 2585.

Wrampelmayer, Apparat zum Abmessen kleiner Quecksilbermengen 2563.

Wright, Elektrometer 345 f.

Wright (C. B. A.) und Thompson (C.), Entwickelung schwacher Ströme durch rein physikalische Vorgänge 361 f.; Entstehung galvanischer Ströme bei der gegenseitigen Neutralisation von sauren und alkalischen Flüssigkeiten 362; Entstehung galvanischer Ströme durch atmosphärische Oxydation 362 f.

Wright (L. T.), Einfluss der Destillationstemperatur auf die Qualität des aus Kohlen erhaltenen Theers 2852.

Wroblewski (S. v.), Zusammendrückbarkeit des Wasserstoffs 162; isothermische Gleichungen des Wasserstoffs 163.

Wük (F. J.), Krystallform der para-5-Diäthylbernsteinsäure 1907.

Wülfing (E. A.), optische Untersuchung von Hohmannit und Amarantit 581.

Wüllner (A.), Verwandlung eines Linienspectrums in ein schattirtes Bandenspectrum, Gasspectren 440.

Wuilleumier (H.), Ohmbestimmung 369.

Wulff, Krystallstructur 1.

Wulff (L.), Einflus von Raffinose auf die Krystallform des Rohrzuckers 2322; Krystallisation des Zuckers 2783.

Wurster (C.), "Tetrapapier" zur quantitativen Schätzung des Ozons, Wasserstoffsuperoxyd in den Pflanzen 2588; Bestimmung des Ammoniaks im Harn 2599; Vermeidung des Schäumens bei der Bereitung des Harzleimes 2854; Brüchig- und Mürbewerden des Papiers, Papierprüfung 2856.

Wurster (C.) und Schmidt (A.), Kohlensäure im menschlichen Harne 2429.

Wurtz (R.), flüchtige Basen in der Exspirationsluft 2443; Giftigkeit der bei der alkoholischen Gährung auftretenden Basen 2447.

Wyndham (St.) siehe Claus (A.).

Wyrouboff (G.), Isomorphismus von traubensaurem Ammonium mit traubensaurem Thallium, von weinsaurem Ammonium mit weinsaurem Thallium 1820.

Wyfs (G. H. von), Bestimmung des Rotationsvermögens activer Substanzen (Terpentinöl) 446.

Wyfs (0), toxische Wirkung des Wassergases und des "Halbwassergases" 2443 f.

Yacoubian (B.), Reactionen von Antipyrin 2576.

Yasin (A.), Wirkung von Phenol, von Aether, von Jodoform, von Sublimat, von Thymol, von Salicylsäure, von  $\beta$ -Naphtol, von Borsäure, von Hitze auf Tuberkelbacillen 2476.

Young (8.) siehe Ramsay (W.). Young (W. C.), Thonerde im Kleber des Weizenmehles 2366.

Yssel de Schepper (H.) und Geitel (A. C.), Verseifung von Fetten durch Schwefelsäure, Darstellung von a-Stearinschwefelsäure aus Oelsäure 1913; Eigenschaften, Verhalten, Salze der a-Stearinschwefelsäure, Umwandlung in α-Oxystearinsäure 1914 f.; α-Oxystearinsäure und Salze, Umwandlung in α-Oxystearinsäureanhydrid resp. in ein zweites Anhydrid, y-oxystearinsaures Blei und Calcium 1915; Verhalten von Oelsäuretriglycerid gegen Schwefelsäure, Untersuchung von Oxyölsäure 1916.

Yvert (A.), Quecksilberchlorid als Heil- und Schutzmittel gegen Cholera 2446.

Zahor (H.), Eiweisbestimmung im Harn 2600; siehe Huppert,

Zahrada (O.), Bestimmung des elektrischen Widerstandes im absoluten Masse 368.

Zakrzewsky (Ignaz) siehe Schramm (J.).

Zaleski (St. Sz.), Nachweis des Gelebthabens" von Neugeborenen

Zalocostas (P.), Spaltung von Spongin durch Barytwasser: Butalanin. Glycalanin, Hydroproteïnsäure, Leuceïnhydrat 2343.

Zaloziecki (R.), Schmelzpunktbestimmung gefärbter Körper 2561; Bestimmung des Paraffins in Mineralölen, Erdölen 2566; Untersuchung des Paraffins im Erdöle 2842 f.

Zander (A.), Umwandlung des in Wasser schwer löslichen Farbstoffes aus Santelholz in einen in Wasser löslichen 2902 f.

Zatti (C.), Einwirkung von Essigsäureanhydrid auf a-Indolcarbonsäure: Acetylindol, dessen Pikrinsäure-, Oxim- u. Hydrazinverbindung 2006 f.: siehe Ciamician (G.).

Zaunschirm (H.), Alkylderivate des Untersuchung Benzylamins: Benzylidenäthylamin, Aethylbenzylamin, Benzylidenmethylamin, Methylbenzylamin, Benzylidenpropylamin, Propylbenzylamin, Benzylidenisobutylamin, Isobutylbenzylamin, Amylbenzylamin, Bildung von Aethylbenzyldithiocarbaminsäure 1124 f., Reduction des Amarins 1125 f.

Zecchini (M.), Nachweis künstlicher Farbstoffe im Wein 2605; Untersuchung süsser Naturweine 2791; Denaturirung von Zucker zu önologischen Zwecken 2795; Nachweis des Kupfers in den Blättern und Trauben. in Mosten und Weinen 2801.

Zecchini (M.) und Vigna (A.), Bestimmung des Ammoniak-Stickstoffs in Düngern 2532; Stickstoffbestimmung

Zeckendorff (A.) siehe Lunge (G.). Zedel (W.), Einwirkung von Hydroxylamin auf Acetylaceton (Bildung von Monazol) 1338, 1580; siehe Claisen (L.).

Zehenter (J.), Bromderivate des Resorcins 1453 f.

Zehnder (L.), Einfluss des Druckes auf den Brechungsexponenten des Wassers 428.

Zeisel (8.), Untersuchung über Colchicin, Spaltung des Colchiceins durch Salzsäure: Trimethylcolchicinsaure und Salze, Dimethylcolchicinsäure und Salze 2290 ff.; Colchicinsäure, Colchicamid (Acetyltrimethylcolchicinsäureamid) 2292 f., Constitution von Colchicin, Colchicein; Colchicamid, Trimethyl-, Dimethylcolchicinsäure und Colchicinsäure 2293; siehe Herzig (J.).

Zeisel (8.) und Alič, Crotonaldehyd gegen schweflige Säure 1538 Anm.

Zeisel (S.) und Johanny (G.), Rückverwandlung des Colchiceins in Colchicin 2293 f.; Methylcolchicin, Methylcolchicein, Bückverwandlung der Trimethylcolchicinsäure in Colchicein 2294; Trimethylcolchidimethinsäure, Jodmethylat des Trimethylcolchidimethinsäure - Methyläthers, Methylalkoholat der Trimethylcolchicinsäure 2294 f.

Zeitler (J. N.), Untersuchung von schwarzem Pfeffer, weißem Pfeffer, Piment und Paprika 2824 f.

Zelinsky (N.), β-β-Thioxen aus symmetrischer Dimethylbernsteinsäure 1431; Trimethylthiophenjodid, Tetramethylthiophen 1432; α-Monobrompropionsäure - Aethyläther (Darstellung) 1752; Verhalten von Cyankalium gegen α-Monobrompropionsäure-Aethyläther: α-Cyanpropionsäure-Aethyläther, Umwandlung in symmetrischen Dimethylcyanbernsteinsäure - Aethyläther 1753 f.; isomere (α- und β-) Dimethylbernsteinsäuren aus α-Cyanpropionsäure-Aethyläther 1754; siehe Melikoff (P.).

Zelinsky (N.) und Bitschichin (Athanasius), Verhalten von α-halogensubstituirten Fettsäureestern gegen Cyankalium: Untersuchung an α-Monobrom- oder -chloressigäther 1693; Verhalten von α-Monobrombuttersäure-Aethyläther gegen Cyankalium: Bildung von Diäthylcyanbernsteinsäure-Aethyläther, Darstellung von α-Cyanbuttersäure-Aethyläther, von α-Monobromcapronsäure-Aethyläther 1694.

Zepharovich (V. v.), Krystallform von Azoxytoluol (Schmelzpunkt 70°), von α-Trinitroazotoluol 1262; Krystallform von Tetranitroazotoluol 1263; Krystallform von p-Azotoluol, α-Azoxytoluol, β-Azoxytoluol, Mononitro-, Trinitro-, Tetranitro-p-azotoluol, Nitrazobenzolnitrolsäure 1268; Krystallform

von Campherderivaten: von  $C_8H_{11}$ (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)O<sub>4</sub>, von C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub> 1635, Krystallform von Anhydro-a-oxycamphoronsäure-Aethyläther, der Anhydro-α-oxycamphoronsäure 1636; Krystallform von (1, 2, 5-) o Toluidin-m-sulfosäure. von (1, 2, 4-) p-Toluidin-o-sulfosäure 2168 f.; Krystallform von Oxvisoamyl-, von Oxyisobutylphosphinsäure 2220, von Oxyönanthyl-, von Oxypropylphosphinsäure 2221; Krystallform von Colchicamid (Acetyltrimethylcolchicinsäureamid) 2293; krystallographische Bestimmungen von Cholesterylacetat, von Bromcholesterylacetat und von Cholesterylbenzoat 2418.

Zerner siehe Paschkis.

Zetter siehe Weingärtner (E.). Zetterlund (C. G.), Eigenschaften

schwedischer Malzgerste 2817.

Zettnow (E.), Anwendung von Kupferchrom - Filtern bei bacteriologischen Untersuchungen 2481.

Zeuner, Formel für das Verhältnifs zwischen Druck und Volumen des Wasserdampfes 154.

Ziegeler, Nachweis von Quecksilber im Harn 2599.

Ziegler und Obolonsky, Wirkung des Arsens und Phosphors auf die Leber und die Niere 2443.

Ziegler (J.), molekulare Umlagerung in der Chinolinreihe: Untersuchung an Nitrosohydrochinolin 1178, an Nitrosohydrotoluchinolin (Amidohydrochinoline) 1179 f.

Ziegler (J. H.), neue Synthese des Tetraphenyläthylens 860.

Zimmermann (J.) siehe Dennstedt (M.).

Zincke (Th.), Constitution des Xanthogallols 1509.

Zincke (Th.) und Arzberger (H.),
Azoïmidoverbindungen: Darstellung
von Monobromazoimidobenzol 1295;
Salze und Derivate von Monobromazoïmidobenzol 1296; Methylbromazimidobenzol, Dimethylbrombenzolazammoniumverbindungen 1297 f.;
Benzylbromazimidobenzol, Dibenzylbrombenzolazammoniumchlorid und
Salze 1298; Methylbenzylbrombenzolazammoniumverbindungen, TrichlorMethyltrichlor-, Dimethyltrichlorbromazimidobenzol 1299; Eigenschaften der aus Azimidotoluol entste-

henden Verbindung C<sub>7</sub> H<sub>6</sub> N<sub>3</sub> (CH<sub>8</sub>, CH<sub>2</sub> C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>) J und deren Salze, Trichlorazimidotoluol und Derivate 1300.

Zincke (Th.) und Frölich (C.), Untersuchung über  $\beta$ -Naphtochinon: Dichlor-β-naphtochinon aus Tetrachlordiketohydronaphtalin 1673; Dichlor- $\beta$ -hydronaphtochinon, Hydrate, Aethylat, Methylat, Propylat des Tetrachlordiketohydronaphtalins 1674 f.; Dichlorketooxyhydrindocarbonsäure aus Tetrachlordiketohydronaphtalin 1675; Dichlor-α-diketohydrindonaphten: Darstellung, Eigenschaften 1676; Trichlorvinylbenzoylameisensäure Phenylenchloroxyacetylen-1676 f.; keton, Dichlor-α-diketohydrindonaph-

ten 1677. Zincke'(Th.) und Gerland (C.), Einwirkung von unterchloriger und unterbromiger Säure auf Chlor- und Bromoxynaphtochinon: Ueberführung derselben in Hydrinden- und Indenderivate, Untersuchung an β-Dichlora-ketoxyhydrindensäure 1677 f.; Mo $nochlor - \beta - brom - \alpha - ketoxyhydrinden$ säure, Chlorbromdiketohydrinden aus Monochlorbromketoxyhydrindensäure 1679; β-Dibrom-α-ketoxyhydrindensäure (Darstellung, Eigenschaften, Derivate) 1679 f.; Halogenderivate des α-Diketohydrindens: α-Dichlor-α-diketohydrinden (Dichlor-a-diketohydrindonaphten)1680; Monochlorbrom-α-diketohydrinden, Dibrom-α-diketohydrinden 1681; Monobromketoxyinden 1681 f.; Derivate des Ketoxindens: β-Monochlorketoxyinden (Phenylenchloroxyacetylenketon), Dichlor-, Chlorbromdiketohydrinden 1682; β-Monobromketoxyinden 1682 f.; Umwandlung von Hydrinden- und Indenderivaten in substituirte Acetophenoncarbonsäuren: Dichloracetophenon-ocarbonsäure aus Dichlordiketohydrinden, Trichloracetophenon-o-carbonsäure aus Monochloroxy-α-naphtochinon 1683 f.; Dichlormonobrom-, Monochlordibrom-, Tribromacetophenon-ocarbonsäure 1684.

Zincke (Th.) und Jaenke (H.), o-Amidoazoverbindungen des Xyloß und Pseudocumols, Salze des o-Amidoazoxylols 1291; Diazoïmid, Imid, Diazohydrür des o-Amidoazoxylols 1292; m-p-Azoxylol, Oxydation von o-Amidoazoxylol (Oxydationsproduct C16 H<sub>17</sub> N<sub>3</sub>), Darstellung von o-Amido-

pseudocumol 1293; Salze, Diazoīmid, Diazohydrūr, Oxydation des o-Amidoazopseudocumols [Oxydationsproduct  $(CH_8)_3C_8H-N-N-N-C_6H_2(CH_3)_3$ ]

1294; Verhalten von Diazoamidobenzol gegen p-Toluidin (Bildung von o-Amidoazotoluol), von Diazoamidotoluol gegen Anilin (Bildung einer gemischten Azoverbindung) 1295.

Zincke (Th.) und Kegel (O.), Constitution des Benzols, Einwirkung von Chlor auf Phenole: Untersuchung an α-Naphtol (Bildung von Dichlor-, von Trichlor-α-naphtol) 1488 f.; Trichlorα-ketonaphtalin (Chlor-α-naphtochinonchlorid), Monochlor-, Dichlor-αnaphtochinon, Monochloroxy-, Monochloranilido -  $\alpha$  - naphtochinon, Tetrachlor-α-ketonaphtalin(Dichlor-α-naphtochinonchlorid) 1490; Pentachlor, Hexachlorketohydronaphtalin Derivate 1491; Verhalten von  $\beta$ -Naphtol gegen Chlor: Monochlor-, -α-β-Dichlor-β-naphtol 1492; α-α-Dichlor-βnaphtol (Verhalten gegen Chlor, gegen Salpetersäure, gegen Anilin) 1492 f.; Trichlor-β-naphtol, α-Dichlor-β-ketonaphtalin und Derivate (Chlor-β-naphtochinonderivate) 1493; β-Trichlor-βketonaphtalin, α-β-Dichlor-β-oxy-αnaphtylphenylamin 1494; α-Trichlor- $\beta$ -ketonaphtalin ( $\alpha$ -Monochlor- $\beta$ -naphtochinonchlorid) und Derivate 1494 f.; Tetrachlor-β-ketonaphtalin (Dichlor-\$-naphtochinonchlorid) und Derivate, Tetrachlor-β-ketohydronaphtalin 1495; α - Pentachlor - β - ketohydronaphtalin (versuchte Darstellung), β-Pentachlorβ-ketohydronaphtalin und Derivate (β - Dichlorvinylbenzylcarbonsäure), Ueberführung des Pentachlorketons in o-Dichlorvinylbenzoylcarbonsäure 1496; Hexachlor-β-ketohydronaphtalin, Ueberführung in o-Trichlorvinyldichlorbenzylcarbonsäure 1497.

Zincke (Th.) und Küster (Fr.), Verhalten von Brenzcatechin respo-Amidophenol gegen Chlor: Bildung von Derivaten, von Pentamethylen (B-Pentylen), Penten, Pentin, Untersuchung von Hexachlordiketotetrahydrobenzol (Hexachlordiketo-Rhexen) und Derivaten 1447 f.; Hexachlorketo-R-penten, Pentachlorbutencarbonsäure, Tetrachlorbenzcatechin und Derivate 1449.

Zincke (Th.) und Thelen (H.), Phenylhydrazinderivate des Oxynaphtochinons resp. Benzaldisoxynaphtochinons 1379.

Zinno (8.), Ueberführung von Glycerin in Glucose 1406.

Zipperer (P.), Nachweis von Sesamöl in Cacaobutter 2591; Stickstoffbestimmung in Superphosphaten und Salpeter (Nitrometer) 2532. Zirnité (G.), Existenz von übereisensaurem Natron 578.

Zürcher (H.), Oxydation der Chinolin-o-sulfosäure: benachbarte Amidom-sulfobenzoësäure 2188 f.

Zulkowski (K.), Verhalten von Stärke in Glycerinlösung: Bildung von Erythrodextrin, von Achroodextrin 2322 f.

Zuntz (N.) siehe Geppert (J.).

## Sachregister.

Die einseln aufgesählten Salse und zusammengesetzten Aether stehen im Allgemeinen unter dem Namen der Säure oder des Salsbilders, die Haloïdverbindungen organischer Radicale bei letzteren.

Bei den Chlor-, Brom-, Jod-, Nitro-, Amidosubstitutionsproducten siehe auch Mono- oder Dioder Tri- u. s. w. -chlor-, -brom- u. s. w. substitutionsproducte. Statt Orthochlor-, Metachlor-, Parachlor- u. s. w. derivate siehe Mono-, Di- u. s. w. derivate (Ortho-, Meta- und Paraderivate sind durch die kleinen vorgesetzten resp. Buchstaben (o-), (m-), (p-) angedeutet). In der Reihenfolge der Substitutionsproducte ist chlor- vor brom-, brom- vor jod-, jod- vor nitro-, nitro- vor amido- gestellt, so daß s. B. su suchen ist: Dinitrochlorbenzol bei Monochlordinitrobensol; Nitrometabromnitrobensol bei Monobromdinitrobensol u. s. w.

Für die Schreibweise complicirter Formeln, namentlich für aromatische Verbindungen, ist als Richtschnur in Erwägung genommen, daß graphische Formeln namentlich aus praktischen Rücksichten allgemein zu vermeiden sind. Die sogenannten "Stellungen der Gruppen am Benzolkern" sind daher mittelst Ziffern in kleinen eckigen Klammern ([2] für die Ortho-, [3] für die Meta- und [4] für die Parastellung in Bezug auf [1]) angebracht und die Bindungsstriche thunlichst derart, daß die ganze Formel linear bleibt; z. B. in der Formel für p-Azosulfoxylbenzolphloroglucin:  $C_6H_4(8O_3H)_{[4]}-N_{[1]}=N-C_6H_2(OH)_3$ , beziehungsweise für Diamidotriphenylmethan:  $C_6H_5-C\equiv[(C_6H_4NH_2)_2H]$ .

Abfallwasser siehe Wasser (Abfallwasser).

Abrus precatorius (Jequirity): Unters.

Absorptionsröhren: Construction 2816.

Absorptionsspectra siehe Spectralanalyse.

Abwasser siehe Wasser (Abfallwasser). Accumulatoren: Beschreibung und Unters. 354 ff.; Bleisulfat als Elektrolyt 355 f.; therm. Veränderlichkeit des Accumulators 356 f.

Acenaphten: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. des Amids einer Acenaphtencarbonsäure 761; Verh. gegen Salpetersäure 922 f.; Bild. aus Dihydroacenaphtendibromid 953; Verh. gegen Chlor 955.

Acenaphtencarbonsäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und Acenaphten, Eig. 761.

Acenaphtoësäure: Bild. Eig. 761.

Acenaphtylbenzylketon: Darst. 1605 f.: Eig., Verh. gegen Benzylchlorid 1607.

Acetal: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Nachw. Acetaldehyd 2571.

Acetale: Verh. gegen Säuren und Alkalien 1541.

Acetalamin: Bild. aus Chloracetal und

Ammoniak, Eig., Verh. 1006. Acetaldehyd: sp. W. 315; Einw. auf Phenanthrenchinon unter dem Einfluss des Sonnenlichtes 708 f.: Verh. gegen normales Propylenglycol 1423, gegen Resorcin 1456, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525, gegen Thioglycolsäure 1727, 1728; Verh. gegen Phosphorwasserstoff 2217; Wirk. 2447; Prüf. auf Alkohol, Acetal, Amylalkohol, Essigsäure 2571; Darst. 2711.

Acetaldehydammoniak: Verh. gegen Benzylthiocarbimid (Benzylsenföl) 1512, gegen Aethyl-, gegen Allyl-, gegen Phenylthiocarbimid 1513, gegen o-Tolylthiocarbimid 1514, gegen Diacetyl 1576.

Acetaldehyd - p - bromphenylhydrazon: Darst., Eig. 1352.

Acetaldehyd-p-jodphenylhydrazon: Dar-

stellung, Eig. 1354.

Acetamid: Darst. 34; Verh. gegen Aethylalkohol 36; Bild. aus Essigäther und Ammoniak 37; Verh. gegen Methylalkohol 38, gegen Aethylalkohol 39, gegen Propylalkohol, gegen Isobutylalkohol 40, gegen Isopropylalkohol, gegen tertiären Butylalkohol gegen Benzoylchlorid, gegen Phtalylchlorid 1693.

m-Acetamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig., Verh. 1107 f.

Acetamidonaphtochinon: Bild. aus Triacetyldiamido-«-naphtol 1481; Bild. Acetylamidonaphtochinonacetimid, Verh. gegen Brom 1482; gegen Schwefelsäure 1685.

m-Acetamidonitroïsobutylbenzol: Darst., Eig., Verh. 1108.

o-Acetamido-p-tolunitril: Darst., Eig.

o-Acetamido-p-toluylamid: Bild. 1953 f. o-Acetamido-p-toluylsaure: Bild. aus m-Homoanthranilsäure, Eig., Salze

Acetanilid (Antifebrin): Molekulargewichtsbest. (Apparat) 113; Verh. gegen Benzoylchlorid, Darst. aus Formanilid und Acetylchlorid, Verh. gegen Phtalychlorid 1693; Siedep. 1715; Verh. im thierischen Organismus 2423, 2424; Wirk. auf den Stoff-wechsel 2446; Wirk. 2447; Reactionen, Nachw. im Phenacetin 2575; Verh. beim Erhitzen 2575 f.

Acetbrenztraubensäure - Aethyläther: Verh. gegen Eisessig, gegen Phenylhydrazin 1567.

Acetbrenztraubensäure - Aethyläther-Kupfer: Darst., Eig. 1567.

Acetdiphenylamin: Krystallf. 683; Verh. gegen Benzovichlorid 1693.

Acetessigätherdithioglycolsäure: Darst., Eig. 1781.

Acetessigaldehyd: Unters., Salze, Zers.

Acetessigaldehydazobenzol: Darst., Eig.

Acetessigaldehydkupfer: Darst., Eig.

Acetessigaldehydnatrium: Darst., Eig., Verh. gegen essigs. Anilin, Toluidin, Naphtylamin, gegen Eisenchlorid 1521; Verh. gegen Phenylhydrazin

Acetessigester: Anw. zu Synthesen von Homologen des Oxychinaldins 1196 ff. Acetessigsäure: Const. 1789 f.; Wirk.

Acetessigsäure - Aethyläther: Verbindungswärme der Kaliumverb. 325; analoges und verschiedenes Verh. im Vergleich mit Malonsäure - Aethyläther 689; Verh. gegen Thiophosgen 711 f.; Condensation mit Urethan, Bild. eines carboxyäthylirten  $\beta$ -Amidocrotonsäureäthers, Verh. 748 f.; Verh. gegen Ammoniak und Butyraldehyd 1029, gegen Ammoniak und Oenanthol 1030, gegen p-Toluidin 1173; Anw. zur Synthese von Dimethylcarbostyril, von Chinolinderivaten 1171 bis 1177, von Dioxychinaldin-

derivaten 1200 ff.; Einw. von Diazosalzen auf seine Monoalkylderivate 1254 f.; Verh. gegen Diazobenzolchlorid 1256, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Bildungsweise 1595; Verh. gegen Chinon 1651; Darst., Unters. der Bildungsweise 1697 f.; Verh. gegen Glyoxal 1763; der Natrium - Verb. gegen Chlorkohlensäure - Aethyläther 1768; Darst. der Natrium-Verb., Verh. 1784 Anm.; Const. 1786; Bild. dialkylsubstituirter, Zers. durch Alkohole 1790; Verh. der Natriumverb. gegen Aethylenbromid 1792; Verh. gegen Halogene 1792 ff., gegen Chlor 1795; Verh. gegen Tribromdinitrobenzol 2000 f., gegen Tetramethylamidobenzol 2013 f., gegen Phosphorwasserstoff 2220.

Acetessigsäure - Aethyläther - Phenylhydrazid: Const., Identität mit Benzolacetessigäther 1249.

Acetessigsäure-Methyläther: Verh. gegen Anilin 1203, gegen Chlor 1795, gegen Natriummethylat und Cyanchlorid 1796.

Acetessigtoluid: Darst., Verh. gegen Schwefelsäure 1173.

Acetinverfahren: Anw. zur Prüf. von Fetten auf Mono- und Diglyceride 2570.

Acetmalonsäure - Aethyläther: Molekulargewicht 1768; Unters. 1783.

β-Acetnaphtalid: Verh. gegen Phosphorpentasulfid 1486.

Acetobutylalkohol: Anw. zur Darst. von Methylpentamethylendibromid 874.

p-Acetocumol: Darst., Eig., Verh., Derivate 1595 f.

p-Acetocumolhydrazon: Darst., Eig. 1596.

p-Acetocumoloxim: Darst., Eig., Bild. eines isomeren 1596.

Acetol-Aethyläther: Bild. aus dem Ester  $C_8 H_{14} O_4$ , Unters., Derivate, Umwandl. in Ozäthyl-Methylindol 1719 f.

Acetol - Aethyläther - Phenylhydrazin: Eig., Umwandl. in Oxäthyl-Methylindol 1719 f.

Aceton: Berechnung des Volumens seines gesättigten Dampfes 154; Dampfspannung 179; Anw. bei der Best. des Reibungscöffleienten von Flüssigkeiten 203; Verh. gegen Chlorkalk 927, gegen Aethylenmercaptan 1412, gegen Resorcin 1456, gegen Phenol 1500; Verh. des mit Ameisenäther gemischten gegen Natrium-äthylat 1521; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525, gegen Siliciumtetrafluorid 1564; Grenzen der Bromirung 1564; Verh. gegen Oxaläther 1566 f., gegen schweflige Säure 1568; Verh. mit Chloroform gegen Kalihydrat 1571; Verh. gegen Ammoniumsalze fetter Säuren 1712; Wirk. 2446; Best. im Methylalkohol, im Holzgeist, im Rohaceton 2571 f.; Einflus auf die polaristrobometrische Traubenzuckers Best. des Nachw. im Harn 2599.

Acetonaloxyisobuttersaure; Bild. aus Aceton und Chloroform 1571.

Acetonaloxyisobuttersäurehexachlorid: wahrscheinliche Bild. aus Chloroform und Aceton 1571.

α-Acetonaphtol siehe α-Oxynaphtylmethylketon.

m-Aceto-α-naphtol siehe Ketonaphtol. 3-Aceto-1-naphtol siehe Ketonaphtol.

Acetou-p-bromphenylhydrazon: Darst., Eig. 1852.

Acetonchloroform, festes (Hydroxyscetonchloroform): Darst., Eig., Verh., Condensationen mit Benzol, Toluol, p-Xylol 1572 f.

Acetonchloroform, flüssiges (Chloroxyacetonchloroform): Darst., Eig., Verh. 1571 f., Condensationen mit Benzol, Toluol, p-Xylol 1572 f., Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1573.

Acetondicarbonsäure-Aethyläther: Verh. der Natrium - Verb. gegen Aethylenbromid 1792.

Acetondiëssigsäure: Darst. aus Bernsteinsäureanhydrid, Identität mit Hydrochelidonsäure, mit Propionondicarbonsäure (Diäthylketondicarbonsäure) 1798 f.

Acetondiëssigsäuredilacton: Darst., Zus. 1798 f.

Acetone: Best. der Siedep. 307; Bild. aus Allen 806.

Acetonitril: Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 696; Verb. mit Aluminiumchlorid 730 f.; Bild. aus Acetamid und Benzoylchlorid 1693.

Aceton-p-jodphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1354.

Acetonoxalsäure: versuchte Umwandl. in Acetessigaldehyd 1521 Anm.

Acetonoxalsäure - Aethyläther (Acetbrenztraubensäure - Aethyläther);

Verh. gegen Eisessig, gegen Phenylhydrazin 1567; Darst., Eig. 2710.

Acetonoxalsaure - Aethyläther (Acetbrenztraubensäure - Aethyläther) -Kupfer: Darst., Eig. 1567.

Acetonoxyisobuttersäure: Krystallform

Aceton phenanthrenchinon: Reduction zu Diphenylenmethylfurfuran 1612. Acetonpyrrol: Krystallf. 1017, 1212.

Acetonsäure: Bild. aus Chloroform und Aceton durch Kali 1571.

Acetontribromphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1353.

Acetontricarbonsäure - Aethyläther: Bild, bei der Einw. von Resorcin auf Malonsäureäther 2038 f.

Acetonurie: Unters. 2430.

Acetonylphtalimid: Darst., Eig., Derivate 1980.

Acetonylphtalimidoxim: Darst., Eig.

Acetonylphtalimid - Phenylhydrazon: Darst., Eig. 1980.

Acetophenon: Verh. gegen Calciumhypochlorit 927, gegen Propylendiamin 994; Bild. aus Benzoylaldehydnatrium 1547; Verh. gegen Orthoameisensäureäther 1548, gegen Chlor gegen Phosphorpentachlorid 1584; Bild. aus Monochlorstyrol 1584; Verh. gegen Salpetersäure 1585, gegen Oxaläther 1587 f.

Acetophenoncarbonsäuren: Darst. substituirter aus Hydrinden- und Indenderivaten 1683 f.

Acetophenonoxalsäure - Aethyläther (Benzoylbrenztraubensäure - Aethyläther): Verseifung des Natriumsalzes 1587; Darst., Eig. 2710.

Acetophenonoxim: Bild. bei der Einw. von salpetriger Säure auf Methyldesoxybenzoïn 690; Bild. aus Methyldesoxybenzoin 1607.

Acetopropylalkohol: Reduction zur Darstellung von Methyltetramethylendibromid, Ueberführung in Lävulinsäure 872; Umwandl. in Pentamethylenderivate 1900 f.

p-Acetopropylbenzol: Darst., Eig., Verh., Derivate 1595 ff.; Oxydation 1597.

p-Acetopropylbenzolhydrazon: Darst., Eig., Verb. 1596.

p-Acetopropylbenzoloxim: Darst., Eig., Verh. 1595 f.

Acetothïenon: Umwandl. in «-Thiophensăure 1887.

Acetoxim: Molekulargewichtsbest. 119; Acetyläthylrhamnetin: Eig. 2332.

Const. der Pseudonitrole als dessen Salpetersäureester 690: Bild. aus β-Desylpropionsäure 699; Molekulargrösse 1838.

Acetoxychlor-a-naphtochinonsulfos. Baryum-Chlorbaryum: Darst., Eig. 2187.

Acetoxychlor-a-naphtochinonsulfos.Bleiessigs. Blei: Darst., Eig. 2187.

Acetoxychlor-a-naphtochinonsulfos. Natrium: Darst., Eig. 2186.

Acetoxychlor-α-naphtochinonsulfos. Silber-salpeters. Silber: Darst., Eig. 2186 f.

Acetprehnid: Darst., Eig. 849.

m-Acettoluid: Verh. im Organismus

o-Acettoluid: Verh. gegen Brom in der Hitze 1127; Verh. im Hundeorganismus 2423 f.

p-Acettoluid: Verh. im Thierkörper 2423.

Acetylacetessigsäure-Aethyläther: Spaltung durch Wasser 1790.

Acetylaceton: Anw. zu Chinolinsynthesen 1177 f.; Verh. gegen α-Naphtylamin 1208, gegen Hydroxylamin 1338, gegen Phenylhydrazin 1580; Verh. der Natrium-Verb. gegen Chlorkohlensäure-Aethyläther 1768; Darst. 1768 Anm.

Acetylaceton-Aethylkalium: Bildungswärme 324.

Acetylacetonanilid: Darst., Eig., Umwandl. in  $\alpha - \gamma$  - Dimethylchinolin

Acetylacetonkalium : Best. der Bildungswärme 324.

Acetylacetonkupfer: Bildungswärme 324; Verh. gegen Chlorkohlenoxyd

Acetylacetonmonoximanhydrid: Const., Bild. aus Acetylaceton und Hydroxylamin 1580.

Acetylaceton - o - toluidid: Darst., Umwandl. in  $o-\alpha-\gamma$ -Trimethylchinolin

Acetylaceton - p - toluidid: Darst., Umwandl. in  $p - \alpha - \gamma$  - Trimethylchinolin 1177 f.

(Benzoylaceton): Acetylacetophenon Darst. 2710.

Acetyladenin: Darst., Eig. 789 f.

Acetyläthoxyldihydrofurfuran: Const. Acetyltrimethylencarbonsäure-Aethyläthers 1788.

Acetyläthylquercetin: Eig., Verh. gegen Schwefelsäure 2831.

Acetylamidoazobenzol: Bild. aus Diazobenzol 1269.

m - Acetylamidobenzoësäure: Bild. aus m-Acettoluid im Organismus 2434.

Acetyl-o-amidobenzoësäure: Bild. aus Acetylmethylketol 2021.

p-Acetylamidobenzoësäure: Bild. aus p-Acettoluid im Organismus 2420.

Acetylamidodimethylnaphtylamin: Darst., Eig. 1153.

Acetylamidodisazobenzol: Darst., Eig., Verh. 1269 f.

Acetylamidonaphtalindisazobenzol, aus α-Naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1270 f.

Acetylamidonaphtalindisazobenzol, aus β-Naphtylamin: Darst., Eig. 1271.

Acetylamidonaphtochinonacetimid:
Darst., Eig., Verh., Oxydation 1482.
Acetyl-p-amidophenol: Bild. aus Acet-

Acetyl-p-amidopnenol: Bild. aus Acetanilid im menschlichen Körper 2424. Acetyl-p-amidophenylpiperidin: Darst.

aus Amidophenylpiperidin und Essigsäureanhydrid, Eig. 1042.

Acetylamidothiazol: Darst., Eig. 1054. Acetylanilidofumarimid: Darst. 2001. Acetylbenzolazoaceton: Const., Verh.

gegen Phenylhydrazin 1249. Acetylbenzol-azo-β-naphtol: Darst., Eig.

Acetylbenzoyl (Methylphenyldiketon): Darst., Eig. 1578.

Acetylbernsteinsäure - Aethyläther: Ueberführung in sauren Carboxytetrinsäureäther 1846.

Acetylbrenztraubenaldehydphenylhydrazon: Darst, Eig. 1252.

Acetylbrenztraubenaldehydrazon: Darst., Eig., Verh. 1252.

Acetylbrenztraubensäure: Darst., Eig. 2710.

Acetylbrenztraubensäure - Aethyläther (Acetonoxaläther): Darst., Eig. 2710. Acetylbromazoïmidobenzol: Darst., Eig.

1295, Verh. 1298.

Acetylbutyryl: Darst. 1578.

Acetylchlorid: Verh. gegen dimolekulares Cyanmethyl 747, gegen Ammoniak bei verschiedenen Temperaturen 973, gegen Eisenchlorid 1582 Anm., gegen Formanilid, Bild. aus Acetanilid resp. Acetamid und Phtalylchlorid 1693; Verh. gegen Aluminiumchlorid 1718.

Acetylchrysarobin: Unters. 1615 f.; Const. 1616.

Acetylchrysophanhydranthron: Darst., Eig., Verh. 1615 f.; Const. 1616. Acetylcincholeupon: Darst., Eig., Krystallf. 2284.

Acetylcincholeuponsäure: Darst., Eig.

2288.

Acetylcincholeupons. Blei: Darst., Eig. 2288.

Acetylcitronensäure-Aethyläther: Verh. gegen Ammoniak 1860.

Acetylcrotonyl: Darst. 1578.

Acetylcumidin: Darst., Eig. 1080. Acetyl-o-cumidin: Darst., Eig. 1081.

Acetylcyanessigsäure-Aethyläther: Neutralisationswärmen 327.

Acetylcyanessigsäure - Methyläther: Darst. aus Acetessigsäure- resp. Natriumcyanessigsäure - Methyläther, Eig., Verh., Salze 1795 f.

Acetyl - m - diäthylbenzol: Darst., Eig. 851.

Acetyl- $\beta$ -dibrom -  $\alpha$  - ketoxyhydrindensäure: Darst., Eig. 1680.

Acetyldichlorketoxyhydrindocarbonsäure: Darst., Eig. 1676.

Acetyl -  $\beta$  - dichlor -  $\alpha$  - ketoxyhydrindensäure: Darst., Eig. 1678.

Acetyl -  $\alpha$  -  $\alpha$  - dichlor- $\beta$ -naphtol: Darst., Eig. 1493.

Acetyl- $\alpha$ - $\beta$ -dichlor- $\beta$ -naphtol: Darst., Eig. 1492.

Acetyldichloroxychinolin: Darst., Eig. 1498.

Acetyl-α-β-dichlor-β-oxy-α-naphtylamin: Darst., Eig. 1494.

Pr2-Acetyl, Pr3, B2-Diisopropylindol: Darst., Eig., Verh. 1393.

Acetyl-o-dikresol: Darst., Eig. 1080. Acetyldimethylhydroxytoluchinoxalin: Darst., Eig. 1237.

Acetyldiphenyl: Bild., Umwandl. in Diphenylmethylcarbinol 853.

Acetyldiphenylamin: Krystallf. 683; Verh. gegen Benzoylchlorid 1693.

Acetyl -  $\tilde{\beta}$  - diphenylmilchsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1552. Acetyldiphenylurazin: Bild., Eig. 777.

Acetyldiphenylurazin: Bild., Eig. 777. Acetyldipyrogallocarbonsaure: Darst., Eig. 1945.

Acetylen: Bild. aus Chloral beim Erhitzen mit Zinkpulver 1519.

Acetylendibromid: Molekularrefraction 431.

Acetylendicarbonsäure: Verh. gegen
Brom 1825 f.

Acetylendicarbonsäure - Aethyläther:
Darst. aus Dibrombernsteinsäureresp. Monochlormaleïnsäureäther, Eig.,
Verh. gegen Brom 1804.

Acetylendicarbonsaure - Methylather:

Darst. aus Monochlormaleïnsäure-Methyläther, Eig., Verh. gegen Brom 1804.

Acetylendicarbonsäuren: Synthese von Homologen: Propylacetylencarbonsäure 799, von Isopropylacetylencarbonsäure 800, von Butylacetylencarbonsäure, Aethylacetylencarbonsäure 801.

Acetylendimethyldinitrodiureïn (Dinitroglycoldimethyluril): Const., Verh. 767.

Acetylendinitrodiureïn (Dinitroglycoluril): Const., Umwandl. in Glycolureïn 767.

Acetylene: Unters. der Isomerisationserscheinungen monosubstituirter (Aethylacetylen, Propylacetylen, Isopropylacetylen) 796 ff.; Isomerisation disubstituirter (Methyläthylacetylen, Methylpropylacetylen, Dimethylacetylen) 799 ff.; Umwandl. disubstituirter in disubstituirte Allene durch alkoholisches Kali 802; Bild. substituirter aus Oenanthyliden und Capryliden (Unters.) 809 f.

Acetylenliydrat: Dissociationstension, Zersetzungstemperatur 184.

Acetylentetrabromid: Molekularrefraction 431.

Acetylentetracarbonsäure-Aethyläther: Verh. gegen o-Xylylenbromid zur Darst. von Tetrahydronaphtenderivaten 863; Eig. des Dinatriumderivats, Verh. gegen Benzylchlorid: Bild. von Benzylbernsteinsäure 864 f.; Bild. bei der Einw. von Malonsäureäther auf o-Dinitrostilbendibromid 970; Bild. 1904.

Acetylentetramethylureïu (Glycoltetramethyluril): Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 767.

Acetylentrimethylmononitroureïn: Bild. aus Acetylentetramethylureïn (Glycoltetramethyluril), Eig. 767.

Acetylflavopurpurin - Oxanthranol: Darst., Eig. 1618, 1620.

Acetylglycerindianilid: Darst., Eig., 1063 f.

Acetylglycolyldibrom-o-toluidid: Darst., Bild., Eig., Verh., Zers. 1128.

Acetylglyoxylcyanid-α-methyl-phenylhydrazoxim: Darst., Eig., Verh. 1388.

Acetylglyoxylsäureosazon: Umwandl. in Phenylhydrazinphenylmethylketopyrazolon 1338.

Acetylhämatoxylin: Reduction 2360. Acetylhexadecylanilid: Darst., Eig. 857. Acetylhydrazoglyoxylsäure (Benzolazoacetessigsäure, Säure  $CH_8-CO-C$ [N-NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-OOOH): Schmelzp. 1993.

Acetylhydrazoglyoxylsäure-Aethyläther (Benzolazoacetessigsäure - Aethyläther): Verh. gegen Alkalien 1992 f. Acetylhydrocotarninessigsäure: Const.

2273.
Acetylidentetrabromid: Molekularrefraction 431.

Acetylindigweiß: Darst., Eig., Verh. 1617 f., Anm.

Acetylindol: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure, gegen Pikrinsäure, gegen Hydroxylamin, gegen Phenylhydrazin, Darst. des Oxims 2006 f.

Acetylindol - Phenylhydrazin: Darst. Eig. 2006 f.

Acetylisobarbitursäure: Bild., Eig. 780. Acetylisobutyryl: Darst. 1578.

Acetylisocapronyl: Darst. 1578.

Acetylisopropylpyrrol: Krystalif. 1017. o-Acetyl-o-isopropylpyrrol: Krystalif. 1212.

Acetylisotrioxystearinsäure: Darst., Eig. 1929.

Acetylisovaleryl: Darst. 1578.

N-Acetyl-y-ketodihydrochinolin: Darst., Eig. 2044.

Acetylketonaphtol: Eig. 1484. Acetyllävulinsäure: Bild. 1787.

Acetylmalonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Hydroxylamin 1785; versuchte Ueberführung in Tetrinsäure 1846.

Acetylmesitonsäure - Aethyläther: Unters. 1893.

Acetyl- $\alpha$ -methyl- $\mu$ -imidomethylthiazol: Eig. 1055 f.

n-Acetyl-α-methylindol (n-Acetylmethyl-ketol): Bild. 1383.

Acetylmethylketol: Verh. gegen Kaliumpermanganat, gegen schmelzendes Kali 2021.

β-Acetylmethylketol: Darst. 1883 f., Oxydation zu Acetyl-o-amido-benzoësäure resp. α-Indolcarbonsäure 1884.

n-Acetylmetylketol (n-Acetyl-α-methylindol): Bild. 1383.

Acetyl- $\alpha$ -methyl- $\mu$ -methylamidothiazol : Darst., Eig. 1055.

Acetylmethylpentamethylencarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 873.

(1,2,1) - Acetylmethylpentamethylenmonocarbonsäure - Aethyläther: Darst, Eig. 1901. Acetylmethylquercetin: Verh. gegen Schwefelsäure 2331.

Acetylmethylrhamnetin: Eig. 2333. Acetylmonoamidodiäthylnaphtylamin: Darst., Eig. 1156.

Acetyl-γ-monoamidonaphtalinsulfosäu-

reamid: Darst., Eig. 2183.

Acetyl - o - monoamidonaphtalinsulfosaureamid: Darst., Eig. 2180.

Acetyl-m-monoamido-triphenylcarbinol: Darst., Eig. 1545. Acetyl-m - monoamidotriphenylmethan:

Darst., Eig. 1545.

Acetylmono $\bar{b}$ rom -  $\alpha$  - tetraresorcindichroïnäther: Darst., Eig. 1511.

Acetylmonochlorbromketoxyhydrinden saure: Darst., Eig. 1679.

Acetylmonochlor-β-naphtol: Darst., Eig.

Acetylmonochlor-a-orcindichroin: Darstellung, Eig. 1511.

Acetylmonochlor - α - pentaresorcindichroïnäther: Darst., Eig. 1510.

Acetyl-m-mononitrobenzol-azo-β-naphtol: Darst., Eig. 1274.

Acetyl-p-mononitrobenzol-azo-β-naphtol: Darst., Eig. 1274.

Acetyl - m - mononitrophenyldiamido - m xylylmethan: Darst., Eig. 1069.

Acetyl - p - mononitrophenyldiamido - mxylylmethan: Darst., Eig. 1069.

Acetyl-a naphtylamin: Verh. gegen rauchende Schwefelsäure 2700.

Acetyl-α-naphtylaminsulfosäure: Darst., Verh. gegen Säuren und Alkalien

Acetyl-a-orcindichroïn: Darst., Zus., Eig.

Acetyloximidoindol: Darst., Eig. 2008. Acetyloximidomalonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1785.

Acetyloxydesoxybenzoin: Darst., Eig., Verh. gegen Thiophosgen 1608.

Acetyloxylactone: Bild. aus Ketonresp. Aldehydsäuren 1787.

Acetyloxyphtalid: Darst. aus a-Bromphtalid 1969.

Acetyloxypiperidin: Darst., Eig. 1044. Acetyl-α-phenoldichroïn: Darst., Zus., Eig. 1318.

Acetylphenoloxychroïn: Darst., Zus., Eig. 1318.

Acetyl-α-phenyl-μ-amidothiazol: Darst., Eig. 1054.

Acetylphenylcarbizin: Darst., Eig., Krystallf., Verh. 1356.

Acetylphenylhydrazid: Darst., Eig., Verh. 1356.

Acetylphenyloxyphenyldesaurin: Darst, Eig. 1608.

Acetylphenylsulfocarbizin: Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1358.

p - Acetylphenylsulfosäure : Bild. aus p-Diazobenzolsulfosäure 1245.

Acetylphenylthiocarbamid: Verh. gegen Bromammonium 2198.

Acetylphtalimidin: Darst., Eig. 1975. Acetylpiperidin: Verh. gegen Chlor 1039. Acetylprehnitenol: Darst., Eig. 850.

Acetylpropionyl (1, 2 - Methylathyldiketon): Darst., Eig. 1342; Darst., Rig., Verh., Verb. mit Alkohol 1574; Verh. gegen Anilin 1575; Umwandl. in Tetramethylchinogen resp. Durochinon 1577

Acetylpropionyldiphenylhydrazin: Darst., Eig. 1575.

Acetylpropionylmonophenylhydrazin: Darst., Eig. 1575.

Acetylpseudoflavanilin: Darst., Eig. 1165.

Acetylpseudoflavenol: Darst., Eig. 1166. Acetylrhamnetin: Unters. 2333.

Acetylrufigallussäureanthranol: Darst., Eig. 1619.

Acetylscopoletin: Darst. 2365.

Acetylskatol: Darst., Eig., Verh. 1384,

Acetylskatoxim: Darst., Eig., Verh. Acetylsuccinenylamidoxim: Krystallf.

Acetyltetrachlorbrenzcatechin: Darst.,

Eig. 1449. Acetyltetrahydro-β-naphtylamin: Verh.

gegen Brom 1149. Acetyltetramethylamidobenzol:

aus 1,3,5-Xylidin, Eig. 1061. Acetylthymolchroïn: Darst., Zus., Eig.

Acetyltrichlordiketopentamethylenoxycarbonsaure: Darst., Eig. 1664.

Acetyltrichlor-β-naphtol: Darst., Eig.

Acetyltrichloroxychinolin: Darst., Eig.

Acetyltrimethylbrasilin: Darst., Eig.

Acetyltrimethylcolchicinsäureamid (Colchicamid): Darst., Eig., Verb. 2292 f.; Const. 2293.

Acetyltrimethylencarbonsäure - Aethyläther: Const. als Acetyläthoxyldihydrofurfuran 1788.

Acetylverbindungen: Bild. aus Amidoverbindungen 1065.

m-Acetylxylylamin: Darst., Eig. 1105. Achroodextrin: Bild. 2323.

Ackererde: Best. des Stickstoffs, Verh. zum Stickstoff der Atmosphäre 2350; Best. des Stickstoffs und des Kohlenstoffs 2351; Zustand des Kaliums 2354; Gehalt an denitrificirenden Mikroorganismen 2534; Unters. über die Absorptionsverbb. und das Absorptionsvermögen 2737.

Aconitin: verschiedene Wirk. verschiedener Sorten 2446.

Aconitotoluylendiaminsäure: wahrscheinliche Bild. 1866.

Aconitsäure: Identität mit Isofumarsäure 1862; Verh. gegen Benzidin, gegen Toluylendiamin 1866.

Aconitsäure - Aethyläther: Verh. gegen Ammoniak 1860.

Aconitsäureamide: versuchte Darst. 1866.

Aconitsäure - Trimethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Ammoniak 1866 f. Aconits. Ammonium: Verh. beim Erhitzen 1867.

Acorin: Vork., Eig., Verh. 2376.

Acorus Calamus: chem. Bestandth. 2376.

Acridylaldehyd: Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Phenylhydrazinsulfosäure 1251.

Acrolein: Verh. gegen p-Tolylhydrazin 1316, gegen o-Tolylhydrazin 1317; Umwandi. in β-Monochlorpropionacetal 1524; Verh. gegen Phosphorwasserstoff 2218.

Acrylsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Darst. von Homologen 1757.

Acrylsäurereihe: Verh. der Glieder bei der Oxydation durch Schmelzen mit Kalihydrat 707.

Actinometer: Beschreibung 320; elektrochemisches, Beschreibung, Anw. 366.

Adenin: Eig., Verh., Krystallf. des salzs. Salzes, Eig. des salpeters. Salzes, der Platin-, Silber- und Chlorzinkverbindung, Verh. von Acetyladenin 789 f.; Verh. von Benzoyladenin, Erk. 790. Adenin-Silber: Bild. zweier Verbb. 789.

Adenin-Silber: Bild. zweier Verbb. 789 Adhatodasäure: Vork. 2371.

Adhatoda vasica: Anal. der Blätter, Gehalt an Vasicin, an Adhatodasäure 2371.

Adipinsäure: Bild. aus Tetrahydro-αnaphtylamin 1152.

Adonis aestivalis: Wirk. 2453.

Aegirin: Beziehungen zum Riebeckit 445.

Aepfel: Unters. der Wärme- und Kohlensäureabgabe 2346.

Aepfelsäure: isotonischer Coöfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 268; isotonischer Coöfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Verh. gegen Anilin 1124, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525, gegen höhere Temperatur 1826; Gehalt des Frühjahrssaftes der Birke und der Hainbuche 2354; Vork. im Schafschweiße 2434.

Aepfels. Aethylamin, saures: Umwandl. in Aethylfumarimid 1819.

Aepfels. Natrium: elektrische Leitungsfähigkeit 1862.

Aepfelwein: Anal. 2791; Unters. 2803; Unters. von amerikanischem 2812.

Aequatorialgegenden: Vork. von Huminsäuren in den schwarzen Wässern Südamerikas 2765.

Aequivalentgewicht: Demonstration durch Best. der beim Auflösen von Metallen in Säuren entwickelten Wasserstoffmengen 457.

Aesculetin: Untersch. vom Scopoletin

Aesculin: Beziehung zum Fraxin 2329. Aethanbromide: Molekularrefraction 429.

Aethanhydrat: Dissociationstension, Zersetzungstemperatur 184.

Aethenylamidonaphtylmercaptan: Oxydation in Phtalsäure 1485 f., Bild. aus β-Thioacetnaphtalid, Eig., Verh. Ueberführung in ein Phtalon 1486.

Aethenyl - α - amidonaphtylmercaptanphtalon: Darst., Eig. 1487.

Aethenylamidophenylmercaptanphtalon: Darst., Eig., Verh. 1486 f.

Aethenylamidoxylylmercaptan: Darst., Salze 1102.

Aethenyltricarbonsäure - Aethyläther: Verh. des Natriumderivates gegen Jodmethyl, Ueberführung in Propinylpentacarbonsäure(Propargylpentacarbonsäure) 1695.

Aether: Prüf. der Siedep. 307; Prüf. der Chloride auf ihren Siedep. 307f.; siehe auch Aethyläther.

Aetherschwefels. Silber: Best. der Ueberführungszahl 223.

Aethoxyacetäthoxyessigsäure - Aethyläther: Darst., Ueberführung in Diäthoxyaceton 1588.

Aethoxyazobenzolsulfosäure: Darst., Reduction 2898. Aethoxybenzidinmonosulfosäure: Umwandl. in schwefels. Diamidoäthoxyldiphenyl 2705.

p-Aethoxybenzoësäure: Bild. aus Hexadecylphenetol 857, aus Pentadecyl-phenetylketon (p-Aethoxypalmitylbenzol) 1560.

Aethoxydichloroxychinolin: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Dioxydichlor-

chinolin 1499.

Aethoxydimethylcarbostyril: Bild. 1173. Aethoxycssigsäure-Aethyläther (Aethylglycolsäure-Aethyläther): Verh. gegen Natrium 1583.

Aethoxylcaprinsäure-Aethyläther: Bild. aus Isobuttersäure-Aethyläther, Ver-

seifung 1772.

Aethoxyl-Caprylsäure-Aethyläther: Bild. durch Einw. von Natrium auf Isobuttersäure-Aethyläther 1772.

p-Aethoxylpalmitylbenzol: Darst., Eig., Oxydation 1560.

β-Aethoxylquartenylsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1844 f.

α-Aethoxyzimmtsäure: Bild. 1996.

Aethylacetamid: Bild. aus essigs. Aethylamin 39.

Aethylacetanilid: Siedep. 1714, 1716.
Aethylacetessigeäure: Verh. gegen Diazobenzolchlorid 1315.

Aethylacetessigsäure-Aethyläther: Verh. gegen Diazobenzolchlorid 1257; Unters. über die Bild. 1786 f.; Unters. der Bild. 1787.

Aethylacetophenon (Butyrophenon): Bildung aus Benzoylaceton und Jodäthyl 1594.

Aethylacetylen: Verh. gegen alkoholisches Kali, Isomerisation (Bild. von Dimethylacetylen) 796.

Aethylacetylencarbonsäure: Gewg. aus Dimethylacetylen, Eig. 801.

Aethylacetyl-p-nitroanilin: Darst., Eig. 1088.

Aethyläther: Berechnung des Volumens seines gesättigten Dampfes 154; mechanisches Wärmeäquivalent 155; Dampfspannung 179; Anw. zur Lösung org. Verbb. bei der Unters. der Dampfspannungen 196; Anw. bei der Unters. der Compressibilität von Flüssigkeiten 197; Unters. der Absorption von Kohlensäurs, Wasserstoff, Luft und der dadurch veränderten Dichte 204; sp. G., gasfrei und nach der Absorption 206; Lösl. von m. und p-Nitranilin 254; Verh. gegen die Ferrocyankupfermembran,

Best. der isosmotischen Concentration 272; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration 273; Temperaturerniedrigung beim Vermischen mit fester Kohlensäure 310; sp. W. 314; sp. W. bei der kritischen Temperatur 315; Anw. bei der Best. der Lösungswärme von Jod und Schwefel 321; Messung der magnetischen Druckkräfte 419, 420; Unters. der Verbrennungsproducte 1403; Verh. gegen Jodwasserstoff, gegen Bromwasserstoff 2217; Wirk. auf Bacillen 2476.

Aethylätherschwefels. Baryum: Identität von sogenanntem  $\alpha$ - und  $\beta$ -Salz, Darst., Eig., Verh. 2116.

Aethylätherschwefels. Silber: Best. der Ueberführungszahl der Ionen 223.

α - Aethyl-β-äthoxyltetracrylsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1844.

Aethylalkohol (Alkohol): Verh. gegen Acetamid 36, 39, gegen Butyramid 40, gegen Isobutyramid 41; Dampfspannung 179; Unters. der Dampfspannung alkoholischer Salzlösungen 194; Unters. der Absorption von Kohlensäure, Wasserstoff, Luft und der dadurch veränderten Dichte 204; sp. G. gasfrei und nach der Absorption 206; Lösl. von m- und p-Nitranilin 254; Verh. gegen die Ferrocyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration 273; Temperaturerniedrigung beim Vermischen mit fester Kohlensäure 310; sp. W. 314; Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315; Anw. bei der Best. der Lösungswärme von Jod 321; Messung der magnetischen Druckkraft 419, 420; Refractionsvermögen bei verschiedenen Temperaturen 429 f.; Verh. gegen Thiophosgen 711, gegen Harnstoffchlorid: Bild. von Urethan resp. Aethylallophanat 757; Verh. des denaturirten gegen Chlorzink 1021; Verb. mit Wasser (Kryohydrate) 1402; Verh. der Lösung gegen Isodulcit 1428; Reinigung zur Furfurulreaction 1529; Einfluss auf den Stoffwechsel des Menschen 2398 f.; degenerirender Einfluß auf die Nachkommen der Consumenten, Giftigkeit 2447; Best. in Gemischen mit Wasser mittelst

Tropfanalyse 2516 f.; Denaturirung, Verh. des mit Pyridinbasen denaturirten gegen Sublimat, Renaturirung, Best. der Pyridinbasen im Rohsprit, Oxydation, Nachw. von Methylalkohol 2568 f., von Verunreinigungen, Prüf. auf Aldehyde, auf Amylalkohol 2569; Nachw. im Acetaldehyd 2571; Best. im Biere 2606; Verh. gegen Eichenholz 2607; Capillarimeter zur Best. des Fuselöls 2609; Apparat zur Darst. von absolutem 2614; Fortschritte in der Spiritusfabrikation 2804 bis 2809; Trennung von Fuselöl und ätherischen Oelen aus Gemischen mit Wasser, Gehalt an Vanillin 2807; Reinigung mittelst Ozon 2809; Reinigungsmethoden 2809 f.; Beeinflussung des Geschmackes durch Pyridinbasen 2810; Vork. von Coniferylalkohol und Eugenol in Melassespiritus 2810 f.; Besteuerung in England, Denaturirung 2811; Denaturirungsmittel 2812; Gewg. aus Brauereiabfällen 2821.

«-Aethylallylalkohol: Bild. aus Isopropyläthylenmonochlorid 933; wahrscheinliche Bild. aus einem durch Chlorirung des "gemischten" Amylens erhaltenen Monochlorid 934.

a - Aethylallylchlorid: Bild. bei der Chlorirung des "gemischten Amylens" (Gemisch aus Isopropyläthylen und Aethylmethyläthylen), Verh. gegen Kaliumcarbonat; wahrscheinliche Bild. eines Aldehydmonochlorids und eines a - Aethylallyl- oder Angelicaalkohols 934.

Aethylamidoameisensäure - Methyläther [Aethyl-(Methyl-)Urethan]: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Aethylnitramin 1689 f.

Aethylamidobenzamid: Darst., Eig. 1232. Aethylamin: Verh. in schwefligs. Lösung gegen Alloxan 1072; Verh. gegen Salicylaldehyd 1542; Bild. aus salzs. Glycin-Methyläther 1724; Verh. gegen  $\beta$ - Asparaginsäure- Monoäthyläther 1818.

Aethylamylcarbonyl: Darst. durch Hydratation des Methylamylacetylens, Eig., Verh. 811.

Aethylanthranoläthyläther: Darst., Eig., Verh., Oxydation 1503.

Aethyl-β-asparagin: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in inactive Asparaginsäure

Aethyl-β-asparagin-Aethylamin: Darst., Eig., Verh. 1818.

Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

Aethyl-β-asparagin-Kupfer: Darst., Eig. 1818.

Aethylbenzamid: Bild. aus Aethylharnstoffchlorid und Benzol, Eig. 760.

Aethylbenzazimid: Darst., Eig., Verh. 1231.

m - Aethylbenzoësäure: Darst., Eig. 851.

o-Aethylbenzoësäure: Bild. aus Trichlorvinylbenzoësäure 1677.

m-Aethylbenzoës. Calcium: Eig. 851.

Aethylbenzol: Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315; Verh. gegen Brom unter dem Einflus der Spectralfarben 941.

Aethylbenzoylaceton: Darst., Eig. 1594. Aethylbenzoyl - p - nitroanilin: Darst., Eig., Verh. 1083 f.

Aethylbenzylamin: Darst., Eig., Verh. 1124 f.

Aethylbernsteinsäure: Identität mit der Hydroxypentinsäure 1849.

Aethylbiguanid: Darst. 736. Aethylbrenztraubenaldehydrazon: Darst., Eig. 1253.

Aethylbromid: Dampfspannung 179; Molekularrefraction 431.

Aethylbutenyltricarbonsäure: Schmelzp. 1905; Gewg. 1906.

Aethylbutenyltricarbonsäure - Aethyläther: Verseifung 1905; Darst., Eig. Verh. 1905 f.

Aethylbuttersäure: Bild. durch Einw. von Natrium auf n-Buttersäure-Aethyläther 1769 f.

Aethylchlorid: Dampfspannung 179. Aethylchlormalonsäure - Aethyläther: Verh. gegen Natriumäthylat und Aethylmalonsäureäther 1903 f.

α-Aethyl-β-chlortetracrylsäure (Aethylmonochlorquartenylsäure): Darst.,
 Eig., Derivate 1843 f.

α-Aethyl-β-chlor-tetracrylsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1843.

 $\alpha$  - Aethyl -  $\beta$  - chlor - tetracrylsäure - Isobutyläther: Darst., Eig. 1843 f.

α-Aethyl-β-chlor-tetracrylsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1843.

α-Aethyl-β-chlor-tetracrylsäure - Propyläther: Darst., Eig. 1843.

α-Aethyl-β-chlortetracryls. Kalium: Darst., Eig. 1844.

α - Aethyl - β - chlortetracryls. Kupfer: Darst., Eig. 1844.

α-Aethyl-β-chlortetracryls. Magnesium: Darst., Eig. 1844.

α-Aethyl-β-chlortetracryls. Zink: Darst., Eig. 1844. Aethylcrotonsäure: Verh. gegen Kaliumpermanganat 1710.

Aethylcyanessigsäure - Aethyläther: wahrscheinliche Identität mit α-Cyanbuttersäure-Aethyläther 1694.

Aethylcyanid, dimolekulares («-Imidopropionylcyanäthyl): Darst., Eig., Verh. 745 f.

Aethylcyanid, polymeres: Darst., Eig., Verh. 745.

Aethyldesoxybenzoïn: Eig. 692.

Aethyldesoxybenzoïnoxim: Eig. 692.

Aethyldichlorphtalsäure - Aethyläther: Krystallf. 683.

Pr 1n, 2, 3-Aethyldimethylindol: Darst., Eig., Verh. 1388.

Aethyldioxycrotonsäure: Darst. 1710.

Aethyldipropylcarbinol: Verh. gegen alkoholisches Kali (Bild. des Kohlenwasserstoffes  $C_9H_{18}$ ) 814.

Aethylen: Diffusion 274 f.; Best. der magnetischen Constante 418; Verh. gegen Silberoxyd 792 f.; Verh. gegen Kaliumpermanganat (Bild. von Glycol) 794.

Aethylenäthenyldiamin: Bild. aus Diacetyläthylendiamin, Eig., Verh., Salze 975.

Aethylenalkohol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Aethylencarbamat 757.

Aethylenbenzenyldiamin: Bild. aus Dibenzoyläthylendiamin, Eig., Verh., Salze 976.

Aethylenbenzyldithiocarbaminsäure: Darst., Eig., Verh. 1125.

Aethylenbromid: Molekularrefraction 431; Verh. gegen Phtalimidkalium 979, gegen die Natrium-Verbb. des Acetessig-, Benzoylessig- und Acetondicarbonsäure-Aethyläthers 1792.

Aethylenbromide: Molekularrefraction 429.

Aethylenbromür: sp. W. bei der kritischen Temperatur 315.

Aethylen-(Aethyliden-)Buttersäure: Bild. durch Einw. von Natrium auf n-Buttersäure-Aethyläther 1769 f.

Aethylencampher: Unters. 884 f. Aethylenchlorhydrin: Verh. gegen Harnstoffehlorid, Bild. von Chloräthyl-

carbamat 757.

Aethylenchlorid: Molekularrefraction
431; Verh. gegen Phtalimidkalium
981; Wirk. auf die Cornea 2446 f.

Aethylencyanid: Darst. 731.

Aethylendiamidoameisensäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 1687.

Aethylendiamidoameisensäure - Methyläther: Darst., Verh. gegen Salpetersäure 1686.

Aethylendiamin: Unters. der höheren Homologen in Bezug auf ihre Condensationsproducte mit Aldehyden, Ketonen und Ketonsäuren 992 bis 996; Verh. gegen Kohlensäure Methyläther 1686, gegen Kohlensäure-Aethyläther 1687, gegen Citronensäure 1865.

Aethylendinitramin: Bild. aus Dinitroäthylencarbamid (Aethylendinitroureïn), Verh. 767; Darst., Eig., Bild., Verh., Derivate 1687 f.

Aethylendinitraminammoniak: Bild. bei der Darst. von Aethylendinitramin, Eig., Verh. 1687.

Aethylendinitrodiamidoameisensäure-Aethyläther: Darst., Eig., Umwandl. in Aethylendinitramin 1687.

Aethylendinitrodiamidoameisensäure-Methyläther: Darst., Eig. 1686; Umwandl. in Aethylendinitramin 1687.

Aethylendinitroureïn (Dinitroathylencarbamid): Const., Verh. 767.

Aethylendiphenylsulfon: Darst., Eig. 2142; versuchte Darst. 2167.

Aethylendiphtalimid: Bild. bei der Einw. von Phtalimidkalium auf Aethylenbromid, Eig. 979 f.; Bild. aus Aethylenchlorid und Phtalimidkalium 981.

Aethylendisulfide: Unters. 1411.

Aethylendisulfone: Unters. 1411 f.
Aethylendisulfosäure: Bild. aus Diäthylentetrasulfid 1413.

Aethylendiurethan: Darst., Verh. gegen Salpetersäure 1687.

Aethylene: Verh. der Haloïdderivate monosubstituirter gegen alkoholisches Kali 798.

Aethylenglycol: Bild. aus Aethylen. aus Trimethyläthylen durch Kaliumpermanganat 794; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Absorptionsstreifen mit Furfurol 1528.

Aethylenhydrat: Dissociationstension, Zersetzungstemperatur 184; Darst., Dissociationsspannungen 184 f.

Aethylenimid (Aethylidenimid?): Bild. durch den Koch'schen Kommabacillus in Pankreasnährlösung 2507.

Aethylenimin: Darst. aus Aethylendiamin, Eig., Salze 990 f.; fragliche Identität mit der durch Kommabacillen in Pankreasnährlösung gebildeten Base 2507.

Aethylenmercaptale: Oxydation 1411.
Aethylenmercaptan: Verh. gegen Anisaldehyd, gegen Chloral, gegen Glyoxal, gegen Aceton, Umwandl. in Diäthylentetrasulfid 1412.

Aethylenmercaptandibrenztraubensäure: Darst., Eig., Umwandl. in Aethylenmercaptolbrenztraubensäure (Thioäthylenpropionsäure) 1412.

Aethylenmercaptolbrenztraubensäure (Thioäthylenpropionsäure): Darst Eig., Oxydation 1412.

Aethylenphenoläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. des Amids  $C_2H_4(O-C_6H_4-CONH_2)_2$  763.

«-Aethylenphenyläthylhydrazid: Darst., Eig. 1359.

«-Aethylenphenylhydrazin: Darst., Eig., Verh., Derivate 1359.

Aethylenthiammelin: Umwandl. in ein inneres Anhydrid des Tauroammelins (Taurodiammelin) 2124.

Aethylfluorid (Fluoräthyl): Darst., Eig. 929 f.; Zers., Anal. 930.

Aethylformanilid: Darst., Eig. 1714; Siedep. 1716.

Aethylfumaraminsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1820.

Aethylfumaramins. Kalium: Darst. aus Aethylfumarimid 1820.

Aethylfumarimid: Darst. aus saurem äpfels. Aethylamin 1819 f.; Eig., Verh. gegen Brom, Reduction, Verh. gegen Alkali 1820.

Aethylglycolsäure: Bild. aus Monochloracetessigäther 1793.

Aethylglycolsäure - Aethyläther: Verh. gegen Natrium 1583; Bild. aus Monochloracetessigäther 1793.

Aethylharnstoffchlorid: Unters., Const., Siedep. 756; Verh. gegen Benzol, Bild. von Aethylbenzamid 759 f.; Verh. gegen Toluol, Bild. von Aethyltoluylsäureamid 760.

Aethylhemipinaminsäure: Bild. 2257.

Aethylhemipinisoïmid: Bild., Eig., Verh. gegen Kalilauge 2257; Bild., Eig. 2259 f.

Aethylhydrastin: wahrscheinliche Bild. 2277.

Aethylhypochlorit siehe Unterchlorigsäure-Aethyläther.

Aethylhypojodit siehe Unterjodigsäure-Aethyläther. Aethylidenäthylendisulfid: Darst., Eig. 1411.

Aethylidenäthylendisulfon: Darst., Eig. 1411; Bild. aus Aethylenmercaptolbrenztraubensäure (Thioäthylenpropionsäure) 1412.

Aethylidenbenzaldisoxynaphtochinonphenylhydrazid: Darst., Eig. 1379.

Aethylidenbromid: Molekularrefraction 431.

Aethyliden-(Aethylen-)Butyliden-(Butylen-)Buttersäure: Bild. durch Einw. von Natrium auf n-Buttersäure-Aethyläther 1770.

Aethyliden-(Aethylen-) Butyliden-(Butylen-)Dibuttersäure: Bild. durch Einw. von Natrium auf n-Buttersäure-Aethyläther 1770.

Aethyliden-(Aethylen-)Butyliden-(Butylen-) Dipropylketon: Bild. durch Zers. von Buttersäurederivaten, Eig. 1770.

Aethylidenchlorid: Molekularrefraction 431; Verh. der Derivate gegen alkoholisches Kali 798.

Aethylidendiäthylsulfon: Darst., Bild., Verh. gegen Natrium 2114.

Aethylidendiäthylsulfonbromid: Verh. gegen Kalilauge 2114.

Aethyliden - (Aethylen-)Dibutyliden - (Dibutylen-)Dipropylketon: Bild. durch Zers. von Dibuttersäurederivaten 1770.

Aéthyliden - (Aethylen -) Dipropylketon: Bild. durch Zers. von Buttersäurederivaten 1770.

Aethylidendisulfosäure - Diäthyläther: Darst., Eig., Verh. 2120.

Aethylidendisulfos. Silber: Darst., Eig. 2120.

Aethylidendithioglycolsäure: Darst., Eig. 1728.

α-Aethylidenhydantoïn: Identität mit Aethylidenmetapyrazolon 777.

Aethylidenimid: Bild. durch den Kochschen Kommabacillus in Pankreasnährlösung 2507.

Aethyliden-(Aethylen-)Isobutyliden-(Isobutylen-)Isobuttersäure: Bild. durch Einw. von Natrium auf Isobuttersäure-Aethyläther 1772.

Aethylidenmetapyrazolon: Identität mit a-Aethylidenhydantoin 777.

Aethylidenoxyacetat (Essigsäure - Isodiäthyläther): Verh. gegen Ammoniak 1410 f.

Aethyliden-Propylenoxyd: Darst., Eig., Verh. 1423. Aethylisobuttersäure: wahrscheinliche Bild. durch Einw. von Natrium auf Isobuttersäure-Aethyläther 1771.

Aethylisopropenyläther: Bild. aus Allylen durch alkoholisches Kali, Eig., Verh. 802 f.

Aethyljodid: Dampfspannung 179; Anw. zur Gewg. von secundärem Butylbenzol 837.

Aethylkynursäure: wahrscheinliche Bild. aus Anthranilsäure und Oxalsäureäther 1960.

Aethyllupetidin: physiologische Wirk. 1032; siehe auch Parpevolin, symmetrisches.

Aethylmalonanilid: Darst., Eig., Verh. 1838.

Aethylmalonanilsäure: Darst., Eig. 1839.

Aethylmalonanils. Silber: Darst., Eig. 1839.

Aethylmalonsäure - Aethyläther: Bild. aus Methintricarbonsäure-Aethyläther 1786; Verh. gegen Ammoniak, gegen Anilin 1838 f., gegen Natriumäthylat und Aethylchlormalonsäureäther 1903 f., gegen Phenacylbromid 2068.

Aethylmalonsäureamid: Darst., Eig. 1838; Verh. gegen Anilin 1838 f.

Aethylmalons. Anilin: Darst., Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1183.

Aethylmalons. o-Toluidin: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1184.

Aethylmalonylhydrazid: Darst., Eig., Verh. gegen Phosgen 1355.

Aethylmethendimalonsäure-Tetraäthyläther: Darst., Eig. 1762 f.

Aethylmethoxyldesoxybenzoïn: Darst., Eig. 1609.

α-Aethyl-β-methoxyl-tetracrylsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1844.

Aethylmethylacetoximsäure: Identität mit Diacetyldioxim 1878.

Aethylmethyläthylen: Vork. im Isopropyläthylen 933; Verh. des mit Isopropyläthylen gemischten ("gemischtes Amylen") gegen Chlor 934.

Aethylmethyläthylsulfinplatinchlorid: Const., Schmelzp., Krystallmessung 82.

Aethylmethylessigsäurealdehyd: wahrscheinliche Bild. aus einem Alkohol  $C_5H_{10}O$  ( $\alpha$ -Aethylallyl- oder Angelicaalkohol) 934.

 $\beta'$ -Aethyl- $\alpha$ -methylpyridin: Umwandl. in  $\beta'$ -Aethyl- $\alpha$ -stilbazol 1220.

Aethylmethyluracil: Darst., Eig. 783.

Aethylmonochlorquartenylsäure siehe α-Aethyl-β-chlortetracrylsäure.

Aethylmononitroamidoameisensäure-Methyläther: Darst., Umwandl. in Aethylnitramin 1690.

«-Aethylnaphtalin: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Aethylnaphtoësäureamid 761.

Aethylnaphtoësäure: Bild., Eig. 761.

Aethylnaphtoësäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und «-Aethylnaphtalin, Eig. 761.

Aethyl -  $\beta$  - naphtylamin -  $\delta$  - monosulfosäure: Darst. 2702.

Aethylnitraminammoniak: Darst., Eig. 1690.

Aethylnitrit siehe Salpetrigsäure-Aethyläther.

Aethyl-p-nitroanilin: Darst. aus Aethyldiazoamidobenzol, Eig., Verh. 1083.

Aethylnitrosoamidobenzamid: Darst., Eig., Verh. 1232.

Aethyloxalessigsäure-Aethyläther: Bild. bei der Einw. von Oxaläther auf Isobuttersäureäther 1701; Darst., Eig.. Verh., Phenylhydrazinderivat 1707.

Aethyloxals. Kalium: Verh. gegen  $\alpha$ Amido - m - xylol, gegen  $\psi$  - Cumidin
1960 f.

Aethyloxalylanthranilsäure: wahrscheinliche Bild. aus Anthranilsäure und Oxalsäure-Aethyläther 1960.

Aethyloxanthranol: Bild. aus Aethylanthranoläthyläther 1503.

Aethyl - m - oxybenzoësäure: Bild. aus m-Diazobenzoësäuresulfat 1246.

Aethyl-p-oxybenzoësäure: Bild. aus p-Diazobenzoësäuresulfat 1247.

β-Aethyl-γ-oxycarbostyril: Darst., Eig., Verh. 1184.

β-Aethyl-γ-oxy-o-tolucarbostyril: Darst., Eig., Verh. 1184.

Aethylpapaveriniumoxyd: Gewg., Eig., Salze 2262.

Aethylphenyldithiocarbaminsäure - Phenyläther: Darst., Eig. 1076.

Aethylphenyldithiourethan: Darst., Eig. 1076.

Aethylphenylpyrazol: Darst. aus Propionylessigaldehyd, Eig. 1522.

Aethylphenylthiocarbaminchlorid:Verh. gegen Anilin 1076 f., gegen Methylthiocarbanilid 1077.

Aethylphenylthiourethan: Darst., Eig., Verh. 1076.

Asthylphloroglucin: Unters. der Bild. 1788.

Aethylphtalimid: Darst., Eig., Reduction 1977 f.

Aethylphtalimidin: Darst., Eig., Golddoppelsalz 1977 f.

Aethylpropiopropionsäure-Methyläther:

Darst., Eig. 1860.

Aethylpropylketon: Verh. gegen Jodmethyl und Zink 1582, gegen Jodäthyl und Zink 1582 f.

Aethylpropylthiocarbanilid: Darst., Eig.

Aethylpropyltriphenyldithiobiuret: Darst., Eig. 1078.

Aethylquercetin: Darst. 2331. Aethylrhamnetin: Eig. 2332.

Aethylschwefels. Kalium: Unters. der Zers. der Lösung 246.

Aethylsilber (Silberäthylat): versuchte Darst. 1807.

β'-Aethyl-α-stilbazol: Darst., Eig., Verh., Salze 1220 f.; Derivate 1222 f.

 $\beta'$ -Aethyl -  $\alpha$  - stilbazolperjodid: Darst., Eig. 1221.

Aethylsulfid: Krystallf. sich davon ableitender Platoverbindungen 1419; Plativerbindungen 1422; Unters. der Platinverbb. 2203 f.

Aethylsulfin: Krystallf, der Platinsalze

Aethylsulfonacetsäure: Darst., Eig., Natriumverb., Verh. gegen Brom, Reduction 2121.

Aethylsulfonacets. Natrium: Eig., Zers. in Methyläthylsulfon 2121.

«-Aethylsulfonpropionsäure: Eig., Aethyläther, Verh. gegen Hitze, gegen Kalilauge, Natriumsalz, Verh. gegen Brom 2121 f.

β-Aethylsulfonpropionsäure: Darst., Eig., Verh., Natriumsalz, Zers. 2122.

«- Aethylsulfonpropionsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 2121 f.

a - Aethylsulfonpropions. Natrium:
 Darst., Eig. 2122.

Aethylthiocarbanilid: Verh. gegen Methylphenylthiocarbaminchlorid 1077.

Aethylthiocarbimid: Verh. gegen Aldehydammoniak 1513.

Aethyltolenylamidin: Darst., Eig. des Chlorhydrats 1439.

Aethyltoluylsäureamid: Bild. aus Aethylharnstoffchlorid und Toluol, Eig. 760. Aethylvinylalkohol: Verh. gegen Ka-

liumpermanganat 794.

Aethylvinylcarbinol: Verh. gegen Kaliumpermanganat 705.

Aethylvinylketon: wahrscheinliche Bild. aus Aethylvinylcarbinol 705. Aetzkali-Methylalkoholat: Darst., Eig. 1401 f.

Aetzkalk: Wirk. als Desinfectionsmittel 2509; siehe Calciumoxyd.

Aetznatron - Methylalkoholat 2 Na OH . 2 CH<sub>3</sub> OH . H<sub>2</sub> O: Darst., Eig. 1401.

Aetznatron - Methylalkoholat 5 Na OH . 6 CH<sub>8</sub> OH: Darst., Eig. 1401.

Aetzung: abgetonte, von Kupfer 2907. Aetzung, photographische: Anw. einer Harz-Chromgelatine 2909 f.

Affinität siehe Verwandtschaft. Agar-Agar: Verb. der Lösung 290.

Agave: Wirk. des Saftes auf die Peptongährung 2460.

Agrostis: Vork. von Graminin 2324 f.

Alakreatin: Krystallf. 737.

Alanin: Bild. bei der Reduction der Phenylhydrazonbrenztraubensäure 1254; Wirk. 2447.

Alanin-Aethyläther: Darst., Eig. des Chlorhydrats 1808.

Alaun-Backpulver: Unters., Wirk. auf die Verdauung 2445.

Alaune: Unters. über den Krystallwassergehalt 262; Dissociation, Krystallwassergehalt 336; Krystallwassergehalt 562; siehe die entsprechenden schwefels. Salze, z. B. Kalialaun bei schwefels. Aluminium-Kalium.

Alaunstein (Alunit): Vork. in Neu-Süd-Wales 563.

Albit (Natronfeldspath): Verh. gegen Salzsäure 540.

Albumin: Fällung der Lösung durch Salze, Gleichgewichtszustand 256; Umwandl. in Furfurol 1530; Fällbarkeit durch Kaliumacetat, durch Ammoniumsulfat, durch Calciumnitrat und -chlorid 2335; Verbb. mit Metallen (Kupfer, Eisen, Zink, Quecksilber) 2340; Secretion durch die Haut 2435; Anw. des Eieralbumins zur Prüf. des Olivenöls 2591; Nachw. im Harn, Apparat zum Nachw. 2600.

Albumin, actives: Ursache der Silberabscheid. in lebenden Zellen 2588.

Albuminbilder: Ursache des Verbleichens, Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2905.

Albumine: Unters. 2339 f.; Vork. im Hühnereiweiß 2340.

Albuminoïde: Vork. in den Beeren von Ephedra distachya 1541; Peptonisirung durch die vegetabilische Zelle 2460.

Albuminurie: Unters. des Harns 2433;

Folge des Genusses von  $\alpha$ -Naphtol 2469.

Albumosen: Unters. 2341; Verh. im Organismus 2342.

Alchymisten: griechische 4.

Aldehydammoniak siehe Acetaldehydammoniak.

Aldehydcollidin: Unters. der Const. (α-Methyl-β'-Aethylpyridin) 10; Verh. bei der Oxydation 1025.

Aldehyde: Molekulargewichtsbest.durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116; Anw. bei der Best. des Reibungscoöfficienten von Flüssigkeiten 203; Prüf. des Siedep., der Chloride auf ihren Siedep. 307; magnetisches Verh. 417; Unters. über die Oxydation ungesättigter 706 f.; Verh. gegen Homologe des Aethylendiamins 992 ff., gegen Anhydride des Mannits 1434, gegen Phenole 1455 f., gegen Schwefelammonium 1933 f., gegen Phosphorwasserstoff 2216 ff., gegen Glycose, gegen Rohrzucker 2308; Nachw. im Alkohol 2569.

Aldehydrazon: Verh. beim Erhitzen 1258.

Aldehydsäuren: Verh. gegen Acetylchlorid 1787.

Aldin: Verwandtschaft zum Chinoxalin (Nomenclatur) 679.

Aldine: Unters., Bild., Darst. 1223 ff. Ale: Unters. 2819.

Alexandrit: Darst. 560.

Algerien: Unters. des Bodens (Phosphorsäuregehalt) 2744; Unters. dortiger Trink- und Nutzwässer 2763.

Alizarin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Unters. 1624; Oxydation 1685 f.; Verh. gegen Beizen 2901.

Alizarinblau: Verh. gegen Beizen 2901. Alizarinfarbstoffe: Anw. zum Wolldrucke 2859.

Alizaringummi: Anw. zum Zeugdruck 2822.

Alizarinschwarz: Zus., Anw. 2859.

Alkalien: Wärmeausdehnung ihrer Chloride und Nitrate in Lösungen

Alkalien, kaustische (Aetzalkalien): Wesen der Vergiftung 2444; Best. neben kohlens. Alkalien 2545; Darst. aus Carbonaten und Eisenoxyd, aus den Sulfden und Zinkoxyd, Darst. mittelst Kalk 2680.

Alkaliferrite: Annahme der Existenz 575.

Alkalimetalle: Gewg. 2623 f.; Apparat zur Darst. von Kalium und Natrium 2624.

Alkalisalze: Wirk. auf den Frosch 2444; Gewg. aus Melasserückständen 2677.

Alkaloïde: Prüf. mit Furfurol 1528; Extraction durch furfurolfreien Amylalkohol 1531; Verb. mit Nitrocampher 1638; chem. Const. der Pflanzenalkaloïde 2236; Bild. in der Pflanze 2348; Reactionen 2588; Best. in Blättern, Samen, Wurzeln, Rinden, Hölzern, in Extracten 2589; Nachw. im Harn 2601.

Alkannin: Umwandl. in acetylirte Leukostufen 1617 Anm.

Alkarsin: Darst. 2234.

Alkohol siehe Aethylalkohol.

Alkohole: Einw. auf Amide 38; Molekulargewichtsbest. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116; Best. der Siedep. 307; Prüf. der Chloride auf ihren Siedep. 307; Lösungsmittel für Glieder der Fettsaurereihe zur Unters. der elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösungen Methylalkohol, Aethylalkohol. Amylalkohol 377 f.; magnetisches Verh. 417; Anlagerung der Atome (Halogene) bei Additionsreactionen, Einfluss der Bildungswärme auf die Anlagerung 687; Unters. über die Oxydation weniger gesättigter 706; Verh. gegen Harnstoffchlorid 756 f., Giftigkeit der höheren 2807; Einfluss der Gährungstemperatur auf die Production höherer 2809.

Alkohole, aromatische: Verh. gegen Harnstoffehlorid 757 f.

Alkohole der Allylalkoholreihe: Verh. bei der Oxydation durch Kaliumpermanganat (Bild. von Glycerinen: Unters. von Allylalkohol, Aethylvinylalkohol, Allylisobutylcarbinol, Dimethylallylcarbinol) 793 f.

Alkohole der Fettreihe: Verh. der Jodanhydride von Grenzalkoholen gegen

Natriumnitroäthan 958 f.

Alkohole, mehratomige: Verh. bei der Reaction zwischen Borsäure und Natriumdicarbonat 538.

Alkoholometer: Construction des amtlichen 2610.

Alkylazimide: Darst., Bildungsgleichung 1230.

Alkylformanilide: Darst. 1713 f. Alkyljodide: Verh. gegen sauerstoffoder schwefelhaltige anorganische und organische Körper 1788.

Alkyljodide, secundäre: Verh. gegen Natrium 859.

Alkylnitroaniline: Darst. aus Diazoamidoverbb., Bildungsgleichung 1082; Ueberführung in Amine resp. Amide 1082 ff.

Alkylsulfosäuren: Bild. aus Sulfiten 1789.

Allantoin: Vork. in der Ascitesflüssigkeit bei Lebercirrhose 2433.

Allen: Darst., Eig., Verh. 804 ff.; Bild. aus Allenbromid durch Zinkstaub 805; Const. als Dimethylenmethan 806.

Allene: Bild. unsymmetrisch disubstituirter aus Acetylenen 798; Bild. disubstituirter aus disubstituirten Acetylenen durch alkoholisches Kali 802.

Allentetrabromid: Bild., Eig., Verh. 805 f.; Const., Identität mit zweifach bromwasserstoffs. Glycidäther 806.

Allomomerie: Unters. 7.

Allophansäure - Aethyläther: Bild. aus Harnstoffchlorid und Aethylalkohol 757.

Allophansäure - Cetyläther: Bild. aus Harnstoffchlorid und Cetylalkohol, Eig. 757.

Allophansäurederivat: Bild. aus Harnstoff und Phosphorpentasulfid 768.

Allophansäure - Methyläther: Bild. aus Methylalkohol und Harnstoffchlorid, Eig. 757.

Allophansäure - Octyläther: Bild. aus Harnstoffchlorid und Octylalkohol, Eig. 757.

Allophansäure - Thiophenyläther: Bild. aus Thiophenol und Harnstoffeblorid, Eig. 757.

Allophansäure-Thymol: Bild: aus Harnstoffchlorid und Thymol, Eig. 758.

Allophansäure - p - Tolyläther (p - Tolylallophanat): Bild. aus p - Tolyldicyanat, Eig. 787.

Allotropie: Lösl. und Schmelzp. allotroper Elemente 251, 253.

Alloxan: Verbb. mit Pyrazolbasen 1233 f.; Verb. gegen thiophenhaltiges Benzol 2565.

Alloxanäthylamin: Darst., Krystallf. des Disulfits 1072.

Alloxanamidobenzoësäure: Darst., Eig. des Disulfits 1073.

Alloxanammonium: Darst., Krystallf. des Disulfits 1074.

Alloxenanilin: Darst., Eig. des Disulfits 1072 f.

Alloxanasparaginsäure: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxanbenzidin: Darst., Eig., Krystallf. des Disulfits 1073.

Alloxanbrucin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxanchinin: Bild. des Disulfits 1074.
Alloxanchinolin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxancinchonin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxandimethylanilin: Darst., Eig., Krystallf. des Disulfits 1073.

Alloxanketoxim: Krystallf. 1338.

Alloxanmethylanilin: Darst., Eig. des Disulfits 1073.

Alloxanmorphin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxanpicolin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxanpiperidin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxanpyridin: Darst., Krystallf. des Disulfits 1074.

Alloxanstrychnin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Alloxantin: Bild. aus Phenylhydrazin-Alloxan 755; Wirk. auf Blut 2447.

Alloxantolidin: Darst., Eig. des Disulfits 1073.

Alloxanveratrin: Darst., Eig. des Disulfits 1074.

Allylacetessigsäureätheroxyd: Darst., Umwandl. in das Keton des Hexylglycerins 1430.

Allylaceton: Verh. gegen unterchlorige Säure 1431.

Allylacetonoxyd: Darst. aus Hexylglycerinmonochlorhydrinketon, Eig. 1431.

Allylalkohol: Verh. bei der Oxydation 708, gegen Kaliumpermanganat 794; Bild. aus symmetrischem Dichlorhydrin durch Natrium 803 f.; Verh. gegen Brom 1410.

Allylamin: Verh. gegen  $\beta$ -Asparaginsäure-Monoäthyläther 1818 f.

Allylaminderivate: Darst. aus Dibrompropylaminchlorhydrat, Unters. 987 f.

Allylamine: Bild. aus Allyljodid und Ammoniak 974.

Allyl-β-asparagin: Darst., Eig., Verh. 1819.

Allylbiguanid: Unters. 736. Allylchinolinjodid: Krystallf. 683. Allylchlorid: Verh. gegen Ammoniak

Allylen: Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184; Verh. gegen alkoholisches Kali (Bild. von Aethylisopropenyläther) 802; Bild. aus Allen 806, aus  $\alpha$ -Chlorpropylen resp. Iso- $\alpha$ -chlorpropylen 1777, aus Iso- $\alpha$ -brompropylen 1778.

Allylisobutylcarbinol: Verh. gegen Kaliumpermanganat 794.

Allyljodid: Verh. gegen Jodwasserstoff 931, gegen Ammoniak 974, gegen Malonsäure-Aethyläther 1759.

s-Allylphenylhydrazin: Verh. gegen Opiansäure 1967.

Allylsulfoharnstoff siehe Allylthiocarbamid (Thiosinnamin).

Allylthiocarbamid (Thiosinnamin): Verh. gegen Aldehydammoniak 1513, gegen Siliciumtetrabromid 2197, gegen Bromammonium 2198.

Aluminit: Darst. einer ähnlichen Verb. 562.

Aluminium: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verh. gegen Knallgas 43; Anw. zur Darst. von Wasserstoff aus Kalihydrat 100; Gefrierpunkte von Lösungen organischer Verbb. 310; sp. W. 313; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; elektromotorische Gegenkraft des Aluminiumvoltameters (galvanische Polarisation) 394; Einw. des Lichts auf das elektrische Verh. 402; Anw. zur Demonstration der Valenz der Metalle 455; Verh. der Legirung mit Zinn und mit Silber gegen Silicium 539; Verb. mit Titan 634 f.; Vork. in Gefäskryptogamen (Lycopodium alpinum, L. clavatum, L. Selago, L. cerunum, L. Phlegmaria, L. Billardieri) 2356; Best. im Roheisen 2546; Scheid. von Eisen, Nickel, Kobalt, Mangan und Zink 2553; Gewg. durch Elektrolyse 2624 f.; Apparat zur elektrolytischen Gewg., Gewg. aus Kryolith 2625, 2626, aus Schwefelaluminium, relativer Werth 2626 f.; Verh. gegen Gusseisen 2633; Anw. in Schmelzfarben für Glas, Porcellan, Steingut 2730.

Aluminium acetico-tartaricum: Darst., Eig. 1717.

Aluminiumäthyl: Dampfdichtebest., Formel 146, 147; molekulare Gefrierpunktserniedrigung 310.

Aluminiumbronzen: neue 2654; Gewg. durch Elektrolyse 2657.

Aluminiumdiacetylessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1718.

Aluminiumhydroxyd siehe Thonerdehydrat.

Aluminiumisoamyl: molekulare Gefrierpunktserniedrigung 310.

Aluminiumlegirung: Darst. mit Eisen. mit Silber, mit Messing 2654.

Aluminium - Magnesiumoxyd, basisches (Magnesiumaluminat): wahrscheinliche Bild. beim Zusammenschmelzen von Magnesit mit Kryolith und Thonerde 561.

Aluminium - Manganoxyd (Manganaluminat): Bild. 562.

Aluminiummessing: Darst. 2654.

Aluminiummethyl: Dampfdichtebest., Formel 147.

Aluminiumoxyd (Thonerde): Dampispannungserniedrigungen seiner Salzlösungen 186; Verh. gegen Schwefelkohlenstoff 536; Vertretung durch Eisenoxyd in künstlichem Feldspath 540; Anw. zur Darst. von Spinell. Korund, Gahnit, Hercynit 561; Verh. gegen Natron beim Glühen, Existenz verschiedener Modificationen 563; Fluorescenz des chromhaltigen 602 f.; Verh. gegen Chromoxyd 603; Best. neben Eisenoxyd und Phosphorsäure 2546 f., 2547; Best., Scheid. von Eisenoxyd neben Kalk und Phosphorsäure 2550 f.; Fällung neben Eisenoxyd, Phosphorsäure, Mangan 2551 f.; Reduction durch Kohle 2657.

Aluminiumphenyl: Darst. aus Quecksilberphenyl, Eig., Verh. 835 f.

Aluminiumpropyl: molekulare Gefrierpunktserniedrigung 310.

Aluminiumsilber: Darst. 2654.

Alumit siehe Alaunstein.

Amalinsäure siehe Tetramethylalloxantin.

Amalgamationsrückstände: Zus. goldhaltiger 2652.

Amalgame: elektromotorisches Verh. 353.

Amalgamirung: Verfahren zur Goldgewg. 2651.

Amarantit: Vork. in Copiapit von Valparaiso, Anal., Zus., Eig. 581. Amarin: Reduction, Verh. des Reduc-

tionsproductes 1125 f.

Ameisensäure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Molekulargewicht 118; Unters. der Gasentbindung (Kohlensäure) bei der Zers. 173; Zersetzungsge-schwindigkeit durch Schwefelsäure, Apparat 173 f.; Anw. zur Unters. der Dampfspannungen wässeriger, verdünnter Lösungen 195; Anw. bei der Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Berechnung des elektrischen Leitungsvermögens 215; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Lösl. der Baryum- und Calciumsalze 254; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung in Methylalkohol 378; Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 383; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen französisches Terpentinöl 902 f., gegen Citren 904, gegen Kohlenwasserstoffe C10 H16 905; Bild. bei der Condensation von Formaldehyd durch Basen aus Benzoylaldehydnatrium 1515, 1547; Verh. gegen Chromsäure 1712; technische Darst. 1716; Verh. gegen Oxalsäure - Aethyläther 1752; Wirk. auf Hefe 2489 f.; Bild. bei der Keimung der Gerste 2500.

Ameisensäure - Aethyläther: Bild. aus Jodal und Natriumäthylat 1405; Verh. des mit Aceton gemischten gegen Natriumäthylat 1521; Verh. gegen Methyläthyl-, gegen Methylpropyl-, gegen Methylhexylketon 1522 f.

Ameisensäureanhydrid: versuchte Darst. 1716.

Ameisensäurechlorid: fragliche Existenz 1716.

Ameisensäureester: Molekulargewichtsbest. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 118; Bild. durch Einw. organischer Säuren auf Oxalsäure-Aethyläther 1752.

Ameisensäure - Propyläther: Anw. bei der Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203.

Ameisensäure-Terpen  $C_{10}H_{16}$ .  $CH_2O_2$ : Darst., Eig., Verh. 903. Ameisensäure-Terpen  $C_{10}H_{16}(CH_2O_2)_2$ :

Bild., Eig. 903.

Ameisens. Ammonium : Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f.

Ameisens. Bleiditolyl: Darst., Eig. 2200. Ameisens. Calcium: Verh. bei der Destillation mit α-naphtoës. Calcium

Ameisens. Kupfer: Axendispersion 1. Ameisens. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226; Verh. gegen

Chlorkohlensäure - Aethyläther 1691, gegen Chlorkohlenoxyd 1716.

Ameisens. Zink: Verh. beim Erhitzen

Amerika: Zuckerproduction 2780.

Amethyste: Darst. künstlicher bei den Alten 5.

Amide: Verh. gegen Alkohole 38; Verh. der mit Estern gemischten gegen Natriumäthylat 1690.

Amidoacetale: Darst., Verh. 1523 f.

Amidoäthylschwefelsäure: Darst. Eig., Bromäthylaminbromhydrat, Verh., Krystallf. 986; Krystallf. 2116.

Amidoaldehyde der Fettreihe: fragliche Bild. aus Amidoacetalen 1523 f.

o-Amidoazobenzol: Bild. aus Diazoamidobenzol 1290.

p - Amidoazobenzol: Bild. aus Diazoamidobenzol 1290.

Amidoazonaphtalindisulfosäure: Darst. des sauren und neutralen Natriumsalzes, Anw. als Farbstoff 2881 f.

Amidobenzoësäureamide: Ueberführung von substituirten in Tetraalkyldiamidobenzophenone 2699 f.

p-Amidobenzoflavin: Bild., Eig. 2872.

p-Amidobenzolazo-α-naphtol-α-monosulfosäure: Ueberführung in violette Tetraazofarbstoffe 2880.

m - Amidobenzolsulfosäure: Anw. der Diazoderivate zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882.

Amidobenzophenone, dialkylirte: Darst. 2698.

Amidoderivate siehe auch bei Monoamidoderivaten.

p-Amidodiäthylanilinthiosulfosäure: Darst. 2878.

Amidodiazobenzol: Ueherführung in diazotirtes p-Phenylendiamin 2880.

p-Amidodimethylanilinmercaptan: Bild. aus Methylenroth 2877 f.; Zinksalz, Disulfid, Verh. gegen salpetrige Säure 2878.

p-Amidodimethylanilinthiosulfosäure: Bild., Darst. 2878.

 $(\alpha^1 \alpha^4)$  - Amidodimethylnaphtylamin : Darst., Eig., Verh. 1153.

Amidoëssigsäure (Glycocoll): von Derivaten 1962; Darst. 1963; Schmelzp. 1982; Verh. gegen Phenylessigsäurechlorid 2007; Bild. aus p-Nitrophenacetursäure 2010.

Amido-G-Säure (β-Naphtylamin-γ-disulfosaure): Verh. gegen Diazoverbindungen 2890.

Amidohemipinphenylhydrazid (Azoopianphenylhydrazid): Krystallf. 686.

p-Amido-m-oxydiphenylamin: Darst., Eig. 1119.

m - Amidophenol: Verh. gegen Phtalsäureanhydrid 2873.

p-Amidophenolsulfosäuren: Ueberführung in Dichroïne 1509.

Amidophenylenharnstoff: Darst., Eig., Verh., Bild. aus Chrysoïdinharnstoff 774.

 p - Amidophenylpiperidin: Verh. gegen Schwefelsäure und Amylnitrit 1041.
 Amido-R-Säure (β-Naphtylamin-α-di-

sulfosäure): Reduction des daraus erhaltenen Azofarbstoffes 2890.

Amidosulfonsäuren: krystallographische Unters. 510.

Amidosulfons. Kalium: krystallographische Unters. 510.

μ- Amidothiazol (Thiazylamin): Darst. aus Thioharnstoff und Dichloräther, Eig., Salze, Verh. 1053 f.

Amidothiazole: Unters. 1053 bis 1057. Amidotrimethylanthrachinone: Darst. 1627.

Amidouracil: Verh. gegen Bromwasser (Darst. von Isodialursäure) 781.

Amidpulver: Zus. 2723.

Amine: Erklärung der Existenz chlorwasserstoffsaurer Salze 79; Best. der Verbrennungswärme von Isomeren 330.

Amine, aromatische: Unters. der Gesetzmäßigkeit bei der Substitution 1059 f.; Thioderivate secundärer und tertiärer 1069 ff.; Verh. gegen Dichloräther, gegen Monochloraldehyd 1112, gegen Fluorsilicium 1113 f., gegen Glyoxalnatriumsulfit 1398 f.

Amine, aromatische, primäre: Verh. gegen Benzoylaldehyd 1547, gegen Benzil 1602.

Amine, aromatische, secundäre: Verh. gegen Chloralhydrat 1074 f., gegen Bromacetophenon 1397.

Amine der Fettreihe: Verh. gegen Urannitrat 970; Doppelsulfate mit Aluminium 971 f.; Theorie der Bild. aus den Alkylchloriden 972 f.

Amine, primäre: Unters. über die Bild. 1061; Darst. aus Glycinestern 1724.

Amine, secundare: Verh. gegen Thiophosgen 1075 ff.

Ammelin: neue Synthese, Const., Unters. 734 f.

Ammoniak: Verh. seiner Salze gegen Bromwasser (Zersetzungsgeschwindig-

keit) 71 f.; Dampfspannung 179; Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184; Berechnung der Reactionsgeschwindigkeit aus dem Leitungsvermögen 216; Einw. von Salzen auf die Reactionsgeschwindigkeit 216 f.; Diffusion bei verschiedener Concentration 277; Anw. zur Verbrennung von Sauerstoff (Apparat) 458; Darst. 454; Bild. bei der Reduction von Stickoxyd durch Wasserstoff 463; Einw. auf Belendioxyd 503; Verh. beim Erhitzen von arseniger Säure im trockenen Gase 530; Einw. auf Magnesium 554; Verh. gegen Quecksilberoxyd 650; Gesundheitsschädlichkeit 2443; maßanal. Best. 2520; Best. in Trinkwässern 2522, im Brunnenwasser 2524, 2525, in Düngern 2532, mittelst Orange Poirrier 2543; Best. im Harn 2598 f.; Apparat zur calorimetrischen Best. im Wasser 2629; Umwandl. in Salpetersäure durch Sonnenlicht 2661; Gewg. aus Melasserückständen 2676 f.; Unters. über die Darst. aus Chlorammonium 2677 f.; Absorption durch den Boden 2738; Nitrification 2741; Einflus beim Elutionsprocess 2785: Best. der Menge in Kohlensorten (Apparat) 2851 f.

Ammoniaksoda: Erklärung der chem. Vorgänge, Bild. von Krystallen bei der Darst. 2687.

Ammoniumnitrocamphrat: versuchte Darst. 1637.

Ammoniumsalze: Einflus auf die Reactionsgeschwindigkeit von Ammoniak 216; Nitrification im Boden 2741 f.; Darst. zu Düngezwecken 2754.

Amphisbäna: neues Barometer 2611.

Amphopepton: Unters. 2342.

Amygdalin: Localisation in den Mandeln 2369 f.

Amylacetatlampe (Einheits-): Versuche über die gelieferte Lichtmenge 2838. Amylalkohol (Fuselöl): Dampfspannung. Ausdehnung, sp. G. 1417; Verh. der Lösung mit Isodulcit 1428; Vork. von Furfurol im käuflichen 1530; Darst.,

Verh. von furfurolfreiem, Absorptionsstreifen mit Furfurol, Anw. des furfurolfreien zur Extraction von Farbstoffen, von Alkaloïden 1530 f.; Nachweis durch Furfurol 1531; Nachim Alkohol, im Essigäther 2569; Nachw. im Acetaldehyd 2571; Vork. im Bier 2816; siehe auch Fuselöl.

«-Amylalkohol: Darst., Eig. 1417 f.

Amylalkohol, sulfonirter (Oxypentanmonosulfosäure): Darst. aus Oxypentandisulfosäure und Valeraldehydmonosulfosäure, Verh. bei der Destillation mit Kalk 1535.

Amylbenzol: Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315; Darst. aus Isoamylchlorid, Eig., Verh. 837 f.

Amylbenzylamin: Darst., Eig. 1125. Amylbromallylamin: Darst. aus Amyl-

dibrompropylamin 988.

Amyldibrompropylamin: Darst., Eig. 988.

Amylen: Verh. gegen Essigsäure, Mono-Di- und Trichloressigsäure 30 f., gegen Trichloressigsäure bei Gegenwart von Benzol 32; sp. W. bei der kritischen Temperatur 315; Reactionsgeschwindigkeit bei der Einw. auf Essigsäuren 337; Verh. gegen Chlor und Brom 807, gegen Amylnitrit, gegen Amylennitrit und Salzsäure 388; Bild. aus Diterebenthyl 901.

Amylen, "gemischtes" (Gemisch aus Isopropyläthylen und Aethylmethyläthylen): Verh. gegen Chlor 934.

Amylenhýdrat: Anw. als Hypnoticum 2447.

Amylenketopiperidid [Ketonbase (CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub> C(NC<sub>5</sub>H<sub>10</sub>)COCH<sub>8</sub>]: Darst., Eig., Verh., Salze 963; Verh. gegen Jodinethyl, gegen Hydroxylamin 964.

Amylennitrolanilin: Schmelzp., Krystallf. 682; Krystallf. 1084 f.; Krystalle seiner Derivate 1085 f.

Amylennitrolanilinnitrosit: Schmelzp., Krystallf. 682.

Amylennitrolnitrosoanilin: Krystallf. 1085.

Amylennitrolnitroso - o - toluidin: Krystallf. 1086.

Amylennitrolnitroso - p - toluidin: Krystallf. 1086.

Amylennitrolpiperidid: Darst., Eig., Umwandl. in die Ketonbase 963. Amylennitrolpiperidin: Schmelzp., Kry-

stalf. 682; Krystalf. 1048.

Amylennitrol - p - toluidin: Schmelzp., Krystallf. 682; Krystallf. 1085.

Amylennitrosat: Schmelzp., Krystallf. 682; Darst., Eig., Verh. 961; Const. 963; Krystallf. 964.

Amylennitrosocarbamid (C<sub>5</sub> H<sub>10</sub> N O –CON H<sub>2</sub>): Bild. aus Amylennitrosocyanid, Eig. 962; Const. 963.

Amylennitrosocyanid: Darst., Eig., Verh. 961 f.; Const. 963.

Amylennitrosýlbromid: Darst., Eig. 888.

Amylhydroanthron: Darst., Eig., Verh.

Amylmorphin (Morphin - Amyläther): Darst., pharmakologisches Verh., Salze 2255.

Amylnitrit siehe Salpetrigsäure - Amyläther.

Amylnitrosat: Darst., Verh. (Unters. von Terpenen) 888.

Amylodextrin: Vork. im Arillus von Myristica fragrans 2377.

Amylpseudonitrol: Darst. aus Diäthylketoxim 1339.

Amylschwefels, Kalium: Anw. zur Reindarst. von Amylalkohol 1530.

Amylsulfid: Verh. gegen Platinverbb. 2215 f., gegen α-Methylsulfinchlorid 2216.

Amylum: Umwandl. in Zucker durch Protoplasma 2402; Verh. gegen Bacterium lactis aërogenes (Escherlich) 2507 f.

«-Amyrilen: Krystallf. 906.

β-Amyrilen: Krystallf. 906.

Anaërobiose: Unters. der Gährungsfrage 2455.

Anästhesie: Unters. der durch ein Gemisch aus Stickoxyd und Sauerstoff erzeugten 2444.

Anagyrin: Vork. in Anagyris foetida, Unters., Salze 2296.

Anagyris foetida: Gehalt an Anagyrin 2296.

Analcim: Umwandl. von Kaolin in Silicate der Analcimreihe, Ueberführung in Leucite durch Chlorkalium, Bild. aus Labrador von Helsingfors 541; Bild. aus Skapolith von Lawrence durch Natriumcarbonat 542.

Andalusit: Glimmerbild. beim Erhitzen mit Kieselfluorkalium und Aluminiumfluorid 543; Anw. zur Darst. eines dem Zinnwaldit ähnlichen Glimmers 544.

Anden: Petrographie 544.

Andesin (finnländischer): Verh. gegen Natriumcarbonat (Umwandl. in Analcim) 541; Verh. gegen Kaliumcarbonatlösung 542; optische Unters., Anal. 544.

Anethol: Unters. 883.

Angelicaalkohol: wahrscheinliche Bild. aus einem durch Chlorirung des "gemischten" Amylens erhaltenen Monochlorid 934.

Angelicasäure: Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 382; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen Kaliumpermanganat 1711, gegen unterchlorige Säure 1837.

Anhalonin: Vork., Wirk. 2453.

Anhalonium Lewinii: Wirk., Gehalt an Anhalonin 2453.

Anhydroacetophenonbenzil: Verh. gegen Phenylhydrazin 1372, 1612; Umwandl. in Triphenylfurfuran 1613; Verh. gegen Ammoniak 1614.

Anhydroacetyl - o - amido - p - toluylamid  $(\beta$ -Methyl -  $\delta$  - oxy - m - toluchinazolin): Darst., Eig. 1954.

a.-Anhydroarsenluteowolframs. Ammonium: Darst., Anw. zur Darst. der
 a.-Arsenluteowolframsäure 609.

\$\beta\$- Anhydroarsenluteowolframs. Ammonium: Darst. 609.

a-Anhydroarsenluteowolframs. Kalium: Darst., Eig. 609.

β-Anhydroarsenluteowolframs. Kalium: Darst., Eig. 609.

Anhydrobasen: Unters. bei aliphatischen Diaminen 975.

Anhydrobenzaldisoxynaphtochinon: Darst., Eig. 1379.

Anhydroëcgonin: Oxydation 2244 f.; Darst., Verh. 2246; Krystallf. des Hydrochlorids 2247; Bild. aus Isatropylcocaïn 2254.

Anhydroëcgonin - Methyläther - Methyljodid: Bild. aus Cocaïnmethyljodid

Anhydroëcgoninmethylhydroxyd: Darst., Eig. 2247.

Anhydroëcgoninmethyljodid: Darst., Eig. 2247.

Anhydroglycolyl-o-tolylglycin: Darst., Eig. 1630.

Anhydromonobrom - α - tetraresorcindichroïnäther: Darst., Eig. 1510 f.

Anhydro-a-oxycamphoronsäure: Krystallf. 1636; Darst., Eig., Verh. 1642; Bild. aus Camphoronsäure 1645.

Anhydro-β-oxycamphoronsäure: Darst., Eig., Verh. 1644.

Anhydro-a-oxycamphoronsäure-Aethyläther: Krystallf. 1636; Darst., Eig. 1643; Bild. aus Camphoronsäure 1645.

Anhydro-β-oxycamphoronsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1644.

Anhydro-«-oxycamphoronsäure - Aethyläther-Ammonium: Darst., Eig. 1643.

Anhydro-β-oxycamphoronsäure-Aethyläther-Ammonium: Darst., Eig. 1645.
Anhydro - phenylhydrazin - o - carboxyphenylglyoxylsäure: Darst., Eig., Verh. 1477.

Anhydro-phenylhydrazin-o-carboxyphenylglyoxylsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1477.

«- Anhydrophosphorwolframs. Ammonium: Krystallwassergehalt, Krystallf. 608.

 a - Anhydrophosphorwolframs. Kalium: Krystallwassergehalt, Krystallf. 608.

Analyse: polaristrobometrisch - chem.
Analyse 446; siehe auch Spectralanalyse.

Analysen: einfachere Berechnung, graphische Berechnung, Einführung einheitlicher anal. Methoden für Eisenhüttenlaboratorien 2517.

Anethol: Unters. der Stoffwechselproducte 2423.

Anilbernsteinsäure (γ-Keto-α-oxytetrahydrochinolin-α-carbonsäure): Darst., Eig., Salze, Umwandl. in β-Anilpropionsäure 2042 f.; Umwandl. in γ-Ketodihydrochinolin 2043; Const. 2048.

Anilbernsteins. Natrium: Darst., Eig. 2043.

β-Anilbuttersäure-Aethyläther: Unters. 2044 Anm.

Anile: Darst. aus Anilsäuren 1936 f. Anilide: Zers. in der Hitze 1123; Verh. gegen Säurechloride 1693, gegen Natriumhypobromit 1933.

Anilidoäthoxybenzochinonanil: Darst. aus Azophenin, Eig. 1096.

Anilidobrenzweinaminsäure - Aethy: äther: Umwandl. in Anilidobrenzweinsäure 2040.

β-Anilidobrenzweinsäure: Darst., Eig., Verh. 2040; Umwandl. in Pyridinderivate 2045 f.; Bild., Umwandl. in Pyranilpyroinsäure (Mesaconanilsäure) 2047.

γ-Anilidobrenzweinsäure-Aethyläther: Ueberführung in das Lactam der Anilidobrenzweinsäure 2039.

γ - Anilidobrenzweinsäurelactam: Bild. 2039.

Anilidobromindon: Darst., Eig., Verh. 1592.

Anilidochinolinchinonanilid: Darst., Eig-Verh. 1499.

Anilidochlorindon: Darst., Eig. 1592. Anilidochlor-α-naphtochinonsulfosäure: Darst., Eig., Salze 2187. Anilidochlor-a-naphtochinonsulfos. Baryum: Darst., Eig. 2187.

Anilidochlor-α-naphtochinonsulfos. Natrium: Darst., Eig. 2187.

Anilidochlor-α-naphtochinonsultos. Sil-

ber: Darst., Eig. 2187.

Anilidochlor-α-naphtochinonsulfos. Silber, -schwefels. Silber: Darst., Eig. 2187.

Anilidodinitrophenylmalonsäure-

Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Natron-, gegen Kalilauge 1999.

Anilidodinitrophenylmalonsäure-Aethyläther - Natrium: Darst., Eig.

Aethyläther - Natrium: Darst., Eig

Anilidodiphenaminsäure: Darst., Eig., Umwandl. in Anilidodiphenimid 2084 f.

Anilidodiphenimid: Darst., Eig. 2085. Anilidoëssigsäure: Bild. aus der Säure CH<sub>3</sub>COCH=N-N(C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)-CH<sub>2</sub>COOH, Lösl. in Aether 1253; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525.

Anilidoëssigsäureanilid: Darst., Eig.

Anilidofilixsäure: Unters. 2360.

Anilidofumaramid: wahfscheinliche Bild. 2001.

Anilidofumarimid: Darst., Eig., Acetylderivat, Verh. gegen Ammoniak 2001.
Anilidomethoxybenzochinonanil: Darst.

aus Azophenin, Eig. 1096. Anilidomononitronaphtochinonanilid: Darst., Eig. 1493.

Anilido - β - naphtochinon siehe Oxy-

naphtochinonanilid.

Anilidonaphtochinonanil: Darst. der gleichen Verb. aus drei verschiedenen Nitrosonaphtolen, Bild. aus Benzolazo-α-naphtol, aus Benzolazo-α-naphtylamin, aus Nitrosophenyl-α-naphtylamin, aus Benzolazo-äthyl-resp.-phenyl-α-naphtylamin 1097; Const., Verh. 1097 f.; Bild. aus p-Chlorbenzolazo-α-naphtol 1098; Verh. gegen Anilin 2875 f.

Anilidonaphtochinonanilid: Darst. aus Naphtochinonoxim und Anilin, Eig., Verh., Salze 1349; Verh. 1350; Darst. aus Trichlor-α-ketonaphtalin 1490; Bild. aus α-Dichlor-β-ketonaphtalin 1494; Bild. aus α-Trichlor-β-ketonaphtalin 1495.

Anilin: Best. der Bildungswärme 325 f.; Wärmetönung bei der Umwandl. in Diazobenzol 326; Neutralisationswärmen für Salzsäure, Schwefelsäure, Essigsäure 326 f.; Molekularrefraction 431; Bild. aus Chrysoïdinharnstoff 774; Bild. bei der Einw. von Zinkäthyl auf Nitrobenzol 961; Verh. bei der Methylirung 1060; Verh. gegen Epichlorhydrin 1062 f., gegen Kupferchlorür, -bromür und -jodür 1064, gegen Methylacetessigäther 1171 f., gegen Benzoylessigsäure-Methyläther 1175, gegen Kanthogallol 1506, gegen Acetessigaldehyd 1521, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525, gegen Natriumhypobromit 1933; Gesundheitsschädlichkeit 2443; Wirk. 2447; antiseptische Wirk. 2465; Unbrauchbarkeit zur Absorption von Cyan 2521.

Anilin - Bromkupfer (Bromür): Darst., Eig. 1064.

Anilin - Chlorkupfer (Chlorür): Darst., Eig. 1064.

Anilinfarbstoffe: Nachw. im Wein 2605. Anilinglykurons. Kalium: Darst., Eig., Verh. 1868.

Anilin - Jodkupfer (Jodür): Darst., Eig. 1064.

Anilinschwarz: Anw. in Verb. mit Nickelsalzen zum Färben und Drucken 2858; Anw. zu Lichtpausen 2905 f.

Anilintrisulfosäure: Darst., Eig., Salze 2149 f.

Anilintrisulfos. Baryum: Darst., Eig. 2150.

Anilintrisulfos. Blei: Darst., Eig. 2150. Anilintrisulfos. Kalium: Darst., Eig., Verh. gegen Kalihydrat 2149 f.

Anilphtalimid: Gewg. aus α-Naphtol resp. Phtalsäure 1478.

β-Anilpropionsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Umwandl. in γ-Ketodihydrochinolin 2043.

Anilsäuren: Darst. aus Anhydriden zweibasischer Säuren 1936; Umwandl. in Anile 1936 f.

Aniluvitoninsäure (a-Methylcinchoninsäure): Darst. aus Isatin 1180.

Anisaldehyd: Verh. gegen Aethylenmercaptan 1412, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525.

Anisaldehydphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1378.

Anisamid: Bild. aus Harnstoffehlorid und Anisol, Eig., Schmelzp. 762.

Anisidin: Verh. gegen Dioxynaphtalin 2876.

o-Anisidin: Verh. gegen Brenztraubensäure und Benzaldehyd 2095.

p-Anisidin: Verh. gegen Brenztraubensäure und Benzaldehyd 2095.  $\gamma$ -Anisidin: Verh. gegen Acetessigäther 1200.

Anisildioxime: Darst. zweier isomerer 1347.

Anisöl: Unters. seines Terpens 880.

Anisol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Anisamid 762; Verh. gegen Phenylessigsäurechlorid 1608.

Anissäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Bild., Eig. 762; siehe auch Methyl-p-oxybenzoësäure.

Anisyldithiocarbaminsäure - Aethylenäther: Krystallf. 1958.

Anisyldithiocarbaminsäure - Methyläther: Bild. Zus., Verh. 771.

Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl: Const., Darst., Eig., Verh. des Chlorhydrats, des Platinsalzes (Unters. der Tautomerie) 771.

Anisylimidoanisylthiocarbaminsäure-Aethyläther: Darst., Eig. (Unters. der Tautomerie) 771.

Anisylimidoanisylthiocarbaminsäure-Aethylenäther: Darst., Eig., Verh. des Chlorids und Sulfats 771.

Anisylimidoanisylthiocarbaminsäure-Propyläther: Eig. 771.

Anisylimidoanisylthiocarbaminsäure-Trimethylenäther: Darst., Eig. 773.

Anisylphenylthioharnstoff: Darst., Eig., Verh. gegen Aethylenbromid und Jodmethyl 772.

Anisylthiocarbaminsäure - Aethylenäther: Darst., Zus., Eig., Krystallf. (Unters. der Tautomerie) 771; Darst., Zus., Eig. 772.

Anorthit (Kalkfeldspath): Verh. gegen Salzsäure 540, gegen Kaliumcarbonat 542

Anthracen: Berechnung des Molekularvolumens 150; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Bild. aus Hystaxarin 1625; Reinigung des rohen 2695.

Anthracendihydrür: Bild. aus dem Tetrahydrür 926.

Anthracenhydrüre: Darst, höher substituirter 925.

Anthrachinon: Verh. gegen Aldehyde unter Einw. des Sonnenlichts 710; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Umwandl. in Diacetyloxanthranol 1619; Verh. gegen Thioglycolsäure 1730.

Anthrachinon - o - chinon : Darst. aus Alizarin 1685 f.

Anthrachinondibromid: Krystallf. 1502.

Anthrachinondichlorid(Dichloranthron):
Darst., Eig.. Verh., Krystallf. 1501 f.
Anthrachinonfarbstoffe: Unters. der
Leukostufen 1614 ff.

Anthrachinonmonosulfos. Natrium: trockene Destillation 1627.

Anthrachinontricarbonsaure: Darst. aus Trimethylanthrachinon 1627.

Anthrafiavinsäure: Reduction 1619; Reduction und Acetylirung 1620; Unters.
1624 Anm.; Bild. bei der Reindarstellung von Flavopurpurin 1626.

Anthrafiavinsäureanthranol: Darst., Eig. 1619.

Anthraflavinsäurehydranthron: Darst., Eig. 1619.

Anthragallol: Reduction, Acetylirung 1618, 1619; Verh. gegen Beizen 2901.

Anthragallolanthranol: Darst., Eig. 1618.

Anthragalloldiäthyläther: Darst., Eig., Darst. eines isomeren 1622 f.

Anthragallolhydranthron: Darst., Eig. 1618.

Anthragallol-\(\beta\)-mono\(\alpha\)ther: Darst., Eig., Darst. eines isomeren 1622.

Anthragalloloxanthranol: wahrscheinliche Bild. 1619.

Anthrahydrochinon: Bild. aus Anthrachinon durch Einw. von Thioglycolsäure 1730.

Anthranilamid: Ueberführung in Aethylamidobenzamid 1232.

Anthranilcarbonsäure (Isatosäure): Verh. gegen Aethylamin 1230 f.

Anthranilsäure: Verh. gegen Oxalsäure, gegen Oxalsäure-Aethyläther 1960, gegen Monochloressigsäure 1962.

Anthranol: Verh. gegen Diazobenzolsulfosäure 1504.

Anthranoläthyläther: Darst., Eig., Verh., Derivate 1502 f.

Anthranolderivate: Darst., Unters. 1501 ff., 1504 f.

Anthrapurpurin: Reduction und Acetylirung 1618; Bild. aus der Verb. C<sub>26</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub> 1628, aus der Verb. C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub> 1630.

Anthrapurpurinanthranol: Darst., Eig. 1618.

Anthrapurpurindiäthyläther: Darst., Eig. 1623.

Anthrapurpurinhydranthron: Darst., Eig. 1618.

Anthrapurpurinmonosthyläther: Darst., Eig. 1623.

Anthrarobin: Wirk. 2448.

Anthrarobine: Ersatzmittel für Chrysarobin 2449.

Anthrarufin: Unters. 1624 Anm.

a-Anthrolquecksilber - Chlorquecksilber : Darst. 1444.

Anti-s-Diäthylbernsteinsäure: Bild. aus Aethylbutenyltricarbonsäure 1906 f.; elektrisches Leitungsvermögen 1907; Krystallf., Lösl. 1908 f.; Anhydrid, Salze 1909; Umwandl. in die Parasäure 1909 f.; Eig. 1911.

Anti-s-Diäthylbernsteinsäureanhydrid: Bild., Eig. 1909.

Antifebrin siehe Acetanilid.

Antimon: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; sp. W. 313; Aenderung des elektrischen Widerstandes im Magnetfelde 374 f.; absolute diamagnetische Best. 416; Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465; Darst. und Eig. einer allotropischen Modification 531; Darst. von Krystallen 617; Vork. in Australien 658; Vertheilung im Organismus 2446; Nachw. in Mineralien, Best., Trennung vom Zinn, Best. in kieselsäurehaltigen Schlacken, in Legirungen 2540; Trennung von Arsen und Zinn 2540 f.; Scheid. von Zinn 2559, von Gold, Platin, Arsen und Zinn 2560; Best. in organischen Verbb. 2561; Legirungen mit Kupfer 2654.

Antimonbeize: Darst. 2862.

Antimonglanz: Unters. der Lichtreflexion 433.

Antimonnitrid: wahrscheinliche Bild. 531.

Antimonoxyd: Unters. über die Polymerisation 459; Einfluß auf den Stoffwechsel 2397 f.; volumetr. Best. 2541.

Antimonsäure: volumetr. Best. 2541.

Antimonsalz: Zus., Eig. 2863.

Antipyrin: Verh. gegen Alloxan 1233, gegen Carbolsäure, Zusammenstellung der Eig. 1317; Einflus auf den Glycogengehalt der Leber und des Muskels 2403; Wirk. auf den Stoffwechsel 2446; Wirk. 2447; Nachw. 2576.

Antipyrintartronylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1233.

Antipyrintartronylimid: Darst., Eig. 1288.

Antirrhinum majus: Vork. von Rhinanthin 2330.

Antiseptica: Unters. der Wirk. 2463;

Verh. gegen emulsionbildende Substanzen 2679.

Antithermische Mittel: Einfluß auf die Oxydation im Organismus 2446.

Antozonide: elektrisches Verh. 460. Anziehung, elektrostatische: Unters. bei Elektroden in Wasser und verdünnten Lösungen 342.

Apiol: Unters., Const. 2387 f.; Derivate 2388.

Apiolaldehyd: Darst., Eig., Verh. gegen Hydroxylamin, gegen Phenylhydrazin, Oxydation 2388.

Apioladoxim: Darst. 2388. Apiolature: Darst., Eig. 2388.

Apion: Darst., Eig. 2388.

Apomorphin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525, gegen Kaliumfluorniobat 2583.

Aposorbinsäure: Bild. 2311.

Apparate: Anw. zur Elektrolyse 8; Röhrenofen mit Thermoregulator 35; zur Beobachtung des Verh. von Wasserstoff gegen Metalle 44; Anw. zur Best. der Verseifungsgeschwindigkeit von Essigäther durch Kali 58; Anw. zur Best. der Molekulardichte gelösten Jods 74 f.; zur Synthese des Wassers 97; zur Darst. und Zers. von Palladiumwasserstoff 98 f.; zur Molekulargewichtsbest. nach Raoult 113 ff.; zur Dampfdichtebest. 124, 125; zur Molekulargewichtsbest. flüchtiger Chloride 126; zur Best. der Molekulargröße des Schwefels bei verschiedenen Temperaturen 128; zur Best. der Dampfspannung und Dampfd. von Chloraluminium 132; zur Best. der Dampfd. von Eisenchlorid 134; zur Dampfdichtebest. von Galliumchlorid 141, von Zinnchlorür 142 f.; zur Best. des specifischen Volumens gesättigter Dämpfe 154 f.; zur Best. der Verdampfungswärme, um das mechanische Wärmeäquivalent zu ermitteln 155; zur Best. des Ausdehnungscoëfficienten von Wismuth 156 f.: zum Erhitzen von Substanzen inmitten eines comprimirten Gases 166; zur Unters. des Verh. von Gasen zum Boyle'schen Gesetz 166 f.; zur Unters. der Absorptionsfähigkeit von Gasen durch Kautschuk 168; zur Messung der inneren Reibung von Gasen 170; zur Best. der Spannung des krystallisirten Schwefelwasserstoffhydrats 179 f.; zur Best. der Dampfspannung des Hydrats des Methylchlorids 180; zur Unters. der Zus. der Hydrate von Schwefelwasserstoff und Methylchlorid 181 f.; zur dynamischen Best. der Dampfspannungen von Lösungen (Thermoregulator, Trockenapparat) 189, 192f.; Anw. zur Unters. von Salzlösungen 192; zur Messung der Compressibilität resp. Ausdehnung von Flüssigkeiten 197 f.; zur Best. der Reibung von Flüssigkeiten 199 f.; zur Unters. der Viscosităt von Wasser 206; zur Unters. der Compressibilität von Wasser (Piëzometer) 207; zur Best. der Ueberführungszahlen von Silbersalzen 222; zur Best. der Dichte und Wärmeausdehnung von Salzlösungen 229; Schlierenapparat bei osmotischen Unters. 271; zu Diffusionsversuchen mit wässerigen Lösungen 275 f.; zur Messung der strahlenden Wärme 320; Voltawaage 354; Differentialinductor 366; elektrisches Pyrometer 371; Stempelrheostat für elektrochem. Arbeiten 375; Interferenzialspectrometer, Interferenzapparat 441; umgekehrte Verbrennung der Luft im Leuchtgase 452; zur Darst. wasserfreier Schwefelsäure 453 f.; Demonstration des Bleikammerprocesses 454; zur Darst. von Stickstoff 455; zur Darst. von Salzsäuregas 455 f.; Anw. zur Unters. der Verb. des Chlors mit Jod 468; zur Darst. von Jodwasserstoffsäure 469; Dilatometer zur Best. des Ausdehnungscoëfficienten von Benzol 834; Anw. des Refractometers 886 f.; Stickstoffbest. in Diazoverbb. der Fettreihe 1733; Verseifung von Aethylbutenyltricarbonsäure - Aethyläther Anm.; neue Form des Nitrometers 2532; Anw. zur Best. der Salpetersäure, zur Best. von salpetriger Säure und Salpetersäure durch Eisenchlorür 2534; zur Best. der Kohlensäure in der Luft (Nitrometer) 2542, 2543; zum elektrolytischen Nachw. des Quecksilbers 2558; neue Oefen für Elementaranal., Anw. der calorimetrischen Bombe 2561; Anw. des Azotometers 2562; zum Abmessen kleiner Quecksilbermengen 2563; zum Nachw. von Albumin im Harn 2600; Drahtnetzluftbad zum Erhitzen kleiner Flüssigkeitsmengen, Regenerativbrenner zum raschen Eindampfen von Flüssigkeiten, constante Wasserbäder,

Füllflasche als Niveau-Regulator, mechanische Bührvorrichtung durch eine Laboratoriumsturbine, Schüttel-Schraubenquetschhahn, apparat, Sicherheitsquetschhahn für Gasheizungen, Druckröhren, Dampfüber-hitzer, Viscosimeter für Schmieröle 2608; Capillarimeter zur Best. des Fuselöles in Spiritus, Entfernung geschmolzener Massen aus dem Platintiegel, Nickelschale zur Kalischmelze, Rheostaten, Voltameter, Stativ, Darst. von Libellen, Krystallisationsmikroskop, Polarisationsröhren aus Porcellan, Polarimeter für Brauzwecke, Refractometer, Chromometer zur Best. des Kohlenstoffs und Kupfers im Stahl, des Ammoniaks im Kalihydrat, Tintometer, Kalibrirung von Thermometern 2609; Normalglas für Thermometer, Luftthermometer und Barometer, Aräometer, Gewichtsalkoholometer, Ebullioskop, Milchwaage (Galactidensimeter), Volumenometer, Quecksilberluftpumpe, Luftpumpe ohne Ventil und Hähne, Pulsirwasserluftpumpe, Wasserluftpumpe 2610; Saugapparat, Luftpumpenregulator, Aspirator, Saugund Druckapparat, Heber, selbstregistrirendes Quecksilberbarometer, Amphisbana - Barometer, Differentialmanometer, Kühler, Kühlerbefestigung, automatische Retorte (für Wasserdestillation), Destillationsapparat zur Stickstoffbest., für jodometrische Arbeiten, für fractionirte Destillation 2611; Anw. von Capillarröhrchen bei der Destillation, Destillation im Vacuum, Reinigung von Quecksilber, Filterständer, Filtration, Anw. von Asbest beim Filtriren, metallische Filter, Siebtiegel 2612; Filter für Kohlenstoff, Filtration schwer filtrirender Flüssigkeiten, Filtriren, Auswaschen von Niederschlägen, Schnellfiltration, Aufwärtsfiltriren, Filtriren bei hoher Temperatur. Trennung von Niederschlägen durch Diffusion, Gährapparat, Dialysator, Vorrichtungen zum Auswaschen der Niederschläge 2613; Spritzflaschen 2613 f.; Exsiccatoren, Trockenkasten, Best. der Trockensubstanz in Gerste, Malz , Vacuumtrockenapparate, Trockenschrank, Gasdruckregulatoren, Thermoregulator, Bergkrystallund Glasgewichte, Pyknometer, hy-

drostatische Waage, Wägen von Niederschlägen auf gewogenen Filtern, zur Darst. von Schwefelsäure, von absolutem Alkohol 2614; Sicherheitsretorte zur Gasbereitung, Gasentwickelungsapparat, Apparatzur Darst. von Sauerstoff, von Chlor, von Schwefelwasserstoff, von schwefliger Säure, Verflüssigung von Gasen, Arsenapparat, Best. des Mangansuperoxyds und der Chromate, der Kohlensäure 2615; Taschenapparate zur Luftprüfung, Absorptionsröhren, Eudiometer, Gasbürette, Hydrometer zur Stickstoffbest., Nitrometer, Gasanalyse, Bürette zur Unters. von Ofengasen 2616; Dasymeter zur Ermittelung des Wärmeverlustes von Kamingasen, Absperrventil gegen Luft, Absorptionsapparat für Büretten, Reductionsflaschen, Gashahnverschlufs, Pipetten, Trockenflasche, Messflasche mit Bürette, Tropftrichter, Büretten mit Patenthahn, Büretten, Pipetten, Ventilbüretten, Flaschenbüretten, Büretten für heiße Flüssigkeiten 2617; Ausflusspitze für Büretten, Titrirapparat, zur Extraction für Fettbest. 2618; Construction zur Schmelzung resp. zur Reduction von Metallen mittelst des elektrischen Lichtbogens 2620; zur Gewg. von Aluminium und anderer Metalle aus ihren Doppelfluorverbb., Ofen zur Aluminiumgewg. 2626; Zinkdestillationsofen 2627; zur colorimetrischen Best. des Ammoniaks in Wasser 2629; Versuch zur Nachahmung des Hochofenprocesses 2630; zur Darst. von Wasserstoff auf trockenem Wege 2660; rotirender Ofen zur Darst. von Aetzalkalien 2680; zum Sprengen ohne Explosivstoffe 2719; zur Darst. von Pulverkohle 2720; Zündmaschine 2722; zu Grubengasanal. 2727; Wirk., Anw. von Wasserfiltern, von Wasch-Filtern 2767; zur Desinfection 2771; Desinfector, Dampfdesinfectionsapparat 2772; Osmometer 2783, 2788; Erzielung eines bestimmten Verhältnisses von Gährproducten (Kohlensäure) 2784 f.; zur Trennung des Zuckers der Melassen von den Alkalien durch Elektrolyse 2789; zur Best. des Heizwerthes der Brennstoffe 2830; zur Best. der Menge Theer und Ammoniak in Kohlensorten 2851; zur Erklärung der Vorgänge beim elektri-Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

schen Bleichproces 2859; für colorimetrische Best. 2866; zur Best. der Dichte photographischer Niederschläge 2903; zur Photographie des Himmels 2909.

Aprikosenkernöl: Unters. 2383.

Aqua celeste: Anw. gegen Peronospora (resp. Oïdium) des Weinstockes 2799, 2800.

Arabinose: Molekulargewichtsbest. 120, 122; Gährungsversuche 2459.
Arabinosecarbonseure: Darst. 1891.
Arabonssure: Gawa.

Arabonsäure: Gewg. aus Arabose, Salze 2310.

Arabons. Calcium: Darst. 2310. Arabons. Kalium: Darst., Eig. 2310. Arabose (Penta-Glycose): Nachw. durch Furfurol 2309 f.; Verh. gegen Salpetersäure 2310.

Arachinsäure: Vork. im Erdnufsöl 2384, im Cacaofett 2847.

Arachisöl siehe Erdnussöl.

Aräometer: Unters. der Fehlerquellen 2610.

Aragonit: Berechnung des Integralgewichts 155.

Areca-Alkaloïd, drittes: Unters., Platinsalz 2239, 2240.

Arecaïn: Vork. in der Arecanufs, Unters., Salze 2239 f.

Arecanuís: Unters. der Alkaloïde 2238 f. Arecolin: Vork. in der Arecanuís, Unters. 2238 f.

Arfvedsonit: Beziehungen zum Riebeckit 445.

Argentinien: Unters. von dortigem `Erdöl 2840 f.

Aristopapier: Uebertragung der Elektricität 2909.

Aromin: Work. im menschlichen Harn 2301.

Arsen: Kenntnisse der Alten 5; Verwandtschaft zum Schwefel 13 f.; Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465; Entfernung aus der Schwefelsäure 475 f.; Dichte der gefällten, braunen Modification 529; Verh. der Dämpfe gegen glühenden Platindraht 660; Veränderung der Leber bei Vergiftung 2442; Wirk. auf Leber und Niere 2443; Vork. in Leichen ohne vorhergegangene Vergiftung, in Kartoffeln, in weißen Rüben, im Kopfkohl 2453; Nachw. durch Silbernitrat, Vork. in Gläsern, in kaustischen Alkalien, einw. von Säuren, von kaustischen Alkalien auf arsenhaltige Gläser 2538; Best. in Schwefelkiesen,

in Geweben, Gespinnsten, Tapeten, Nachw. 2539; Best., Scheid. von Antimon und Zinn 2540 f.; Scheid. von Gold, Platin, Antimon und Zinn 2560; Best. in organischen Verbb. 2561; Apparat zum Nachw. 2615; Anw. arsenhaltiger Farben 2867.

Arsenige Säure (Orthoarsenigsäure):
Verh. gegen Sulfide 11; Best. der
Molekulargröße aus der elektrischen
Leitungsfähigkeit des orthoarsenigs.
Natriums 386; Verh. gegen Salpetersäure 506; Verh. beim Erhitzen in
trockenem Ammoniak (versuchte
Darst. eines Arsennitrids), Verh.
beim Erhitzen in Cyangas 530; Wirk.
auf Hefe 2489; Titration mit Jod
und Borax 2539; volumetr. Best.
2541; siehe auch Arsentrioxyd.

Arsenigs. Natrium: Verh. gegen Jodmethyl 2234.

u-Arsenluteowolframsäure: Darst., Eig. 609.

α-Arsenluteowolframs. Blei: Eig. 609.
 α-Arsenluteowolframs. Kalium: Krystallf. 609.

«-Arsenluteowolframs. Salze: Bild., Eig. 609 f.

«-Arsenluteowolframs. Silber, neutrales: Eig. 609.

Arsenmethyldijodid: Darst., Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2235.

Arsenmethyldisulfid (Methylarsendisulfid): Darst., Eig., Verh. 2235.

Arsenmethyltetrajodid: Darst., Eig., Verh. gegen schweflige Säure 2235. Arsennitrid: versuchte Darst. 530.

Arsensäure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; beschleunigende Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; Verhältnis der Dampspannungserniedrigung zum Molekulargewicht 186; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Best. der Molekulargröße aus der elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösung 386; Verh. gegen Schwefelwasserstoff 529, 2539 f.; Best. im Heilwasser von Romegno 2665.

Arsens. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f.

Arsens. Calcium: optische Eig. des Haidingerits, Darst. der krystallisirten Verb. (Pharmakolith), Zus., optische Eig. des natürlichen und künstlichen Pharmakoliths 530. Arsens. Magnesium - Ammonium: Zus. des bei 1000 getrockneten Salzes 524.

Arsens. Magnesium-Kalium: Darst. des Doppelsalzes verschiedener Zus. 523. Arsens. Magnesium-Natrium: versuchte Darst. 523 f.

Arsens. Natrium, einfach saures (Dinatriumarseniat): Krystallf., optische Eig. 522.

Arsens. Natrium, neutrales (Trinatriumarseniat): Krystallf., sp. 6., optische Eig. 522.

Arsens. Natrium, zweifach saures (Mononatriumarseniat): sp. G., Krystallf., optische Eig. 522.

Arsens. Salze: Verh. von Schwefelwasserstoff gegen die mit Schwefelsäure angesäuerten Lösungen (Bild. von Thiooxyarsensäure) 529; Gewgbei der Darst. von Nitriten 2683 f.

Arsens. Silber: Krystallf. 521. Arsenwolframsäuren: Unters. (Analogie

mit den Phosphorwolframsäuren,

608 f.

Arsentrioxyd: Verb. mit Jod- und
Bromkalium, mit Jod- und Bromnatrium, Darst. und Eig., Verb. gegen Chlornatrium 529; siehe arsenigeSäure.

Arsentrioxyd-Bromhalium: Darst. 529. Arsentrioxyd-Bromnatrium: Darst. 529. Arsentrioxyd-Jodkalium: Darst. 529.

Arsentrioxyd-Jodnatrium: Darst. 529. Arsenwasserstoff: Best. in Gasgemischen 2539; Verh. gegen Arsensäure 2539 f. Arzneiwirkung: Beziehung zu chem.

Eig. 2442.
Asaron: Const. 1460; Vork. im ätherischen Oel von Asarum europaeum.
Eig., Identität mit Pinen 2389.

Asaronsäure: Ueberführung in Oxyhydrochinon-Trimethyläther 1459 f.

Asarum canadense: Unters. des ätherischen Oeles 2389.

Asarum europaeum: Unters. des ätherischen Oeles 2389.

Asbestpappe: Anw. zu Verbrennungsöfen 2561.

Asche: Best. von Zucker 2782.

Ascitesflüssigkeit: Gehalt an Allantoin bei Lebercirrhose 2433.

Asellin: Vork. im Leberthran 998, Eig.. Verh., physiologische Wirk. 999. Askosporen: Unters., Beziehung zur Constanz der Heferassen 2813.

Asparagin: Bildungsweise in der Pflanze 2348; Bild. als Ursache des Stickstofffutterstoffen 2760.

 a-Asparagin: Darst., Eig., Krystallf.,
 Salze 1813 f.; Umwandl. in inactive Asparaginsaure, Const. 1816; Bild. aus optisch activen β-Asparaginen 1816 f.

 $\beta$ -Asparagine: Bild. aus  $\beta$ -Asparaginsäure - Monoäthyläther 1812; Umwandl. in  $\alpha$ -Asparagin 1816; sp. G. 1819.

«-Asparagin-Kupfer: Darst., Eig. 1814. Asparaginsäure: Verh. gegen schweflige Säure und Alloxan 1073; Synthese 1811.

Asparaginsaure, active: Unters., Darst. 1809 ff.

Asparaginsäure, inactive: Unters., Darst. aus Fumar- und Maleïnsäure, Umwandl. in die active Modification 1810 f.; Bild. aus β-Asparaginsäure-Monoāthyläther 1811, aus a-Asparaginsäure - Monoäthyläther 1812, aus Asparaginen 1814, aus Asparaginsäureïmid 1817.

Asparaginsäureïmid: Darst., Umwandl. in inactive Asparaginsäure 1816 f.

a - Asparaginsäure - Monoäthyläther: Darst., Eig., Verh., Verseifung 1812; Krystallf., Salze 1813; Bild. aus Oximidoatherbernsteinsaure, Const. 1816.

 $\beta$  - Asparaginsäure - Monoäthyläther: Darst., Eig., Verh., Ueberführung in Asparagine 1811 f.; Darst. aus Asparaginsäure, Eig., Verh. 1817 f.; Salze, Verh. gegen Aethylamin, gegen Allylamin 1818 f.

β-Asparaginsäure-Monoäthyläther-Aethylamin: wahrscheinliche Bild., Eig. 1818.

« - Asparaginsäure - Monoäthyläther -Kupfer: Darst., Eig. 1812 f.; Bild. aus Oximidoätherbernsteinsäure 1816.

β - Asparaginsäure - Monoäthyläther-Kupfer: Darst., Eig. 1811.

Asparagins. Kupfer: Unters. des auf vier verschiedene Arten dargestellten Salzes 1810.

Asphalte: Unters. der in den natürlichen Petrolen vorkommenden 2842. Aspirator: Construction für constantes Niveau 2611.

Aspiratorpumpe: Anw. bei der dynamischen Best. der Dampfspannungen von Salzlösungen 192.

Assimilation: Unters. an Pflanzen 2346 f.

verlustes bei eingesäuerten Grün- Aßmannshausen: Anal. von dort stammender Weine 2791.

> Astragalus molissimus (Loco): Unters. 2371.

> Asymmetrie, relative: Erklärung 818. Athmung: Unters. bei Pflanzen 2346 f.; Unters. über die Regulation 2401; Beziehung zu den Blutgasen 2408; Unters. beim Malz 2804. Atmosphäre siehe Luft.

> Atom, chemisches: Definition 85; Theorie, Lagerung im Molekül 86, im Raum, Sitz der chem. Wirkungseinheiten (Unters.) 87; Lagerung der Atome im Raume bei Stilbenderivaten 94; Unters. über die Atomwärme in Beziehung auf das Dulong-Petit'sche Gesetz 312; elektrisches Verh. der Valenzstellen 460; Anlagerung bei den directen Additionsreactionen 686 f.

> Atomgewichte: Gesetze 5 f.; Unters. in Rücksicht auf die Schwefelmetalle 15; logarithmisches Gesetz 97; des Sauerstoffs 97; Best. durch Verbrennen von Wasserstoff aus Palladiumwasserstoff 98; von Zink (Best.) 101 ff., 103 f.; von Kupfer (Best.) 104 f.; von Zinn 106 ff.; von Gold (Polemik) 109; von Platin, Best. 110; von Osmium, Best. 110 f.; von Ruthenium, Best. 678; Unters. von colloïdalen Metallsulfiden in Beziehung zum Atomgewicht 290.

> Atomicität: Beziehungen zwischen derjenigen der Elemente und ihrer biologischen Wirk. 2441.

> Atommagnetismus: Berechnung für die einzelnen Elemente 417.

Atomvolumina: Unters. 7.

Atriplex campanulata: Anw. als Futterpflanze, Anal. 2758.

Atriplex speciosus: Anw. als Futterpflanze, Anal. 2758.

Atropasaure: Verbrennungswärme 329. Atropin: specifische Drehung 23; Fabrikation 27; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Unters., Bild. aus Hyoscyamin 2240, 2241; Krystallf., Salze 2241; Beziehung zum Hyoscyamin 2241 f.; Vork. in der Wurzel von Scopolia japonica 2242; Localisation in der Belladonna 2356. Auerlith: Vork., Eig., Anal. 637 f.

Augit: Bild. aus Hornblende durch Umschmelzen in Fluornatrium oder -niagnesium 543.

Augitschlacken: Unters. 2640.

Auramin: Bild. von Dimethylanilin bei der Darst. 1611.

Ausdehnung: Verhältnis des Coëfficienten zur Molekulararbeit bei Kohlenwasserstoffen 78; Unters. an geschmolzenen Metallen 155 f.; Coëfficient für flüssiges Kalium, Natrium, Zinn, Quecksilber 156; Messung bei Flüssigkeiten (Apparat) 197 f.; Coëfficienten für Stickstoff, Kohlensäure, Wasserstoff 304.

Australen (Rechtspinen): physikalisches Verh., Identität mit den Terpenen aus Wermuthöl und Minzöl 880; Const. 883; Verh. bei der Oxydation (Bild. von p-Toluylsäure) 898; Verh. gegen Brom 899.

Australien: Vork. von Gold und Antimon 658; Erschöpfung des jungfräulichen Bodens 2742.

Auswurf: Unters., sp. G., Vork. von Nucleïn in zellenhaltigem 2435.

Autocopist: neue Lichtdruckmethode 2906 f.

Avena: Gehalt an Graminin 2324 f.

Axenwinkelmessung 2.

Azalin: Anw. zur Photographie des Regenbogens 2904.

Azelaïnsäure: Gewg. aus Ricinusöl 1229; Bild. aus Dioxystearinsäure 1912, aus Ricinoleïnsäure 1922; Gewg. aus Cottonöl 1927; Bild. bei der Oxydation von Schellack 2850.

Azimidotoluol: Eig. der daraus erhaltenen Verb.  $C_7H_6N_3(CH_5, CH_2C_6H_5)J$ , Verh. gegen Königswasser 1300.

Azine: neue Benennung für Chinoxaline 679.

p-Azobenzoësäure: Verh. gegen Salpetersäure 1940.

Azobenzol: Verbrennungswärme 330.

Azobenzol-p-kresolnatrium: Verh. gegen Chlormethyl, gegen Chlorathyl 2696 f. Azobenzolnaphtol: Darst., Bildungsgleichung 2883.

Azoblau: Zus. 2892.

Azocamphen: Darst. aus  $\beta$ -Hydrazocamphen 1639.

Azodimethylanilin: Darst., Eig., Verh. 1375.

Azofarbstoffe: Darst. aus Dimethylnaphtylamincarbonsäure 1154, aus Nitrosodiäthylnaphtylamin 1156, aus Oxychinolinen 1275, aus o-Diamidostilben 1280 f.; Bild. aus m-Diazotriazoamidobenzoësäure-Amidobenzol 1287; Darst. aus Nitroäthylalkohol 1404; Best. (Verh. gegen Nachtblau) 2588; Bild. gemischter aus Benzidin und Tolidin 2702; Fixirung substan-

tiver, Aetzen der damit gefärbten Gewebe 2858; Darst. von gelben, orangen und rothen 2879, von rothvioletten bis schwarzvioletten 2880; Darst, violetter, rother, blaurother, rothbrauner, gelbbrauner, blauer 2881; Gewg. eines ziegelrothen, von schwarzblauen, Erzeugung auf der Faser, Darst. gelber bis brauner 2882; Reductionsproducte der der Naphtalinreihe 2883 f.; Bild. eines schmutzigbraunvioletten 2886; Darst. rother 2891; Herstellung gemischter 2893; Darst. alkylirter 2894; Darst. aus Tetraazodibenzolazodiphenyl 2894 f.; Darst. gemischter 2895; Gewg. aus Tetraszodiphenyldicarbonsäure oder deren Ester 2896, aus m-Diamidodiphensäure und Resorcin 2896 f.; Darst. blaurother 2897; Gewg. aus Dinitrobenzil 2898 ff., aus Diamidostilben 2899.

Azol: neue Benennung für organische Verbb. mit fünfgliederigem Stickstoffkern 680.

Azole: Zus., Unters., Eintheilung 1049 f. Azonaphtalin: wahrscheinliche Bild. 1244.

 α-Azonaphtalinderivate: Unters. zur Erklärung der Polyvalenz von Sauerstoff 80 f.

β-Azonaphtalinderivate: Unters. zur Erklärung der Polyvalenz von Sauerstoff 80 f.

α-Azonaphtholderivate: Unters. zur Erklärung der Polyvalenz von Sauerstoff 80 f.

β- Azonaphtholderivate: Unters. zur Erklärung der Polyvalenz von Sauerstoff 80 f.

Azoniumbasen siehe Safranine.

Azoopianphenylhydrazid (Amidohemipinphenylhydrazid): Krystallf. 686.

Azoopianylphenylhydrazin: Krystallf. 1372.

Azophenin: Beziehung zum Chinonanilid 1096; Umwandl. in Induline 1099; Bild. aus Nitrosoanilin und Anilinchlorhydrat 1117; Darst. aus Diphenyl-p-azophenylen, Eig., Verh., Const. 1659; Verh. gegen p-Phenylendiamin 2873.

Azo-p-tolin: Verh. gegen p-Phenylendiamin 2873.

Azotoluol, benachbartes: Darst. von Derivaten 1263.

p-Azotoluol: Darst., Verh. gegen Brom, Derivate 1259 f.; Krystallf. 1268. p-Azotoluol-p-kresol: Verh. gegen Chlormethyl, gegen Chlorathyl 2697.

p-Azotoluolmonosulfosäure : Darst., Eig., Salze, Derivate 2169 f.

p-Azotoluolmonosulfos. Blei : Darst., Eig. 2169.

p-Azotoluolmonosulfos. Calcium: Darst., Eig. 2169.

p-Azotoluolmonosulfos. Kalium: Darst., Eig. 2169.

p-Azotoluolmonosulfos. Natrium: Darst., Eig. 2169.

p-Azotoluolmonosulfos. Zink: Darst., Eig. 2169.

Azotometer: Anw. zur Stickstoffbest. 2562.

Azoverbindungen: Verbrennungswärmen von Derivaten des Benzols 330; Beziehungen zu den Hydraziden (Unters.) 1250 f.

Azoverbindungen der Fettreihe: Unters. 1734 ff.

Azoverbindungen, gemischte: Const. (Unters.) 1249, 1251.

Azoxim: Erklärung des Namens 681.

Azoxole: Erklärung des Namens 681.

Azoxyanilin: Umwandl. in Azofarbstoffe 2879.

p - Azoxydimethylanilin siehe Tetramethyldiamidoazoxybenzol.

Azoxydiphenylamin: Darst., Eig., Verh. 1876.

Azo-m-xylol, unsymmetrisches: Darst., Eig. 1266.

Azo-m-xylol, symmetrisches: Darst., Eig., 1266.

Azo-o-xylol, benachbartes: Darst., Eig., Verh. 1264.

Azo-o-xylol, unsymmetrisches: Darst., Eig., Verh. 1265.

Azo-p-xylol: Darst., Eig. 1266.

m-p-Azoxylol: Darst., Eig. 1292.

Azoxylole: Unters. 1263 f.; Umlagerung in Diamidodixylyle 1267.

p - Azoxyphenol: Darst., Eig., Verh. 1377.

Azoxypropionsäure - Aethyläther : Bild. aus a-Diazopropionsäure-Aethyläther, Eig., Verh. 1809.

Azoxytoluidin: Umwandl. in Azofarbstoffe 2879.

«-Azoxytoluol: Krystallf. 1268.

β-Azoxytoluol: Krystallf. 1268.

Azoxytoluole, isomere: Darst., Eig., Verh., Krystallform 1261 f. Azthine: Erklärung des Namens 681. Azthiole: Erklärung des Namens 681. Azthionole: Erklärung des Namens 681. Azulminsäure: mögliche Bild. aus Adenin 790.

Bacillen: Unters. der darin enthaltenen Cellulose 2326; Vork. in Brothefen 2460; Verh. gegen Quecksilberjodid 2467, gegen α-Naphtol 2469, gegen α-nud β-Naphtol 2470, gegen β-Naphtol 2471, gegen α-Oxynaphtoësäure 2473, gegen Antisepticis 2476; Widerstand des Kehrichtbacillus gegen strömenden Wasserdampf 2772.

Bacillus aquatilis: Vork., Eig. 2476 f. Bacillus arborescens: Vork., Eig. 2476. Bacillus aurantiacus: Vork., Eig. 2477. Bacillus candicans: Vork., Eig. 2478.

Bacillus diffusus: Vork., Eig. 2478.

Bacillus liquidus: Vork., Eig. 2477. Bacillus nubilus: Vork., Eig. 2477.

Bacillus pyocyaneus: chem.-bacteriologische Unters., Abscheidung, Eig. des darin enthaltenen Pyocyanins und der Pyocyanthose 2503 f.

Bacillus ramosus: Vork., Eig. 2477. Bacillus scissus: Vork., Eig. 2478.

Bacillus strumitis Tavel: chem.-bacteriologische Unters. 2503.

Bacillus subtilis Praz: Vork. in Brothefe 2461.

Bacillus vermicularis: Vork., Eig. 2477. Bacillus violaceus: Vork., Eig. 2477 f.

Bacterien: Einflus auf die Verdauung 2438; Wirk. auf das Aufgehen des Brotteiges 2461; Verh. gegen Chloroformwasser 2464, gegen Jodoform 2466, gegen a-Oxynaphtoësäure resp. deren Natriumsalz 2472; quantitative Best. in der Lust 2479 f.; Unters. mittelst Kupferchrom-Filter 2481; reducirende Wirk. 2488; Unters. schwefelhaltiger (Beggiatoa) 2501 f.; Unters. eisenhaltiger 2502 f.; Unters. im Trinkwasser 2523.

Bacterium aceticum: neuer Name für Bacterium lactis aërogenes (Escherlich) 2508.

Bacterium lactis aërogenes (Escherlich): Einw. auf Milchzucker, auf Amylum, auf Caseïn und Milch 2507 f.

Bacterium lineola: Vork., Wirk. 2514. Bacterium phosphorescens: chem.-bacteriologische Unters. 2505.

Bacterium termo: Unters., Wirk. 2514.

Baden: Anal. der dort natürlich vorkommenden Gase 2834.

Bäume: Beschädigung durch Hüttenrauch 2760.

Bagasse: Best. des Zuckergehaltes 2592 f.

Baldingera arundinacea: Vork. von Graminin 2325.

Bandenspectrum siehe Spectralanalyse. Bankazinn: Reinigung und Oxydation zur Atomgewichtsbest. von Zinn 106 f.

Barometer: neues mit Luftthermometer 2610; selbstregistrirendes mit Quecksilberfüllung: Amphisbäna 2611.

Barysil (kiesels. Blei): Vork. in Vermland, Krystallf., Zus. 627.

Baryum: Localisation im Organismus 2444 f.

Baryum - n - butyrylcyanessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1797.

Baryumcyanmalonsäure - Aethyläther: Neutralisationswärme 327.

Baryumferrit: Bild. aus Baryumferrat 578.

Baryumhydroxyd: Ueberführung Baryumoxyd 549; Condensationsmittel für Formaldehyd 1515; Gewinnung 2690 f.

Baryum - Ketipinsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1875.

Baryumnitrocamphrat: Darst., 1637.

Baryumoxalessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1698.

Baryumoxyd: Gewg. aus Baryumhydroxyd 549.

Baryumsuperoxyd (Baryumhyperoxyd): Const. 79; Unters. über die Const. 461.

Basen: katalysirende Wirk, bei der Umwandl. von Hyoscyamin in Atropin 24; Einw. von Salzen auf die Reactionsgeschwindigkeit 216; Verh. der Reactionsgeschwindigkeit zum Leitungsvermögen 216 f.; Berechnung des Diffusionscoëfficienten 221; Verbb. organischer mit Schwermetallsalzen 1064 f.; Condensationsmittel für Formaldehyd 1515; organische, Condensationsmittel für Formaldehyd 1516; Unters. der aus alkoholischen Gährflüssigkeiten abgeschiedenen 2458.

Basicität: von Säuren im Verhältnis zur elektrischen Leitfähigkeit 84; Best. bei Säuren 2520.

Batterien, galvanische: Best. der Constanten 348.

Baumwolle: Widerstandsfähigkeit der Benzaldisoxynaphtochinonphenylhydra-

Schlichte in den Bleichoperationen 2859; Schwarzfärberei 2863; Verh. gegen gewisse Reagentien (Säuren, Alkalien) 2864.

Baumwollsamen: Oelgehalt 2382.

Baumwollsamenöl (Cottonöl): Oxydation der Fettsäuren, Zus. 1926 f.; Nachw. im Olivenöl 2590, im Oliven-, Rüb-, Mohn-, Ricinus-, Sesam- und Sonnenblumenöl 2591, in Talg und Schweineschmalz 2597 f.; Reaction mit Bleiacetat und Ammoniak 2598; Dichte, Brechungsindex 2846.

Beerweine: Bereitung und Pflege 2803. Beggiatoa (Schwefelbacterien): Unters. Wirk. 2501.

Behälter: säurebeständige, Darst. 2731. Beizen: Anw. von rhodanwasserstoffs. Aluminiumsalzen in der Färberei und im Zeugdruck 2860; Anw. von

Chromverbindungen: Chromfluorid. Chromoxyfluorid 2861; Darst. einer Antimonbeize 2862.

Belladonna: Localisation des Atropius 2356.

Bellit: Zus. 2721.

Bementit: Eig., Anal. 595 f. Beni (Kagaroth): Darst. 2729.

Benzalacetessigsäure-Aethyläther: Unters. der Bild. 1786 f.

Benzalacetophenon: Verh. gegen Natriumäthylat und Benzylchlorid 700. Benzaldehyd (Bittermandelöl): Verh. gegen Phenanthrenchinon unter Einflus des Sonnenlichts 709, gegen  $\alpha$  -  $\alpha$  - Naphtylaminsulfosäuren gegen Trimethylendiamin 996, gegen α-y-Lutidin 1217, gegen Diisopropylindol 1393, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525, gegen Schwefel: Bild. von Benzoësäure und einer schwefelhaltigen Verb. 1539 f.; Unters., Verh. mit Perseït 1540; Verh. gegen Mannit 1541, gegen Chlor 1554. mit Desoxybenzoïn gegen Kalilauge 1614, gegen Thioglycolsaure 1727, gegen Methylmercaptan 1732, gegen 1934, Schwefelammonium gegen Brenztraubensäure und a- resp. \$-Naphtylamin 2097 f., gegen Phosphorwasserstoff 2218.

Benzaldehydcyanhydrin: Zers. 1521. Benzaldisoxynaphtochinon: Darst., Eig., Verh., Anhydrid, Verh. gegen Phenylhydrazin 1379.

Benzaldisoxynaphtochinon - Natrium: Darst. 1379.

zid: Darst., Eig., Verh. gegen Alkohol und Acetaldehyd, gegen Aceton (Bild. eines Condensationsproductes) 1379.

Benzaldipiperil: Bild. aus Piperidin und Hydrobenzamid 1112.

Benzaldoxim: Molekulargewichtsbest. 119; Molekulargröße 1338.

Benzaldoxim-o-carbonsäure: Bild. 1968. Benzallävulinsäure: Ueberführung in Ketonaphtol 1483 f.

Benzalmalonsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 877 f.; Unters. von Derivaten 2014 f.

1,4-Benzalnaphtylaminsulfos. Natrium: Darst., Eig. 909.

1,5-Benzalnaphtylaminsulfos. Natrium: Darst., Eig., Verh. 909.

Benzamaron: Unters. 1561 Anm.; Unters. der Bildungsweise 1613 f.

Benzamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und Benzol, Eig. 759; Verh. gegen Natriumhypobromit 1933; Bild. aus Hippursäure 2113; Verh. gegen Glycocoll 2114, gegen Alkohol beim Erhitzen 2114 Anm.

Benzanilid: Bild aus Diphenyldinitrosacyl und Anilin 1586; Darst. aus Formanilid und Benzoylchlorid 1693. Benzazimid: Darst., Eig., Verh., Salze 1229 f.; Derivate 1230 f.; Zers. 1231 f.

Benzazimidkupfer: Darst., Eig., Verh. 1230.

Benzazimidnatrium: Darst., Eig., Verh. 1229 f.

Benzazimidsilber: Darst., Eig., Verh. 1230.

Benzbioxyanthrachinon: Unters. 1624 Anm.

Benzeumid: Darst., Eig. 1103.

Benzenylamidin: Verh. gegen Natriummalonsäureäther 736; Krystallf. des Acetats und Nitrats 1133.

Benzenylamidoxim: Schmelzp., Krystallf. 684; Krystallf. 1340.

Benzenylamidoximbenzyläther: Krystallf. 648, 1340.

Benzenylamidoxylylmercaptan: Darst., Eig. 1103.

Benzhydrol: Bild. 696.

Benzhydrolderivate: neue Bildungsweise 1441.

Benzhydroldicarbonsäure: Darst., Eig., Verh. 2075 f.

Benzhydroldicarbons. Kalium: Darst., Eig. 2075.

Benzhydroldicarbons. Natrium: Darst., Eig. 2075. Benzhydrylessigcarbonsäureanhydrid: Bild. aus o-Zimmtcarbonsäure 2017.

Benzidin: Verh. gegen schweflige Säure und Alloxan 1073, gegen Citronensäure, gegen deren Trimethyläther 1864, gegen Aconitsäure 1866, gegen Opiansäure 1967; Verh. von diazotirtem gegen alkylirte Naphtylaminsulfosäuren, Ueberführung in Farbstoffe 2702; Verh. des diazotirten gegen α-Naphtoldisulfosäure 2891, gegen β-Naphtylamindisulfosäure R, gegen α-Amidonaphtalin-δ-disulfosäure 2893.

Benzidinazofarbstoffe: Zusammenstellung der Nüancen 2892.

Benzidindisulfosaure: Darst. aus saurem schwefels. Benzidin 2703.

Benzidindisulfosäuren: Anw. zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882.

Benzidinmonosulfosäure: Darst. aus saurem schwefels. Benzidin 2703.

Benzidylopiansäure: Darst., Eig., Verh. 1967.

Benzil: Abspaltung aus den Benzyldioximen 90; Bild. aus Isobenzil 92; Molekulargewichtsbest. (Apparat) 113; Verh. gegen Propylendiamin 995, gegen Trimethylendiamin 996; Bild. aus α- resp. β-Benzildioxim 1347; Verh. gegen Desoxybenzoïn 1562 Anm., gegen Anilin, gegen ο- und p-Toluidin, gegen α-Naphtylamin 1602 f., Bild. aus Benzoïn 1605; Verh. mit Desoxybenzoin gegen Kalilauge 1613; Verh. gegen Schwefelammonium 1934, gegen Hydrazinsulfosäure 2879.

Benzil - o - carbonsäure: Darst., Eig., Salze, Derivate 2074 f.; Verh. gegen Alkalien 2075.

Benzil - o - carbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 2075.

Benzil - o - carbonsäure - Methyläther: Darst., Eig. 2075.

Benzil-o-carbons. Silber: Darst., Eig. 2075.

Benzilderivate, isomere: Molekulargröße 112.

Benzildihydrazon: Verh. gegen Wärme 1317.

α-Benzildioxim: Verh. gegen Kaliumferricyanid 91; Structuridentität mit β-Benzildioxim 92; Verh. gegen Schwefelsäure 93; Verh. gegen Schwefelsäure, gegen Phosphorpentachlorid 1343; Methylirung 1343 f.; Reduction 1347.

β-Benzildioxim: Darst., Const., Eig. 89 ff.; Structuridentität mit α-Benzildioxim 92; Verh. gegen Schwefelsäure 93 f.; Methylirung 1344 f., Reduction 1847. Benzildioximanhydrid: Darst., Eig. 93.

Benzildioximanhydrid: Darst., Eig. 93. Benzildioximdichlorid: Darst., Eig., Silbersalz 1343.

«-Benzildioximdimethyläther: Darst., Eig., Verh., Verb. mit Salzsäure 1845 f.

β-Benzildioximdimethyläther: Darst., Eig., Verh., Verb. mit Salzsäure 1346.

Benzildioxime: Unters. der Const. 78; Unters. der Const., Darst. 88; Darst. der Anhydride 93; Unters. der Umlagerung 1343; Unters. der Isomerie 1343 f.

Benzilmonoxim: Reduction 1342 f. Benzil - a - naphtylhydrazinsulfosäure: Darst., Eig. 2879.

Benzil-β-naphtylhydrazinsulfosäure: Darst., Eig. 2879.

Benzilobromisobutylphenazin: Darst., Eig. 1110.

β-Benziloïsobutylphenazin: Darst., Eig., Verh., Const. 1108 f.

Benzilphenylhydrazinsulfos. Natrium: Darst., Eig. 2879.

Benzil-o-tolylhydrazinsulfos. Natrium:
Darst., Eig. 2879.

Benzil-p-tolylhydrazinsulfos. Natrium:
Darst., Eig. 2879.

Benzilxylylhydrazinsulfos. Natrium: Darst., Eig. 2879.

Benzoacetale: Unters. von Mannit und Homologen 1541; Verh. gegen Säuren und Alkalien bei Gegenwart von Benzaldehyd 1541 f.

Benzoanilide: Ueberführung in dialkylirte Amidobenzophenone 2698.

Benzochinon: Verh. gegen Aldehyde unter Einw. des Sonnenlichts 710; Const. 829; Verh. gegen Carbazol und Pyrrol 1010, gegen Piperidin 1047, gegen Diäthyl-, Dipropyl- und Diamylamin 1048, gegen Acetessigäther 1651, gegen Thioglycolsäure 1730.

Benzochinoncarbonsäuren: Unters. 1941.
Benzoësäure: Molekulargewichtsbest.
durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116; sp. W. der festen und flüssigen 314; Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 383; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Bild. bei der Einw. von salpetriger Säure auf Methyldesoxyben-

zoïn 690; Synthese mittelst Aluminiumchlorid 835; Bild. aus Benzaldehyd unter der Einw. von Schwefel 1539 f.; Verh. gegen Chromsäure 1712, gegen Oxalsäure - Aethyläther 1752, gegen.Natriumhypobromit 1933; Nachweis in der Milch 2594.

Benzoësäure - Aethyläther: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Verh. gegen Guanidin 736; Bild. aus Mannit 1433, aus Chlorkohlensäure-Aethyläther und benzoës. Natrium 1691 f.; Verh. gegen Diazoëssigäther 1746 f.

Benzoësäureanhydrid: Bild. aus Chlorkohlensäure-Aethyläther und benzoës. Natrium 1691 f.; Verh. im Organismus 2448.

Benzoësäure-Chinaldyläther (Chinaldylbenzoat): Darst., Eig., Verh. 1204.

Benzoësäure-Cholesteryläther: Unters. 2858; Krystallf. 2418.

Benzoësäure-Cubebinäther: Darst., Kig. 2359.

Benzoësäure-Glycerinäther (Glycerintribenzoat): Bild., Eig. 706.

Benzoësäure - β - naphtolmonosulfid: Darst., Eig. 1481.

Benzoësäuresulfinid: Bild. aus o-Toluolsulfamid 2163.

Benzoës. Calcium: Bild. bei der Einw. von Calciumhypochlorit auf Acetophenon 927.

Benzoës. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226; Verh. gegen Chlorkohlensäure-Aethyläther 1691 f.; Wirk. auf den Stoffwechsel 2446.

Benzoës. Tetramethylammonium: Darst., Eig., Verh. gegen Wärme 977 f.

Benzoës. Tetramethylphosphonium:
Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen
2224.

Benzoëthiamid: Darst., Reduction 1936. Benzoflavine: Darst., Eig., Anw. 2871 f.; Darst. substituirter 2872.

Benzoïn: Reduction 94; Bild. 696; Erklärung der Bild. aus Benzaldehyd und Cyankalium 697; Verh. gegen o-Toluidin 1603, gegen Natriumalkoholat, Oxydation zu Benzil 1605.

Benzoïnacetyläther: Schmelsp., Verh. gegen Natriumalkoholat 1605.

Benzoïndi-o-carbonsaure: Darst., Eig., Oxydation 2092 (Anm.).

Benzoïnisobutyläther: Darst., Verh. gegen Benzylchlorid 1605.

Benzol: Nitrirungsprocess (Massenwirkung) 15 f., 19; Verh. gegen Salpeter-

säureanhydrid (Massenwirkung) 18; Verhältnis zur Säuremenge bei der Nitrirung 21 f.; Gleichungen für den Nitrirungsprocess 22; Lösungsmittel bei der Verb. von Amylen mit Trichloressigsäure 32; Molekulargewicht 118; Berechnung des Molekularvolumens 150; Dampfspannung 179; Anw. bei der Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203; Unters. der Absorption von Kohlensäure, Wasserstoff, Luft und der dadurch veränderten Dichte 204; sp. G. des gasfreien und nach der Absorption 206; Lösl. von m- und p-Nitranilin 254; Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315; chem. und physikalisches Verh., (Verbrennungswärme) 329; Anw. bei der Best. der Lösungswärme von Jod, Schwefel 321; Verbrennungswärme 331; Best. der Diëlektricitätsconstante 341; Molekularrefraction 431; Unters. über das Drehungsvermögen von Benzolderivaten 446; Verh. gegen Thiophosgen 710, gegen Harnstoffchlorid Bild. von Benzamid) 759, gegen Aethylharnstoffchlorid (Bild. von Aethylbenzamid) 759 f.; Reactionen gegen Kekulé's Formel 795; Unters. der Const.: Unrichtigkeit der Prismenformel 814 f.; Nomenclatur der Derivate 816; Unters. der Formeln 817 f.; centrische Formel 818; Unters. der Const. und der "centralen Bindung" 827 ff.; Unters. der Const. 829 ff.; räumliche Configuration des Mole-küls 831 f., 832; Constanten (Siedep., Erstarrungstemperatur, Dichte, Ausdehnung, sp. V., Molekularvolum) 833 f.; Verh. gegen primäre Monochlorderivate der Fettreihe in Gegenwart von Aluminiumchlorid, Unters. der molekularen Umlagerungen 888; Unters. der Const. 897 ff.; Unters. der Structur mit Hülfe der Halogensubstitutionsproducte 935 f.; Verh. gegen Selentetrachlorid 1424; Verb. mit Selensaure 1425; Condensation mit m-Nitrobenzaldehyd 1544; Verh. gegen Acetonchloroforme 1572; Const. 1791; Elementaranal. von Derivaten mittelst Chromsäure 2561; Best. des Thiophens 2565; Best. in Gasgemischen, Scheid. von den Gasen der Aethylenreihe 2566.

Benzolazin: Darst., Umwandl. in Stilben 1734.

Benzolazoacetessigsäure (Acetylhydrazoglyoxylsäure, Säure CH<sub>3</sub>-CO-C[N -NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]-OOOH): Schmelzp. 1998. Benzolazoacetessigsäure - Aethyläther

(Acetylhydrazoglyoxylsäure - Aethyläther): Verh. gegen Alkalien 1991, 1992 f.; siehe Phenylhydrazonacetylglyoxylsäure-Aethyläther.

Benzolazoaceton: Const. 1249; Verh. gegen Kalilauge 1993; siehe auch Brenztraubenaldehydrazon.

Benzolazoäthyl -  $\alpha$  - naphtylamin: wandl. in Anilidonaphtochinonanil 1097.

Benzolazocyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1950 f.

Benzolazodiphenyl: Reduction 1244.

Benzolazodiphenyldisulfosäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1288 f.

Benzolazodiphenyldisulfos. Baryum: Darst., Eig. 1288.

Benzolazodiphenyldisulfor. Kalium: Darst., Eig. 1288.

Benzolazomalonsäure: Darst., Identität mit dem Phenylhydrazid der Mesoxalsäure 2001.

Benzolazomethylacridin: Bild. Acridylaldehyd und Phenylhydrazin 1251.

 $\beta$  - Benzolazo -  $\alpha$  - monochlornaphtalin : Darst., Eig. 1494.

Benzolazo-a-naphtol: Verh. gegen Anilin 1097, gegen p-Chloranilin 1098.

Benzolazo-β-naphtol: Unters. der Const. 81; Verh. gegen Schwefelkohlenstoff 1484; Const. 1485.

Benzolazo-α-naphtylamin: Umwandl. in Anilidonaphtochinonanil 1097.

Benzolazo-β-naphtylamin: Unters. der Const. 81.

Benzolazonitroäthan: Verh. als Säure 1249.

Benzolazo-o-oxychinolin: Darst., Eig.

Benzolazo - p - oxychinolin : Darst., Eig. 1275.

Benzolazo - p · oxychinolin - p · sulfosäure : Darst., Eig. 1275.

Benzolazo - p - phenolaulfos. Natrium: Ueberführung in Diamidoäthoxydiphenylsulfosäure 2705.

Benzolazophenyl-a-naphtylamin: Umwandl. in Anilidonaphtochinonanil 1097.

Benzolazopropionsaure: Const., Identität mit dem Phenylhydrazid der Brenztraubensäure 1250.

Darst. Benzol -  $\alpha$  - hydrazobuttersäure: aus Phenylhydrazonpropionylameisensäure 1256. Benzolhydrazodiphenyl  $C_{18}H_{16}N_2$ : Darst., Eig., Verh. 1243 f. Benzol - a - hydrazopropionsäure: Bild. aus Phenylhydrazonbrenztraubensäure 1254. Benzolkern: Zerstörbarkeit durch den Organismus 2404. Benzolsulfinsäure: Synthese mittelst Aluminiumchlorid 835; Verh. gegen Schwefelwasserstoff 1446. Benzblsulfonamid: Krystallf. 2134. Benzolsulfosäure - Azodimethylnaphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1153. Benzolsulfosäurechlorid: Verh. gegen Jodwasserstoffsäure 2148. Benzolsulfos. Aethylamin: Darst. Eig., 2132. Benzolsulfos. Ammonium: Krystallf. 2153. Benzolsulfos. Anilin: Darst., Eig. 2132. Benzolsulfos. Azodimethylnaphtylamin-Baryum: Darst., Eig. 1153. Benzolsulfos. Baryum: Krystallf. 2135. Benzolsulfos. Blei: Krystallf. 2135. Benzolsulfos. Cadmium: Darst., Eig. 2133; Krystallf. 2136. Benzolsulfos. Calcium: Krystallf. 2135. Benzolsulfos, Diäthylamin: Darst., Eig. 2132. Benzolsulfos. Dimethylamin: Darst., Eig. 2131 f. Diphenylamin: Darst., Benzolsulfos. Eig. 2133. Benzolsulfos, Isoamylamin: Darst, Eig. Benzolsulfos. Isobutylamin: Darst., Eig. Benzolsulfos. Kalium: Krystallf. 2134. Benzolsulfos. Kobalt: Darst., Eig. Benzolsulfos. Kupfer: Krystallf. 2136. Benzolsulfos. Magnesium: Krystallf. 2156. Benzolsulfos. Mangan: Darst., Eig. 2133;

Krystallf. 2135 f.

Benzolderivate, nitrirte: Verh. gegen

Benzoldiazouitrosodiphenylamin: Darst.,

Benzole, hexahydrogenisirte: Vork. in

Benzolformel, centrische: Erklärung

Benzoldisulfid siehe Phenyldisulfid.

dem kaukasischen Naphta 861.

Ferricyankalium 965 f.

Eig., Verh. 1376.

Benzolsulfos. Monomethylamin: Darst., Eig., Verb. 2131. Benzolsulfos. a-Naphtylamin: Darst. Eig. 2133. Benzolsulfos. Natrium: Krystallf. 2134 f. Benzolsulfos. Nickel: Darst., Eig. 2133 f. Benzolsulfos. Quecksilber: Darst. Eig. Benzolsulfos. Silber: Best. der Ueberführungszahl 223. Benzolsulfos. o - Toluidin: Darst., Rig. 2133. Triäthylamin: Benzolsulfos. Darst., Eig. 2132. Trimethylamin: Darst., Benzolsulfos. Eig. 2132. Benzolsulfos. Zink: Krystallf. 2135. Benzolsulfos. Zink - Kupfer: Krystallí. 2136. Benzoltetrasulfid Phenyltetrasiehe sulfid. Benzoltriphenazin: Darst., Eig., Verh., Const. 1328 f. Benzonaphtalide: Ueberführung in dialkylirte Amidobenzophenoue 2698. Benzonitril: Verh. gegen Chlor 1555; Bild. aus Alkylformaniliden 1713; Verh. Natriumhypobromit gegen 1983; Umwandl. in Benzoëthiamid 1936. Benzophenon: Bild. aus Tetraphenyläthylen 860; Verh. gegen Chlor 1555, gegen Thioglycolsaure 1730. Benzophenonphenylhydrazin: Bild. 711. Benzopinakon: Bild. aus Tetraphenyläthylen 860. Benzopurpurin: Zus. 2892. Benzo(Benzoyl-)tribromanilid: Eig., Verh. gegen Salpetersäure 1937. Benzotrichlorid: Verh. gegen benzolsulfins. Natrium 2142 f. Benzovlacetal: versuchte Darst. 1548. Benzoylacetessigsäure - Aethyläther: Verh., Const. als Phenylhydrazid des Acetessigäthers 1249; versuchte Ueberführung in Tetrinsaure 1846. Benzovlaceton (Acetylacetophenon): Verh. gegen Hydroxylamin, gegen Jodäthyl 1594; Darst. 2710. Benzoylacetyl: Darst., Eig. 1342. Benzoyladenin: Darst., Eig., Verh. 790. β - Benzoyl - α - äthylisobernsteinsäure (Phenacyläthylmalonsäure):

Eig., Salze, Verh. gegen Phenylhydra-

 $\beta$  - Benzoyl -  $\alpha$  - äthylisobernsteinsäure-

Aethyläther: Darst., Eig. 2068.

zin 2068 f.

- β Benzoyl α äthylisobernsteinsäuredichlorid: Darst., Eig. 2069.
- β Benzoyl α äthylisobernsteinsäurephenylhydrazin: Darst., Eig. 2069.
- β Benzoyl α äthylisobernsteinsäurephenylhydrazon: Darst., Eig. 2069.
- $\beta$  Benzoyl  $\alpha$  athylisobernsteins. Ammonium: Darst., Eig. 2069.
- β Benzoyl α äthylisobernsteins. Natrium, saures: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 2070.
- β-Benzoyl-α-äthylpropionsäure (Phenacyläthylessigsäure): Darst., Eig.,
   Verh., Salze 2069 f.
- β Benzoyl-α-äthylpropionsäure Aethyläther: Darst., Eig. 2070.
- $\beta$ -Benzoyl  $\alpha$  äthylpropionsäurehydrazon: Darst., Eig. 2069.
- β-Benzoyl-α-äthylpropions. Calcium: Darst., Eig. 2069 f.
- β-Benzoyl-α-äthylpropions. Natrium: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 2070.
- Benzoylaldehyd (Formylacetophenon): Unters., Salze, Anilide 1546 f.; Verh. gegen Natriumdisulfit, gegen Amine 1547; Derivate, Zers. zu Triphenylbenzol 1548; Darst., Eig. 2710.
- Benzoylaldehydammoniak: Darst., Eig. 1548.
- Benzoylaldehydbenzylanilid: Darst., Eig. 1548.
- Benzoylaldehydkupfer: Darst., Eig. 1547.
- Benzoylaldehydmethylanilid: Darst., Eig., Umwandl. in die Verbindung C<sub>16</sub> H<sub>15</sub> ON 1547.
- Benzoylaldehydnatrium: Darst., Eig.,
  Zers. 1546 f.; Verh. gegen Eisenvitriol, gegen Calcium-, Strontium-,
  Magnesium-, Quecksilberchlorid,
  Quecksilberchlorür, gegen Silbersalz, gegen Zink-, Cadmiumsulfat,
  gegen Bleinitrat, gegen Nickel-,
  Kobaltchlorür, gegen Manganosulfat,
- Benzoylaldehydphenylhydrazin: Darst., Eig., Umwandl. in Diphenylpyrazol 1548.

sulfat 1547.

gegen Eisenchlorid, gegen Kupfer-

- Benzoylamidoëssigsäure Aethyläther (Hippursäure - Aethyläther): Verb gegen Natriumäthylat 1467.
- Benzoylamido « naphtoësäure : Darst., Eig. 2057.
- Benzoyl d amidovaleriansäure : Darst. aus Benzoylpiperidin, aus Benzoyl-

- chlorid und  $\delta$ -Amidovaleriansäure 1043.
- Benzoyl-f-amidovaleriansäureanhydrid (Benzoyloxypiperidin): Darst., Eig., Verh. 1043.
- Benzoyl d amidovalerians. Baryum: Darst., Eig. 1043.
- Benzoylamidozimmtsäure: Darst., Oxydation, Verh. gegen Essigsäureanbydrid 1994 f.; Zers. in Benzamid, Verh. gegen alkoholisches Natron 1996.
- Benzoylanilbrenztraubensäure: Bild., Eig. 1588.
- Benzoylbenzoësäure: Synthese aus Phtalsäureanhydrid mittelst Aluminiumchlorid 835; Bild. aus Phenylphtalid 2076.
- Benzoylbrenztraubensäure: Darst. aus Acetophenon und Oxaläther, Eig., Verh. gegen Eisenvitriol, gegen Anilin, Salze 1587 f.; Bild. aus Acetophenonoxaläther 2710.
- Benzoylbrenztraubensäure Aethyläther (Acetophenonoxalsäure Aethyläther): Verh. gegen Schwefelsäure 878; Verseifung des Natriumsalzes 1587; Darst., Eig. 2710.
- Benzoylbrenztraubens. Quecksilberoxyd: Darst., Eig. 1588.
- Benzoylcarbonsäure: Verh. gegen Phosphorwasserstoff 2220.
- Benzoylchlorid: Verh. gegen Chlor 1554 f., gegen Acetanilid, gegen Methylacetanilid, gegen Acetdiphenylamin, gegen Formanilid, gegen Acetamid 1693; Einw. auf Harn 2432; Anw. zum Nachw. und zur Best. von aliphatischen Diaminen (von Tetra - und Pentamethylendiamin, von Cystin in Harnen) 2567.
- Benzoylcyanessigsäure Aethyläther: Neutralisationswärmen 327.
- Benzoylcyanessigsäure Methyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Alkalien und Erdalkalien, Umwandl. in Cyanacetophenon 1993 f.
- Benzoyleyanessigsäure Methyläther-Baryum: Darst. Eig. 1993 f.
- Benzoylcyanessigsäure Methyläther-Natrium: Darst., Eig. 1993 f.
- Benzoylcystin: Vork. im Harn 2430 f. Benzoyl-o-dikresol: Darst., Eig. 1080.
- Benzoyldimethylanilin siehe Dimethylanidobenzhydrol.
  Benzoyldiphenylamin: Darst. aus
- Benzoyldiphenylamin: Darst. aus Acetdiphenylamin und Benzoylchlorid 1693.
- Benzoylecogonin: Oxydation 2245;

Darst., Eig., Krystallf., Ueberführung in Cocain 2249.

Benzoylecgonin - Aethyläther: Darst., Eig., Hydrochlorid 2244.

Benzoylecgonin - Isobutyläther: Darst., Hydrochlorid 2244.

Benzoylecgonin - Propyläther: Darst.

Benzoylessiganilid: Darst., Eig., Verh., Salze 1175 f.

Benzoylessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Thiophosgen 713, Schwefelsäure 877, gegen Brom 1360; der Natrium - Verb. gegen Verh. Aethylenbromid 1792; Verh. gegen bernsteins. Natrium 1964; Verh. der Kaliumverb. gegen Diazoverbb. (Diazobenzolchlorid, p-Nitrodiazobenzolchlorid, p-Diazotoluolchlorid) 1991 f.; Verh. der Natriumverb. gegen Phenacylbromid 2105.

Benzoylessigsäure - Methyläther: Verh. gegen Anilin 1175.

Benzoylimidozimmtsäureanhydrid:

Darst., Umwandl. in Benzoylamidozimmtsäure 1994 f., in Phenylbrenztraubensäure 1995.

Benzoyl-m-mononitrophenyldiamido-mxylylmethan: Darst., Eig. 1069.

Benzoyl - p - mononitrophenyldiamido- mxylylmethan: Darst., Eig. 1069.

Benzoylnaphtostyril: Eig., Verh. gegen Natronlauge 2057.

Benzoyloxypiperidin siehe Benzoyl - damidovaleriansäureanhydrid.

Benzoylphenylcarbizin: Darst., Eig., Verh. 1356 f.

Benzoylphenylsulfocarbizin: Darst., Eig., Verh. 1358 f.

Benzoylphenyltetrinsäure: Darst., Eig.

Benzoylpiperidin: Darst., Eig., Verh. gegen Kaliumpermanganat 1043.

β-Benzoylpropionsäure: Bild. aus Succinylchlorid 1799.

Benzoylscopoletin: Darst. 2365.

Benzoyltrihydro-m-s-methylphenyloxazol: Darst., Eig., Verh. 1142.

m-Benzoylxylylamin: Darst., Eig. 1104. o-Benztoluid: Darst., Eig. 1103.

p-Benztoluid: Darst., Eig. 1103. Benzxylid: Darst., Eig. 1102.

Benzylacenaphtylbenzylketon: Darst., Eig. 1607.

Benzylacetessigsäure - Aethyläther: Ueberführung in γ·Methylinden·β-(Dihydronaphtoësäure) carbonsäure 2050.

Benzylacetophenon: Darst., Eig., Verh. 700; Verh. gegen Phenylhydrazin, Natriumalkoholat und Benzylchlorid 700 f.

Benzylacetophenonoxim: Darst., Eig. 700.

Benzylacetyl-p-nitroanilin: Darst., Eig. 1084.

Benzyläthyläther: Bild. aus isomeren

Tolylcyaniden 1604. Benzylalkohol: Verh. gegen Maleīnsäureanhydrid 1828.

Benzylamidin: wahrscheinliche Bild. bei der Darst. von benzylirtem Benzylcyanid 1949.

Benzylamin: Verbrennungswärme 330; Unters. von Alkylderivaten 1124 f.; Verh. gegen Diazobenzolchlorid 1300. gegen p- und o-Diazotoluolchlorid 1301, gegen β-Diazonaphtalinchlorid 1302.

Benzylanilin: Bild. aus Benzylformanilid, Eig., Nitrosoverbindung 1715.

Benzylbenzoyl-p-nitroanilin: Darst., Eig. 1084.

Benzylbenzylcyanid: Darst., Eig., Umin Benzylphenylessigsäure

Benzylbernsteinsäure: Bild. 865.

Benzylbromazoïmidobenzol: Darst., Eig.

Benzylcarbylamin: Darst., Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid

Benzylchinaldin: Darst., Eig., Salze

Benzylchlorid: Verh. gegen das Dinatriumderivat des Aethylacetylentetracarboxylats: Bild. von Benzylbernsteinsäure 864; Verh. gegen Ammoniak 974, gegen Natriumoxychinaldin 1204, gegen isomere Tolylcyanide 1604, gegen Benzylcvanid 1947, gegen Phtalsäureanhydrid 1971. gegen o-Cyanbenzylcyanid 2002.

Benzylchloroxyisochinoline, isomere: Darst., Eig., Bild., Verh. gegen Jodwasserstoff 2003 f.

Benzylcinchoxinsäure: Krystallf. der Chloroformverb. 2025.

Benzylcyanid: analoges und verschiedenes Verh. im Vergleich mit Desoxybenzoin (Verh. gegen Aetznatron und Alkylhaloïde, salpetrige Saure) 689 f.; Anw. zur Darst. von Kyanbenzylin 746; Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 1947 f., gegen Natrium und Jodmethyl 1994. "Benzyloyanide: Untersch. primärer und secundärer durch Bittermandelöl 1604 Anm.

Benzyldesoxybenzoïn: Darst., Eig. 692. Benzyldesoxybenzoïnoxim: Darst., Verh.

Benzyldiäthylidenthioharnstoffammoniak: Darst., Eig., Verh. 1512 f.,

Const. 1513.

Benzyldiphenylylbenzylketon: Darst.,
Eig., Verh. gegen Hydroxylamin
1806.

Benzyldiphenylylbenzylketoxim: Darst., Eig. 1606.

Benzylenderivate: Bild. 1112.

Benzylfluorylbenzylketon: Darst., Eig. 1607.

Benzylformanilid: Bild. aus Benzylchlorid und Formanilid 1715.

Benzylhemipinaminsäure: Bild., Eig., Salze 2257.

Benzylhemipinamins. Calcium: Darst., Eig. 2257.

Benzylhemipinisoïmid: Bild., Verh. gegen Kalilauge 2256 f.

a-Benzylhomo-o-phtalamid : Darst., Eig., Verh. 2002.

a-Benzylhomo-o-phtalimid: Darst., Eig. 2002 f., Verh. gegen Phosphoroxychlorid 2003.

a - Benzylhomo - o - phtalonitril: Darst.,
 Eig., Verh. 2002.

a-Benzylhomo-o-phtalsäure: Darst., Eig. 2001 ff.

Benzylidenäthylamin: Darst., Eig., Verh. 1124.

Benzylidenäthylendisulfid: Darst., Eig. 1411 f.

Benzylidenanilin: Darst., Eig. 1112.

Benzylidenchinaldin: Umwandl. in Benzylchinaldin 1193.

Benzylidendiisopropylindol: Darst., Eig. 1393.

Benzylidendimethylsulfon: Darst., Eig. 1732.

Benzylidendithioglycolsäure: Darst. 1727; Oxydation 1732.

Benzylidenhydrazin: Verh. beim Erhitzen, Verh. gegen Säuren 1743 Anm.

Benzylidenisobutylamin: Darst., Eig.

Benzyliden-Mannit: Darst., Eig., Verh., Zersetzlichkeit durch Benzaldehyd 1541.

Benzylidenmethylamin: versuchte Darst. 1125.

a - Benzylidenphenylhydrazin : Darst.,
 Eig. 1359.

Benzyliden - Pr - 2 - Phenylindol: Darst., Eig. 1396.

Benzylidenphtalid: Darst., Ueberführung in Benzil-o-carbonsäurs 2074.

Benzylidenpropylamin: Darst., Eig. 1125.

Benzylimidobenzylcarbaminthioäthyl: Krystallf. des Jodhydrats 1212.

Benzylimidobenzylcarbaminthiomethyl: Krystallf. des Jodhydrats 1212.

Benzyllepidin: Darst., Eig., Verh. 1193.

Benzyllutidinhydrodicarbonsäure -Aethyläther: Darst., Eig., Oxydation

2093 f.
Benzylmaleïnsäure: wahrscheinliche
Bild. aus Benzylalkohol und Maleïn-

säureanhydrid 1828.
Benzylmalonsäure - Aethyläther: Verh.
gegen Schwefelsäure 877, gegen o-Dinitrostilbendibromid 970.

Benzylmethoxyldesoxybenzoïn: Darst., Eig. 1609.

Benzylmethyluracil: Darst., Eig., Verh. 783.

Benzylmonoxim: Identität mit Isonitrosodesoxybenzoïn 693.

Benzyl -  $\beta$  - naphtylamin -  $\gamma$  - monosulfosaure: Darst. 2702.

Benzyl-p-nitroanilin: neue Darstellungsweise, Verh. 1084.

Benzylpapaveraldinammoniumhydroxyd: Darst., Eig. 2256.

Benzylpapaveraldinammoniumoxyd: Darst., Eig. 2256.

Benzylpapaveriniumoxyd: Darst., Eig., Salze 2262 f.

Benzylphenylessigsäure: Bild. aus Benzylcyanid 702; Darst., Eig., Salze, Derivate, Oxydation, Const. 1948.

Benzylphenylessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1948.

Benzylphenylessigsäureamid: Darst., Eig. 1948.

Benzylphenylessigsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1948.

Benzylphenylessigsäure - Propyläther: Darst., Eig. 1948.

Benzylphenylessigs. Silber: Darst., Eig. 1948.

Pr 2, 3 - Benzylphenylindol: Darst. aus Dibenzylketon, Eig., Verh. 1391 f.

Benzylphenylsulfon: Darst., Eig., Bildungsgleichung 2142 f.

Benzylphtalimid: Bild. aus Isochinolinbenzylchlorid 1211. Benzylsenföl siehe Benzylthiocarbimid. Benzylsulfid: Krystallf. von Platover-

bindungen 1421 f.

Benzylthiocarbimid (Benzylsenföl): Verh. gegen Acetaldehydammoniak 1512, gegen Isovaleraldehydammoniak 1513.

Benzyl·m-toluylessigsäure: Darst., Eig., Silbersalz 1604 f.

Benzyl-o-toluylessigsäure: Darst., Eig., Silbersalz 1605.

Benzyl-p-toluylessigsäure: Darst., Eig., Silbersalz 1605.

Benzyl-m-toluylessigs. Silber: Darst., Eig. 1605.

Benzyl-m-tolylcyanid: Darst., Eig., Verh. 1604.

Benzyl - o - tolyleyanid : Darst., Eig. 1605. Benzyl n-tolyleyanid : Darst Eig 1605

Benzyl-p-tolylcyanid : Darst., Eig. 1605. Benzylviolett : Fabrikation 2871.

Berberin: Verh. gegen Aceton 2280, Nitrat, Oxydation, Verh. gegen Kalkmilch und Bleihydroxyd 2280 f.; Const., Ableitung von Isochinolin 2281 f.

Berberinaceton: Darst., Eig., Zers. 2280.

Berberinsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 2280 f.

Berberins. Silber: Darst., Eig. 2280 f. Berberonsäure: wahrscheinliche Bild.

Serberonsäure: wahrscheinliche Bild aus Berberin 2281.

Bergamotöl: Identität des daraus gewonnenen Kohlenwasserstoffes mit Citren (Limonen) 878.

Bergkressenöl: Verhalten gegen alkoholische Jodlösung 2589.

Bergkrystall: elektrolytische Leitung 391 f.

Berlin: Unters. verschiedener Bodenschichten auf Mikroorganismen 2739; Unters. von dortigem Weißbier 2814, 2820.

Bernstein: Farbe, Varietäten, Imitation 2851.

Bernsteinlack: Prüf. 2851.

Bernsteinsäure: sp. W. 314; Verbrennungswärme 331; Verh. gegen o-p-Dichlorbenzaldehyd 950, gegen Chromsäure 1712.

Bernsteinsäure - Aethyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77; Verh. gegen Natriumäthylat und Benzylchlorid 700; Umwandl. in Terephtalsäure zur Unters. der Const. des Benzols 815.

Bernsteinsäure-Amyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Bernsteinsäureanhydrid: Ueberführung in das Dilacton der Acetondiëssigsäure 1798 f.; Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Anilin 1936, gegen Toluol und Aluminiumchlorid 2037.

Bernsteinsäure - Isobutyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Bernsteinsäure - Propyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Bernsteins. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f

Bernsteins. Cinchonibin: Darst., Eig. 2288.

Bernsteins. Natrium: Verh. gegen Benzoylessigsäure-Aethyläther 1964.

Berounka: Anal. des Wassers 2670.

Bertrandit: Unters. des Minerals von Mt. Antero (sp. G., Krystallf., Anal.) 559 f.

Beryllium: Dampfspannungserniedrigungen seiner Salzlösungen 186; Vork. im Bertrandit 559, in Pflanzen 2356.

Berylliumoxyd (Beryllerde): Verh. gegen Schwefelalkalien, Bild. von Beryllerdekrystallen, Eig. derselben 555 f.; Verh. einer Mischung mit Thonerde gegen Alkalisulfid (Bild. von Cymophan) 556; Gewg. reiner Beryllerde 557; krystallisirte Verbb. mit Kieselsäure 557 f.; Vertretung in den Kaliumsilicaten durch Aluminium- oder Eisensesquioxyd 558.

Beryllonit: Krystallf., sp. G., Anal. 559.

Bessemerproces: Demonstration der Verbrennungserscheinungen des Eisens 452.

Betelblätter: Unters. des ätherischen Oeles 2389.

Betelöl: Unters. 2389.

Betol: Darst. 2714.

Betula lenta: Verh. des ätherischen Oeles 2375.

Bidesyl: Darst., Eig. 1561; Synthese aus Desoxybenzoïn, Verh., Zers., Einw. von Hydroxylamin 1562 f.

Bidesyle, isomere: Darst., Unters. 1561 ff.; Verh. gegen Ammoniak 1563 f.

Bienen: Unters. des Futtersaftes 2437. Bier: Unters. auf Hefen 2407 f.; Best. des Alkoholgehaltes, Nachw. von Stärke in der Würze, Prüf. auf Salicylsäure, auf Saccharin, auf Hopfensurrogate 2606 f.; Unters. amerikanischer 2812; Fortschritte in der Brauerei 2812 ff.; Unters. von Münchener und Berliner Weissbier, Anw. flüssiger Kohlensäure in der Brauerei, Saccharomyces Pastorianus I. als Ursache des bitteren Beigeschmackes 2814; Einflus des Lichtes auf Geruch und Geschmack, Filtration, Anal. amerikanischer Sorten 2815; Gehalt an Fuselöl 2816; Erzeugung, Verwendung von Kälte für Brauzwecke, Anw. des Polarimeters in der Brauerei 2816; Hefenarten als Ursache von Krankheiten desselben 2817; Zus. 2818; Vork. von Schwefligsäure im Weissbier 2819; Anal. verschiedener Sorten 2819, 2820.

Bierhefe: Bild. von Glycogen 2360.

Biertreber: Anw. zur Gewg. von Holzzucker (Xylose) 2310; Anal. 2815; Zus. getrockneter 2827.

Bierwürze: quantitative Best. der Dextrose 2492; Unters. auf Zuckergehalt 2495; Prüf. auf Stärke 2606; Inficirung an der Luft 2813.

Biguanid: neue Darstellungsweise, Derivate 736.

Biguanide: neue Darstellungsweise 736. Bilder, photographische: Anw. von Hydroxylamin, von Pyrogallol zum Entwickeln 2903.

Bildungswärme siehe Wärme.

Bilirubin: Zus. 2414; spontane Zers. 2416 f.

Bindungswechsel siehe Desmotropia. Birke: Unters. des Frühjahrssaftes 2354.

Biscotto: Werth als Thierfuttermittel 2826.

Bis-phenylmethyltriazol: Darst., Const., Eig., Verh. 1382 f.

Bittermandelöl siehe Benzaldehyd.

Bittermandelwasser: Best. des Blausäuregehaltes mittelst Magnesia 2564. Biuretderivat: Bild. aus Harnstoff und Phosphorpentasulfid 768.

Biurete, substituirte: Unters. 779 f.

Blätter: Best. des Alkaloïdgehaltes 2589.

Blätter, immergrüne: Reservestoffbehälter während der Ruheperiode 2349.

Blatta orientalis: Gehalt an Glycogen

Blau (Poirrier'sches): Indicator zur Unters. der Umwandlungsgeschwin-

digkeit von Metaphosphorsäure in Orthophosphorsäure 61.

Blauholztinctur: Anw. in der Mafsanal. 2520.

Blausäure siehe Cyanwasserstoffsäure. Blauschwarz KB1: Anw. zur volum. Best. von Tannin 2573.

Blei: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Legirung mit Zinn (Schmelzp.) 67; Schweissbarkeit 68; Dichte, chemische Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156; sp. W. 313; Wärmeausdehnung der Legirung mit Zinn 319; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; Einfluss des Magnetismus und der Wärme auf das elektrische Leitungsvermögen der Legirung von Blei und Wismuth 374; Condensationsmittel für Formaldehyd 1515, 1516; Verh. der Salze gegen Thierkohle 2518; Best. in Zinnlegirungen 2554 f.; Best. in Wässern, Scheid. von Wismuth 2555; volumetr. Best. 2555 f.; elektrolytische Best. 2557; Entsilberung von Werkblei mittelst Zinks 2627 f.; Gewg., Anal. von Producten der Bleiarbeit 2641 ff.; Prüf. von Rückständen aus Zinkdestillationsöfen 2643; Unters. der Corrosion bleierner Wasserleitungsröhren 2643 f., Lösl. in Wasser 2645; Ursache und Beseitigung des Angreifens durch Leitungswasser 2645 f.; Verh. gegen Trinkwasser 2646, gegen Petroleum 2646 f.; Unters. der Schlacken von silberhaltigem 2647; Legirungen mit Wismuth, resp. Wismuth und Zinn 2655.

Bleichen: Anw. von Wasserstoffsuperoxyd bei Hölzern 2853; elektrisches Verfahren in der Papierfabrikation (Apparat) 2854; Chemie des Matherschen Verfahrens 2857 f.; Anw. von Wasserstoffsuperoxyd für wollene Gewebe, Strohbleiche 2858; Vorgänge beim elektrischen Verfahren (Apparat), Widerstandsfähigkeit der Schlichte bei Baumwolle, Verfahren nach Koechlin-Mather-Platt 2859; Fortschritte in der Industrie 2866.

Bleichmittel: Anw. von mangans. Blei 2693 f.

Bleiditolylbromid: Darst., Eig. 2200. Bleiditolylchlorid: Darst., Eig. 2199 f. Bleiditolyljodid: Darst., Eig. 2200. Bleiditolylsulfid: Darst., Eig. 2200.

Bleiglätte siehe Bleioxyd.

Bleiglycerat: Darst., Verh. gegen Brom 1405 f. Bleinitrocamphrat, basisches: Darst.,

Eig. 1638 Anm.

Bleinitrocamphrat, neutrales: Darst., Eig. 1638.

Bleioxalessigsäure-Aethyläther: Darst.,

Eig. 1698.

Bleioxyd (Bleiglätte): Verh. gegen Schwefelkohlenstoffdämpfe 536; Verh. gegen Zinkchlorid 614; Verh. gegen Manganchlorür 615; Condensationsmittel für Formaldehyd 1516.

Bleioxydhydrat, 3 PbO. H<sub>2</sub>O: Verh. bei verschiedenen Temperaturen 459.

Bleisaccharat: Bild. als Ursache der Einw. von Bleiacetat auf das Drehungsvermögen von Zuckerlösungen 2788.

Bleisalze: Condensationsmittel für Formaldehyd 1516.

Bleisulfantimonite: Unters. von in Colorado vorkommenden 627.

Bleisuperoxyd: Verh. beim Comprimiren im feuchten Zustande 69; Const. 79; Verh. in Beziehung zur Darst., der Mennige 459; Unters. über die Const. 461; Anal. 2555.

Bleitetraäthyl: Erklärung der Const.

Bleitetratolyl: Eig., Verh. gegen Salzsäure, gegen Salpetersäure, gegen Chlor, Derivate 2199 f.

Bleiweis: Anw. zur Unters. der Diffusion der strahlenden Wärme durch Farbstoffe 319; mikroskopische Unters. 626; neue technische Gewg. 2693.

Blut: Anw. zur Umwandl. von Glycogen in Zucker 2403; Gehalt an Fluor 2407; Einfluss des Rückenmarkes auf die Zus. 2408; Unters. über die Gewinnung 2408f.; Tension des Sauerstoffes 2410 f.; Verh. gegen Kohlenoxyd 2411; Anal. von Hundeblut-Hämoglobin 2412; Spectrophotometrie von Pferdeblut - Hämoglobin 2413; physiologische Wirk. der Entziehung 2446; Einflus von Alloxantin 2447; Giftigkeit von Murenidenblut 2448; Nachw. geringer Mengen im Harn, gerichtlicher Nachweis von Blutflecken, spectroskopischer Nachw. 2602, Verh. von kohlenoxydhaltigem 2603; Reinigung bluthaltiger Abfallwässer 2769.

Blutfarbstoff: ungleiche Resistenz bei verschiedenen Thieren 2411 f.; siehe Hämoglobin.

Blutgase: Unters., Beziehung zur Athmung 2408.

Blutgifte: gerinnungserregende Wirk. 2410.

Blutmehl: Anw. zur Düngung 2746. Blutserum: Verh. gegen Milzbrand-

bacterien 2511. Boden (Ackerboden): Best. des Kohlensäuregehaltes in Florenz 532; Fixation des Stickstoffs 2350; Umwandl. von Nitraten in organische Stickstoffverbb. 2852; reinigende Wirk. auf Wasser 2523; Nachw. von Salpetersäure 2534; Anal. 2593 f.; Anal. des Territoriums von Washington 2735 f.; von Virginia, Prüf. auf Titansäuregehalt, Wasserleitung, Wassercapacität, Durchlüftbarkeit, Ursprung des Kohlensäuregases 2736; Entwickelung von Pflanzen in sterilisirtem 2736 f.; Absorptionskraft bei der Bild. natürlicher Soda, Absorption von Ammoniak, von Kali, von Phosphorsäure, von Stickstoff 2738; Versuche über die Drainage, Vork. von Mikroorganismen in verschiedenen Schichten 2739; Bild. der Nitrate 2740 f.; Nichtvork. von Nitraten in Waldböden und Torfmooren 2741; Erschöpfung in Australien 2742; Unters. in Algerien 2744; Unters. von Proben der Žuckerrohrfelder von Pamayoa, Guatemala 2780 f.

Bolivia: Petrographie der Anden 544; Alkaloïdgehalt dort vorkommender Chinarinden 2372.

Bombe, calorimetrische: Anw. zur Elementaranal. 2561.

Bombyz Mori: Gehalt an Glycogen 2437.

Bor: Unters. der Valenz 83 f.; Verh. gegen Kohlensäure 84; Verbrennung in trockenem Sauerstoff; Occlusion von Wasserstoff 465; Darst. der amorphen Modification durch Elektrolyse, Darst. kleiner Mengen (Vorlesungsversuch) 537; Stellung im periodischen System 537 f.

Borax: Axendispersion 1; Fabrikation aus Boronatrocalcit 2685.

Bordeaux: Anal. von dort stammender Weine 2791.

Bordeauxschlamm siehe Poltiglia bordelse.

Borneol: Verbrennungswärme verschie-

dener Sorten 331; Unters., Const. 885; Verh. gegen Furfurol Schwefelsäure 1526; Gewg. aus Campher, Bildungsgleichung 2714.

Bornylamin: Verh. im Vergleich mit Tetrahydro -  $\beta$  - naphtylamin, Const.

1061 f.

Bornylchlorid: Unters., Const. 885. Boronatrocalcit: Verarbeitung auf Borax

2685.

Boroxychlorid: Unters. 83 f.; Nicht-

existenz von BOCla 84.

Borsaure: Unters. des daraus dargestellten Bors auf Wasserstoffgehalt 84; Verhältniss der Dampsspannungserniedrigung zum Molekulargewicht 186; Best. der Affinitätsgröße 210; Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534; Avidität, Einw. mehratomiger Alkohole auf die Reaction mit Natriumdicarbonatlösungen 538; Verh. gegen Alkalicarbonat-und-dicarbonatlösungen 538; Vork. in der Rübenasche 2369; Wirk. auf Bacillen 2476; Anw. von Tropäolin, von Orange Poirrier zur Trennung und Best. 2543; Best. in Gemischen von Boraten und freier Säure 2543 f.; Nachw. im Weine 2605; Anw. als Conservirungsmittel 2773; natürliches Vork. in Weinen 2796; Wirk. gegen die Peronospora des Weinstocks 2799.

Borsäureanhydrid: Darst., versuchte Umwandl. in Boroxychlorid 83.

Bors. Aluminium: Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534.

Bors. Baryum: Verh. gegen Schwefelwasserstoff 538.

Bors. Eisen: Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534.

Bors. Natrium: Verh. der Lösung gegen Kohlenoxyd 538.

Bors. Salze: Best. der Säure in Gemischen mit freier Borsäure 2543 f. Borwasserstoff: Unters. über das Vorhandensein 84.

Bosnien: Unters. von dort stammender Moste, Weiß- und Rothweine 2793 f. Botrytis cinerea: Wirk. bei der Edelfäule der Trauben 2790.

Bottnischer Meerbusen: Anal. von Meerwasser 2671 f.

Bouquets, künstliche: Giftigkeit 2807. Branntwein: Best. der darin enthaltenen Basen 2568; Prüf. auf Fuselöl 2607; Best. der Fuselöle 2806; Fuselgehalt (Grenzzahl) 2806 f.; Untersuchungsmethoden 2811.

Jahreeber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Brasilin: Unters. von Derivaten, Verh. gegen Brom 2302; Oxydation 2303.

Brasilintetramethyläther siehe Tetramethylbrasilin.

Brasilintrimethyläther siehe Trimethylbrasilin.

Brassica nigra: Gehalt des ätherischen Oeles an Schwefelkohlenstoff 2387.

Brassidinsäure: Oxydation 1931.

Brauerei: Fortschritte im Betriebe 2812 ff.; Unters. der Luft 2533; Ånw. flüssiger Kohlensäure 2814; Erzeugung. Verwendung von Kälte für Brauzwecke, Anw. des Polarimeters 2816; siehe Bier.

Braunit: wahrscheinliche Bild. beim Zusammenschmelzen von Mangansuperoxyd mit Kryolith 562; Verh. beim Erhitzen 593.

Braunkohle: Unters. siebenbürgenscher, bosnischer, von Asche aus Trifail 2832.

Braunkohlenparaffin: Anw. zur Darst. höherer Normalparaffine 791.

Braunschweig: Zerstörung von Fallröhren aus Zinkblech am Residenzschlosse durch Meteorwasser 2628. Braunstein siehe Manganhyperoxyd.

Brauwasser: Unters. auf Mikroorganismen 2523.

Brayera anthelminthica (Kusso): Unters. der Bestandth. 2376.

Brechung (des Lichtes): Brechungsexponenten trüber Medien (alkoholischer, mit Wasser versetzter Harzlösungen) 423 f.; Brechungsexponenten von Metallen (Silber, Platin, Gold, Kupfer, Eisen, Nickel, Wismuth) 424 f.; Beziehungen zwischen Brechungsexponenten und Leitungsvermögen der Metalle für Elektricität und Wärme 425 f.; Brechungsver-mögen der Gase im Vergleich mit ihrer Zusammendrückbarkeit 426; Brechung von Alaunen, von Eis und Wasser 427; Einfluß des Druckes auf den Brechungsexponenten des Wassers, Theorie der Volum - und Refractionsäquivalente 428; Refractionsvermögen der Flüssigkeiten zwischen sehr entfernten Temperaturgrenzen 428 ff.; Molekularrefraction organischer Verbb., Refractionsäquivalente 431 f.; Doppelbrechung und Dispersion, diëlektrische Doppelbrechung 432; Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle, Lichtreflexion

am Antimonglanz, Doppelbrechung gespannten Glases 433.

Brechweinstein siehe weins. Antimonyl-Kalium.

Brennereien: Unters. über die Heferassen 2808.

Brennmaterialien: Best. des Heizwerthes fester und flüssiger 2829 f., 2830; Berechnung des Heizwerthes 2830.

Brenzcatechin: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von o-Phenylencarbamat 758; Verh. gegen Chlor 1447 ff., gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Verh. mit Phtalsäureanhydrid gegen Schwefelsäure 1624; Bild. aus Glykuronsäure 1868; Oxydation im Organismus 2425; Vork. in Rohzuckermutterlaugen 2783; Bild. im Bohzucker 2787.

Brenzcatechindimethyläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid 763 f.

Brenzschleimsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Bild. aus Zuckerlactonsäure 1870; Bild. aus saurem zuckers. Kalium 1871.

Brenztraubenaldehydosazon: Darst., Eig. 1254.

Brenztraubenaldehydrazon (Benzolazoaceton): Darst., Derivate 1251 ff.; Verh. gegen Phenylhydrazin 1254; vortheilhafteste Darst. 1256.

Brenztraubensäure: Verh. gegen Chlor, gegen Phosphorpentachlorid 1709; versuchte Darst. aus Isodibrombernsteinsäure 1807; Verh. gegen Salicylaklehyd und Anilin 2094, gegen Cuminol und Anilin, gegen presp. ο-Anisidin und Benzaldehyd 2095, gegen Formaldehyd resp. Methylal und Anilin 2097, gegen Benzaldehyd und α-resp. β-Naphtylamin 2097 f., gegen Phosphorwasserstoff 2219.

Brenztraubensäure - Phenylhydrazid: Identität mit Benzolazopropionsäure 1250.

Brenztraubenthioglycolsäure: Darst, Eig. 1730 f.

Brenzweinauilsäure: Const. 2048; Identität mit Dihydropyranilpyroïnsäure

Brenzwein-p-bromanil: Darst., Eig. 2049.
Brenzwein - p - bromanilsäure: Bild.,
Darst., Unters., Verh. gegen Phosphorpentachlorid 2049.

Brenzweindibromanilsäure: Darst. 2050. Brenzweinsäure: sp. W. 314; Verbrennungswärme 331; Verh. gegen p-Toluidin 1842. Brenzweinsäure-Aethyläther: versuchte Ueberführung in Dimethylsuccinylobernsteinsäureäther 1845.

Brenzweinsäureanhydrid: Ueberführung in Brenzweinanilsäure 2048; Verh. gegen [1, 4] - Monobromanilin 2049, gegen [1, 2, 4] - Dibrom -, gegen Tribromanilin 2050.

Brenzweinsäureanil: Const. 2048; Identität mit Dihydropyranilpyroinlacton 2048 f.

Brillantgelb: Bild. 2717; Darst. 2881. Brocatfarben: Darst. 2657 f.

Brochantit: Vork. in Utah, Krystallf. 625.

Brom: Verh. gegen Ammoniaksalze (Zersetzungsgeschwindigkeit) 71 f.; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 123; Einw. auf den Siedep. beim Eintritt in eine Verb. 306; Best. der Lösungswärme 321; Einw. auf die elektromotorische Kraft eines galvanischen Elementes 854; Kinw. auf aromatische Kohlenwasserstoffe im Sonnenspectrum 449; Verh. gegen Mercurinitrat (Bild. von Quecksilberbromid) 653, gegen glühenden Platindraht 660, gegen Ferricyankalium, Bild. der Verb. Fe<sub>3</sub>Cy<sub>8</sub> . 4 H<sub>2</sub>O, Eig. 714; Wirk. auf Hefe 2489; Best. im Seewasser 2525; maßanalytische Best. in Gemischen 2527; Trennung von Chlor und Jod, toxicologischer Nachw. 2528; Statistik der Production in den Vereinigten Staaten 2674; Anw. als Desinfectionsmittel 2771.

Bromaluminium: Gewg. aus eisenhaltigem Material 2632 f.

Bromammonium: Unters. 505.

Bromanil: Verh. gegen Hydroxylamin

p-Bromanilindisilicotetrafluorid: Darst., Eig. 1113.

Bromanilsäure: Verh. gegen Brom 1869 f.

Bromanilsäurebromid: Darst., Eig., Verh. 1666 f.; Verh. gegen Brom, gegen Schwefelsäure 1669 Anm.

Bromanils. Kalium: Verh. gegen Brom 1666 f.

Bromcadmium (Bromid): Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; Molekulargewicht 125; Best. der Bildungswärme 324; Verh. gegen Calciumcarbonat 615 f.

Bromcalcium: Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322. Bromeisen (Bromid): Wirk. auf die Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; Einw. auf Jodwasserstoff (chem. Dynamik) 53.

Bromeisen (Bromür): Beschleunigung der Beaction swischen Bromsäure und Jodwasserstoff 50 f.

Bromgelatinebilder: Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2905.

Bromgold (Auroauribromid): Unters. über die Bild. 659.

Bromgold (Goldtribromid): Bild. 659.

Bromgold-Kalium (Bromid): Eig. 109.
Bromide: Wirk. bei der Reaction zwi-

Bromide: Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; elektrolytische Leitfähigkeit 388f.

Bromkalium: Einflus auf die Verseifungsgeschwindigkeit von Essigäther 59; Wärmeausdehnung der wässerigen Lösung 238; Anw. der Lösung bei der Best. der Lösungswärme von Brom 321; Modus der Wirk. 2444; Anw. bei einer neuen Methode der chem. Anal. 2516.

Bromkohlenstoff: Dampfspannung 179. Bromkupfer (Bromid): Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51.

Bromkupfer (Bromür): Verh. gegen Anilin 1064.

Bromkupferammonium: Darst., Eig., Verh. 620.

Bromlithium: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194.

Brommangan (Bromür): Wirk. bei der Besction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; Verh. beim Erhitzen 592.

Bromnatrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Wärmeausdehnung der wässerigen Lösung 238.

Bromoform: Bild. aus Jodoform 928. Bromphendioxypiazin: Erklärung der Nomenclatur 680.

Brompikrin: Bild. aus Nitranilsäure 1670.

Bromquecksilber (Bromid): Best. der Bildungswärme 324; Darst. aus Mercurinitrat und Brom, Eig. 653.

Bromsäure: Verh. gegen Jodwasserstoff (cham. Dynamik) 46; Verh. gegen Jodwasserstoff, Reactionsbeschleunigung durch Chromsäure und Eisensalse 49; Verh. gegen Jodwasserstoff (beschleunigende resp. verzögernde Wirk. indifferenter Salse), Unters.

51 f.; Beschleunigung der Reaction durch Säuren 55; Verh. gegen Jodwasserstoff (Reactionsgeschwindigkeit) 56 f.

Broms. Quecksilberammonium (Mercuriammoniumbromat): Bild. 652.

Bromsilber: Verhältnis zum Jodsilber für empfindliche Emulsionen zur Photographie 2903.

Bromsilbergelatinepapier: Erzielung eines bräunlichen Farbentones auf den Copien 2905.

Bromsilicium (Tetrabromid): Verh. gegen Allyl- und Phenylthiocarbamid 2197 f., gegen Diphenylthiocarbamid 2198.

Bromwasserstoffhydrat: Vork. in Lösung 183.

Bromwasserstoffsäure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Beschleunigung der Reaction zwischen Chromsäure und Jodwasserstoff 49; beschleunigende Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Verh. gegen Phosphorpentoxyd 468, gegen Quecksilber 469, gegen glühenden Platindraht 660.

Bromwasserstoffs. Anilin: Verh. gegen Kupferbromür 1064.

Bromwasserstoffs. Anilin - Bromkupfer (Bromür): Darst., Eig. 1064.

Bromwasserstoffs. Arecolin: Darst., Eig. 2239.

Bromwasserstoffs. py1-Chinolyl-β-monobrompropionsäure: Darst., Eig., Verh. 1632; Verh. gegen Alkalicarbonate 1633; Verh. gegen Ammoniak 1634.

Bromwasserstoffs. Cinchonibin: Darst., Eig. 2287.

Bromwasserstoffs. Cinchonigin: Darst., Eig. 2286.

Bromwasserstoffs. Cineol: Anw. zum Nachweis des Cineols 897.

Bromwasserstoffs. Dibrompropylamylamin: Darst., Eig. 988 f.

Bromwasserstoffs.Dibrompropylisoamylamin: Darst., Eig., Verh. 988.

Bromwasserstoffs. Dimethylphenylbetain: Krystallf. 2026.

Bromwasserstoffs. α-Furfuräthanpiperidin: Darst., Eig. 1040.

Bromwasserstoffs. Glycidäther: Identität mit Allentetrabromid 806.

Bromwasserstoffs. Glycosamin: Krystallf. 684, 2307.

Bromwasserstoffs. Glyoxalisobutylin: Darst., Eig. 1009.

Bromwasserstoffs. Hyoscyamin: Darst. 2241.

Bromwasserstoffs. Isobutyldibrompropylamin: Darst. aus Isobutylallylamin, Eig., Verh., Bild. eines isomeren aus Butylbromallylamin, Eig. 988.

Bromwasserstoffs. Isobutyllupetidin, symmetrisches: Darst., Eig. 1032.

Bromwasserstoffs. \$\beta\$-Monobromathylamin: Darst. aus Bromathylphtalimid, Eig., Verh. gegen Silbercarbonat 980; Bild. aus Vinylamin 985.

Bromwasserstoffs. Monobromdimethylnaphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1154.

Bromwasserstoffs. Monobromkyanpropin: Bild., Verh. gegen Ammoniak (Bild. von Monobromkyanpropin) 743.

Bromwasserstoffs. β-Monobrompropylamin: Bild. aus Bromwasserstoff und Allylaminbromhydrat 983.

Bromwasserstoffs. γ - Monobrompropylamin: Darst. aus Brompropylphtalimid, Eig., Krystallf., Verh. gegen Kalilauge 983.

Bromwasserstoffs. Morphin: Darst. 2256. Bromwasserstoffs. β-Oxäthylamin: Bild. aus Bromäthylphtalimid durch Schwefelsäure, Eig. 980 f.

Bromwasserstoffs. o - Oxybenzyllepidin: Darst., Eig. 1195.

Bromwasserstoffs. p - Oxybenzyllepidin: Darst., Eig. 1194.

Bromwasserstoffs. a - Stilbazol: Darst., Eig. 1215.

Bromwasserstoffs. Terebenthen: optisches Verh. des aus Rechts- resp. Links-Terebenthen dargestellten 900. Bromwasserstoffs. Tetrahydro-β-naphtylamin: Darst., Eig. 1146.

Bromwasserstoffs. Trimethylpiperidin, symmetrisches: Darst., Eig. 1031.
Bromyttrium (Yttriumsesquibromid):

Darst., Eig. 569.

Bromzink: Elektrolyse 8; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376.

Bromzinn (Tetrabromid): Darst., Elektrolyse zur Atomgewichtsbest. von Zinn 108.

Brot: Unters. der Gährung 2460 f., 2461 f.; bacteriologisch-chem. Unters. über die beim Aufgehen des Teiges wirkenden Ursachen 2461 f.; Unters. von russischem 2823.

Bronzen: Darst. aus Aluminium 2654. Bronzepulver: Darst. 2657 f. Brucin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Reaction 2583; Anw. in der Bodenanal. 2593.

Brüssel: Unters. der Abfallwässer 2767. Brunnenwasser: Nachw. von Gaswasser, von Laugen versenkter Reinigungsmassen 2524; siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Bückingit: Vork. in Chile, Zus., Krystallf. 580.

Büffelbutter: Unters. 2419 f.

Büffelmilch: Unters. 2419 f.

Büretten: Absorptionsapparat, Meisflasche, Patenthahn, Ventil-, Flaschenbüretten 2617; Construction für heiße Flüssigkeiten, Ausflußspitze 2618.

Bukablätter: Unters., Gehalt an Diosphenol 2372.

Bunsenflamme: Grünfärbung durch Eisenchlorid 2548.

Buntpapier: Bereitung von seidenglänzendem 2855.

Butalanin: Bild. ans Spongin 2343. Butallylmethylcarbinoloxyd: Darst.,

Eig., Verh. 1431. Butallylmethylcarbinoloxydhydrat: Unters. der Derivate 1430 f.

Butan: Bild. aus Aethyljodid 953. Butandisulfosäure: Darst., Eig. der Natriumverb. 2120.

Butenyltricarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Aethylirung 1905 f.

Butenyltricarbons. Silber: Unters. 1694f. Butintetracarbonsäure: versuchte Darst. aus dem Butonhexacarbonsäureäther 1694

Butonhexacarbonsäure - Aethyläther: Verseifung in zwei geometrisch isomere Säuren 1694.

Butonylheptacarbonsäure - Aethyläther:
Darst., Eig., Ohlorderivat 1696;
Ueberführung in Octoïntesserakaidekacarbonsäureäther 1697.

Butter: Zus. 2419; Unters. von Büffelbutter 2420; Methode zur Anal. 2518; Prüf. 2595 f.; Untersch. von Naturund Kunstbutter, Anal., neues Verfahren zur Prüf. 2596; Best. von Fettsäuren, Nachw. von Verfälschungen, Natur- und Kunstbutter, Best. der flüchtigen Fettsäuren 2597; Zus. 2774 f.; Schmelzp., Zus. 2776 f.; Kritik verschiedener Untersuchungsmethoden 2777.

Buttermilch: Best. des Fettgehaltes 2595; Unters. der Fettmenge 2776. Buttersäure: Wirk. bei der Esterbild. aus Butyramid 40; Anw. bei der Best. des Reibungscöfficienten von Flüssigkeiten 203; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; elektrische Leitungsfähigkeit der alkoholischen Lösung 378; Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 383; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Bild. aus α-Chlorisocrotonsäure 1775.

n-Buttersäure-Aethyläther: Verh. gegen Oxaläther und Natriumäthylat 1707, gegen Natrium 1769 f., gegen Schwefelsäure 2569.

Buttersäure-Allyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Buttersäure-Benzyläther: Verh. gegen Natrium 2037.

Butters. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.

Butylacetanilid: Siedep. 1716.

Butylacetylen: Bild. aus Methylpropylacetylen durch Natrium 801.

Butylacetylencarbonsäure: Bild. aus Methylpropylacetylen, Verh. der Salze 801.

Butylacetylencarbons. Baryum: Eig. 801. Butylacetylencarbons. Calcium: Eig. 801. Butylacetylencarbons. Silber: Eig. 801. Butylalkohol (tertiärer): Verh. beim Erhitzen mit Acetamid 41; Verh.

Erhitzen mit Acetamid 41; Verh. gegen Essigsäure Methyläther und Natriumbutylat 1691.
Butylallylmethylpinakon: Unters. 1483.

Butylamin: Unters. des im Leberthran vorkommenden, Wirk. auf Thiere 997.

Butylanilin: Siedep. 1716.

Butylbenzol, secundäres: Bild. durch Einw. von normalem Butylchlorid auf Benzol und Aluminiumchlorid, aus «-Phenylbromäthyl, Aethyljodid und Benzol 837; Verh. gegen Brom bei Lichtabschlufs 939, im Licht 940.

Butylbenzol, tertiäres (= viertes, Trimethylphenylmethan): Darst. aus Isobutylchlorid und Benzol in Gegenwart von Aluminiumchlorid, Eig. 836 f.; Bild. aus tertiärem Butylchlorid und Benzol 837; Verh. gegen Brom bei Lichtabschlufs und am Lichte 940.

Butylchloral: Anw. zur Darst. von Methylisoallylen 807.

Butylchlorid, normales: Einw. auf Benzol und Aluminiumchlorid (Bild. von secundärem Butylbenzol) 837.

Butylchlorid, tertiäres: Anw. zur Gewg. von tertiärem Butylbenzol 837.

Butylen: Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184.

Butylnitrite siehe die entsprechenden Salpetrigsäure-Butyläther.

Butyloxamid: Darst. aus Oxalbutylbutylin, Eig. 1009.

Butylpseudonitrol: Darst. aus Methyläthylketoxim 1339.

Butylsulfid: Krystallf. sich davon ableitender Platoverbindungen 1420 f.

Butyraldehyd (normaler): Verh. gegen das Einwirkungsproduct aus Acetessigäther und Ammoniak 1029; Condensation 1534.

Butyramid: Darst. 34; Verh. gegen Aethylalkohol 40.

Butyron (Dipropylketon): Darst. aus Butyrylchlorid, Eig. 1581.

Butyrophenon: Bild. aus Benzoylaceton und Jodäthyl 1594.

Butyrylameisensäure: wahrscheinliche Bild. aus Aethyloxalessigäther, Verh. gegen Phenylhydrazin 1707 f.

Butyrylchlorid: Umwandl. in Butyron (Dipropylketon) 1581.

n - Butyrylcyanesaigsäure - Aethyläther : Darst., Eig., Calcium - und Baryumderivat 1797.

Butyrylessigaldehydkupfer: Darst., Eig. 1523.

Butyrylessigaldehydnatrium: Darst. 1522.

Cacao: Unters. (mikroskopische) 2824.
Cacaobutter (Cacaofett): Prüf. auf Sesamöl 2591; Unters. der Bestandth.
2846 f.

Cadaverin: Erzeugung von Eiter, Zerstörbarkeit durch Jodoform 2448.

Cadmium: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Dichte, chemische Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156; Dampfspannungserniedrigung der Haloïdsalzlösungen im Verhältnifs zum Molekulargewicht 186; sp. W. 313; Unters. des Spectrums 436; Legirung mit Zinn und Wismuth 2655.

Cadmiumoxybromid: Bild. bei der Einw. von Calciumcarbonat auf Bromcadmium 616.

Cadmiumoxychlorid: Bild. bei der Einw. von Calciumcarbonat auf Chlorcadmium 615 f. Cäsium: Vork. in der Rübenasche 2369. Caffein: Beziehungen zum Trimethylhydroxyxanthin in der Zus. 785; anscheinende Identität mit Methyltheophyllin 788; Verh. gegen Jodwasserstoffsäure 2297 f., gegen Jodäthyl, gegen Phenylhydrazin 2298; diuretische Wirk. 2449.

Caffeïnäthyljodid: Darst., Eig. 2298. Caffeïnäthylperjodid: Darst., Eig. 2298. Cajeputől: Anw. zur Gewg. von Cineolsäure 897; Unters. der Bestandth., sp. G. 2390.

Cajeputol: Vork. im Cajeputöl, im ätherischen Oele von Eucalyptus amygdalina 2390.

Calamagrostis: Vork. von Graminin 2325.

Calcium: Scheid. von Baryum und Strontium 2546; Legirung mit Zink 2655.

Calciumacetylcyanessigsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1796.

Calcium - n - butyrylcyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1797.

Calciumhydroxyd (Calciumoxydhydrat): Einflus der Temperatur auf die Zus. und Lösl. 265; Unters. über die Lösl. 267; Vork. von Krystallen im Cement, Krystallf. 551; Condensationsmittel für Formaldehyd 1515; Best. neben Calciumcarbonat 2546.

Calciumisobutyrylcyanessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1797.

Calcium - Ketipinsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1875.

Calciumnitrocamphrat: Darst., Eig., Verh. 1637.

Calciumoxalessigsäure - Aethyläther:

Darst., Eig. 1698. Calciumoxyd: Unters. der Fluorescenzerscheinungen 599; Fluorescenz in Verb. mit Mangan 600; Fluorescenz

in Verb. mit Chrom 600 f.; Best. in den Pflanzen und in der Ackererde 2354; siehe auch Aetzkalk.

Calciumpropionylcyanessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1797.

Californien: Gewg. von Magnesia 2691. Calkophyllit: Vork. in Utah, Krystallf. 624.

Calmusöl: Unters. 881.

Calorimeter: calorimetrische Messungen 311; Dampfealorimeter zur Best. der sp. W. der Gase bei constantem Volumen 311; Best. der sp. W. (Wasserwerth) 312; Anw. von Petroleum zur Best. der Aenderung der sp. W. mit der Temperatur beim Quecksilber 314; Best. zum Heiswerth der Steinkohlen 328; Anw. zur Unters. an Säugethieren 2394.

Camelia japonica: Oelgehalt des Samens 2382.

Camphen: Unters. 880; Unters., Formel für das active und inactive 883, 885; Unters. 887; Verh. gegen Nitrosylchlorid 889.

Camphenäther: Eig. 905.

Camphene: Verh. im Vergleich mit den Terpenen 899.

Campher: Molekulargewichtsbest. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116; Verbrennungswärmen verschiedener Sorten 331; Unters. über die Substitution des Wasserstoffes, Const. 688; Unters., Const. 885; Const. 1662; Verh. von Japancampher gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Beziehungen des löslichen Camphers zum Thymol 2386; Ueberführung in Borneol 2714 f.

Campheranilin: Wirk. 2447. Campherbasen: Const. 1081 f.

Campherbaum: hygienische Bedeutung 2386.

Campheröl (ätherisches): Unters. der freiwilligen Oxydation 2385.

Campheroxim: Molekulargröße 1338. Camphersäure: Krystallf. einer isomeren Verb. 1635; Unters. von Salzen, Schmelzp. 2036.

Camphersäure, linksdrehende: Verbrennungswärme 331.

Camphersäure, rechtsdrehende: Verbrennungswärme 331; Unters. des Drehungsvermögens 448 f.

Camphersäureanhydrid: Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Anilin 1936. Camphers. Aluminium: Darst., Eig. 2036.

Camphers. Chromoxyd: Darst., Eig. 2036.

Camphers. Eisenoxyd: Darst., Eig. 2086. Camphers. Mangan: Darst., Eig. 2086. Camphers. Nickel: Darst., Eig. 2036. Camphers. Quecksilberoxyd: Darst., Eig.

2036.

Camphers. Salze: Unters. des Drehungsvermögens, Beziehung zum Molekulargewicht 449.

Camphers. Strontium: Unters. 2036. Camphoronsäure: Umwandl. in Oxycamphoronsäuren 1641; Umwandl. in Anhydrooxycamphoronsäuren 1645.

Camphylamin: Const. 1062.

Canadin: fragliches Vork. in der Hydrastiswurzel 2276.

Canapuli: Anal. der Asche 2749.

Cancrinit: Bild. aus Kaolin und Natriumcarbonat, Verh. beim Zusammenkommen mit Perthit und Eläolith 541; Bild. aus Skapolith und Natriumcarbonat 542.

Cantharsäure: Verh. gegen Brom 955. Capillarattraction: Anw. für die chem. Anal. 2516.

Capillarimeter: Anw. zur Best. des Fuselöls 2609.

Capillarität: Einfluss auf die Dichtebest. 149.

Capillarröhren: Verh. bei chem. Reactionen 66.

Capronsäure: Anw. bei der Best. des Reibungscöfflicienten von Flüssigkeiten 203; Lösl. von Salzen 255; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Caprons. Baryum: Unters. der Lösl. 255.

Caprons. Calcium: Unters. der Lös. 255.

Caprons. Silber: Unters. der Lösl. 255. Capronsulfaldehyd, sulfonirter: Bild. aus Oxyhexandisulfosäure 1538; Bild. aus Methyläthylacroleïn, Verh. gegen Brom, Reduction, Const. 1539.

Capronsulfoaldehyd-Baryum: Darst. aus Oxyhexandisulfosäure 1538.

Caprylalkohol, secundärer: Bild. aus Ricinoleïnsäure 1921.

Caprylen: Bild. bei der Einw. von Ammoniak auf Capryljodid 974.

Capryliden: Verh. gegen alkoholisches Kali, Unters. 809 f.; Verh. gegen Natrium 816 f.

Capryljodid: Verh. gegen Ammoniak 974.

Capryloxim: Siedep. 1339.

Caprylsäure: Bild. aus Dioxystearinsäure 1912.

Caramel: Nachw. im Whisky 2607.

Carbäthoxylacetessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Natriumäthylat 1784; Bildungsgleichung 1785 Anm.

Carbamidosulfanils. Kalium: Darst., Eig. 2175.

Carbamindicyandiamid: Const. des Ammelins (Unters.) 735.

Carbaminsäure - Aethylenäther: Bild. aus Harnstoffchlorid und Aethylenalkohol, Eig. 757.

Carbaminsaure - Chlorathyläther: Bild.

aus Aethylenchlorhydrin und Harnstoffchlorid, Eig. 757.

Carbaminsäurechlorid siehe Harnstoffchlorid.

Carbaminsäure-Glycerinäther: Bild. aus Harnstoffchlorid und Glycerin, Eig. 757.

Carbaminsäure - Methyläther : Bild. aus Methylalkohol und Harnstoffchlorid, Eig. 756.

Carbaminsäure - a - Naphtyläther: Bild. aus Harnstoffehlorid und a - Naphtol, Eig. 758.

Carbaminsäure -  $\beta$  - Naphtyläther: Bild. aus Harnstoffehlorid und  $\beta$  - Naphtol, Eig. 758.

Carbaminsaure-Phenyläther: Bild. aus Harnstoffchlorid und Phenol, Big. 757.

Carbaminsäure-m-Phenylen: Bild aus Harnstoffchlorid und Resorcin, Eig. 758.

Carbaminsäure-o-Phenylen: Bild. aus Harnstoffchlorid und Brenzcatechin, Eig. 758.

Carbaminsäure - p - Phenylen: Bild. aus Harnstoffchlorid und Hydrochinon, Eig. 758.

Carbaminsäure - Pyrogallol: Bild. aus Harnstoffchlorid und Pyrogallol, Eig. 758.

Carbamins. Ammonium: Anw. zur Gewg. von Säureamiden 510 ff.; Einw. auf Phosphoroxychlorid 511; Einw. auf Thionylchlorid, Sulfurylchlorid, Pyrosulfurylchlorid und Schwefelsäuremonochlorhydrin (Bild. von Ammoniumimidosulfonat) 514 ff.

Carbamins. Guajacol: Bild. aus Harnstoffchlorid und Guajacol, Eig. 758.

Carbanilamidonaphtol: Bild. aus Thiocarbamidonaphtol resp. Benzolazoβ-naphtol, Eig., Verh. 1485.

 Carbanilid: Bild. aus Anilbernsteinsäure resp. β-Anilpropionsäure 2043.
 Carbanilsäure-Methyläther: Verh. beim

Erhitzen mit Kalk 2153.

Carbazol: Reactionen mit einem Fichtenspan, mit Isatin und Schwefelsäure, mit Benzochinon, mit Pikrinsäure 1010; Bild. aus Strychnin 2290.

Carbidkohle: Vork. im Eisen 2635.

Carbine: Unters. 2073.

Carbine, basische: Unters. 2073.

Carbine, saure (Carbinsäuren): Unters. 2073.

Carbinfarbstoffe: Unters. 2073.

Carbinsäure (Carbine, saure): Unters. Carbonyltetrachloramidophenol: Darst.,

Carbodianisylimid: Bild. aus Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl 771.

Carbodiimide, aromatische: Verh. gegen Phenylhydrazin 1227 ff.

a - Carbodinaphtylimid: Bild. α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure-Methyläther 1159.

Carbodinicotinsäure: Identität mit der aus Parvolin erhaltenen Pyridintri-

carbonsăure 1027.

Carbodiphenylimid: Verh. gegen Phe-

nylbydrazin 1227.

Carbodi-p-tolylimid: Verh. gegen Phenylhydrazin 1227 f., gegen Phenylhydrazoncarboditolylamin, gegen Phenylhydrazoncarbodiphenylamin 1228. Carbo - Dynamit: Eig. 2720 f.; Zus. 2723.

Carbolsäure siehe Phenol.

Carbolsäure, rohe: Prüf. 2571.

Carbols. Chinin: Wirk. auf die Färbung des **Harns** 2425.

Carbomethoxylsulfanilsäure (Sulfocarbanilsäure-Methyläther): Bild. 2153.

Carbonbenzoësäure - Aethyläther: Bild. aus Chlorkohlensäure-Aethyläther und benzoës. Natrium, Zers. 1692.

Carbonyläthylamidophenol: Verh. gegen Chlor 1450.

Carbonyl-o-amidophenol: Verh. gegen Chlor 1450 ff.

Carbonylbromamidophenol: Darst., Eig., Verh. gegen Chlor 1453.

Carbonylbromphenolchlorimid: Darst., Eig., Verh. 1453.

Carbonylchloramidophenol: Darst., Eig., Verh., Silbersalz 1450; Verh. gegen Chlor 1451.

Carbonylchlorphenolchlorimid: 1450; Darst., Eig., Verh. gegen Hitze 1451.

Carbonyldibromamidophenol: Darst., Eig., Verh. gegen Chlor 1453.

Carbonyldibromphenolchlorimid: Darst., Eig., Verh. 1453.

Carbonyldichloramidophenol: Darst., Eig. 1451.

a-Carbonyldichloramidophenol: Darst., Eig., Verh. gegen Chlor 1451 f.

β-Carbonyldichloramidophenol: Darst., Eig., Verh. gegen Chlor 1452.

a - Carbonyldichlorphenolchlorimid : Darst., Eig. 1452.

β - Carbonyldichlorphenolchlorimid: Darst., Eig. 1452.

Carbonylphenolchlorimid: Bild. 1450.

Eig., Verh. gegen Chlor 1452 f.

Carbonyltetrachlorphenolchlorimid: Darst., Eig. 1453.

Carbonyltrichloramidophenol: Darst., Eig., Verh. 1450 f.; Verh. gegen Chlor 1452.

Carbonyltrichlorphenolchlorimid:

Darst., Eig., Verh. 1452. Carbopyrrols. Natrium: Verh. gegen Jodmethyl 1010 f.

Carbostyril: Verh. gegen Phosphorpentasulfid 1189; Const. der Natriumverb. 1789.

β-Carbostyrilcarbonsäure: Bild. aus o-Nitrobenzolmalonsäure, Const. 2015 f.

Carboxäthyl - β - amidocrotonsäure-Aethyläther: Darst., Verh., Eig. 749 í.: Darst. aus Chlorkohlensäureäther und Paraamidoacetessigäther 751; Bild. aus Uramidocrotonsäureäther 752.

o - Carboxyphenylglyoxylsäure: aus α-Naphtol, Eig., Verh. 1476 f.

o - Carboxyphenylglyoxyls. Darst., Eig. 1476 f.

Carboxytetrinsäure-Aethyläther, saurer: Darst., Eig. 1846.

Carex: Anal. einer schmalblätterigen Art ("Gerba") 2757.

Carissa Schimperi: Vork. von Ouabaïn in einer ihr ähnlichen Apocyne-2378.

Carnallit: Anw. zur Darst. von Salzsäuregas 454; Befreiung von Chlormagnesium 2681.

Carvacrol: Unters., Const. 885.

Carvacrylamin siehe Cymidin. Carvol: Unters., Const. 885.

Carvoxim: Bild. aus Limonen-Nitrosochlorid 890; Bild. eines isomeren aus Dipentennitrosochlorid 892.

Carvoxim, inactives (Isonitrosodipenten): Bild. aus Rechts- und Links-Carvoxim 894; Molekulargröße 895.

Carvoxim, linksdrehendes: optisches

Verh., Umwandl. in Nitrosodipenten durch Vermischen mit Rechts - Carvoxim 894.

Carvoxim, rechtsdrehendes: optisches Verh., Umwandl. in Nitrosodipenten durch Vermischen mit Links - Carvoxim 894; Molekulargröße 895.

Cascara sagrada: Unters. der Rinde 2372; therapeutische Anw. 2453.

Cascarillaol: Unters., Verh. 879; Unters. 881.

Casein: Umwandl. in Furfurol 1530: Unters. im Kefir 2421; Verh. gegen Bacterium lactis aërogenes (Escherlich) 2507 f.; Best., Scheid. von Lactalbumin 2586; Verh. zu den in der Milch vorkommenden Salzen 2774. Cassave: Gewg., Anw. 2821.

Cassia Tora: Unters. der Samen 2372. Castoröl: Dichte, Brechungsindex 2846. Catalpa bignonioïdes: Gehalt an Catalpin 2357.

Catalpin: Vork. in Catalpa bignonioïdes 2357.

Catechu: Anal. 2356.

Cathartinsäure: Vork. in Rhamnus Wightii 2380.

Cedernöl: Unters. 881.

Cedratöl: Identität des daraus gewonnenen Kohlenwasserstoffes mit Citren (Limonen) 878.

Cedriret: Bild. aus Dimethylpyrogallol 2328.

Cellulose: Darst. aus Kiefern- und Fichtenholz, Unters., Gehalt an Holzgummi, Unters. der aus isländischem wund irländischem Moos, aus Pilzen gewonnenen 2326 f.; eiweißsparende (?) Wirk. bei der Ernährung 2400 f., 2401; Elementaranal. mittelst Chromsäure 2561; Darst. aus Holzschliff 2855.

Cement: Vork. von krystallinischem Calciumhydrat 551; Umwandl. von rasch bindendem in langsam bindenden 2732; Anw. von Portland-, von Romancement 2734; Darst., Anw. 2735.

Cephaëlis tomentosa: wahrscheinlicher Gehalt an Emetin 2372.

Cer (Cerium): Unters. über das Vorhandensein auf der Sonne 435; Verb. mit Phosphorsäure 567; Verb. des Nitrats mit Chinolinnitrat 1177.

Ceramium rubrum: Gehalt an Phykoerythrin 2363.

Cerdioxydhydrat: Unters. über die Polymerisation 459; Verh. gegen Unterschwefelsäure 481.

Cerealin: Vork. im Mehl resp. in ungekeimten Cerealienfrüchten 2461; Wirk. auf Stärke 2462.

Ceresin: Best. in den Fetten und Wachsarten 2598.

Cerium siehe Cer.

Ceroxyduloxyd: Verh. gegen Kaliummeta-, -pyro- und -orthophosphat und Natriummeta-, -pyro- und orthophosphat 567.

Cerussit: Bild. aus Bleiessig und Kohlensäure 626. Cetylalkohol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Allophansäure-Cetyläther 757.

Cetylphenol siehe Hexadecylphenol.

Ceylon: Thee-Industrie 2824. Charta sinapis siehe Senfpapier.

Chavicol: Vork. in den Betelblättern

Cheddarkäse: Unters. 2775. Chekenbitter: Vork., Eig. 2378. Chekenitin: Vork., Eig. 2378.

Chekenon: Vork., Eig. 2378. Chekensäure: Vork., Eig. 2378.

Chelerythrin: Zus. 2279.

Chelidoninäthylchlorid : Darst., Eig. 2279. Chelidoninäthylchlorid - Chlorgold :

Darst., Eig. 2279.

Chelidoninathylchlorid - Chlorplatin:

Darst., Eig. 2279.

Chelidoninäthyljodid: Darst., Eig. 2279. Chelidonium majus: Gehalt an Alka-

loïden 2280. Chemie: Beziehungen des Staates zu derselben, Anw. als Bildungsmittel 3; Grundlagen 8 f.; theoretische Grundzüge 4; chem. Energie im Verhältnifs zu elektrischer Polarität 8; Wirkungssphäre der chem. Verwandtschaft 10; Zustandsänderungen von Systemen, Unters. über das chem. Gleichgewicht in Lösungen, chem. Gleichgewicht 27; Unters. des chem. Gleichgewichts für die Verb. von Amylen mit Essigsäure, Mono-, Diund Trichloressigsäure 30 f.; allmähliche chem. Aenderung von chlors. Salz 70; chem. Ausdehnung von geschmolzenen Metallen 155 f.; Chemismus der Verbrennung 332; chem. Theorie des galvanischen Elementes 349 ff.; Beziehungen zwischen chem. und elektrischer Energie 357; Einw. eines Magnetfeldes auf chem. Vorgänge 422; Vulkanchemie der Gesteine der Euganeïschen Hügel, des Monte Amiata, der Insel Pantellaria, des Vulkans Vulsinii 458.

Chemiluminescenz: Unters. bei der Oxydation von Pyrogallussäure 445. Chenochols. Natrium: Wirk. 2450.

Chicago: Oxydation der Abfallwässer 2769.

Chilisalpeter: Werthbest. 2532; Düngungsversuche 2743; Werth des Stickstoffs für die Düngung 2744.

Chinaalkaloïde: Best. des Schmelzp., des spec. Drehungsvermögens, Tetrasulfatprobe 2583. Chinathonsaure: Unters. der aus Harn gewonnenen 2432.

Chinaldin: Verh. gegen Schwefel 1186; Darst. aus Methylketol 1385; Bild. aus py1-Chinolylacrylsäure 1633.

Chinaldinsäure: Bild. aus Oxypseudoflavenol 1166.

Chinaldylcarbonsäure-Aethyläther (Chinaldyläthylcarbonat): Darst., Eig., Verh. 1204.

China morada (Pogonopus febrifagus): Unters. der Rinde 2373.

p-Chinanisol: Reduction 2700.

Chinarinden: Unters. 2372; colorimetrische Werthbest. 2517.

Chinhydronester: Bild. bei der Einw. von Anthrachinon, Naphtochinon, Benzochinon auf Aldehyde unter Einfluß des Sonnenlichts 710.

Chinidin: Nachw. und Best. im Chinin 2584.

Chinin: Unters. der kieselfluorwasserstoffs. und der Siliciumfluorid-Verb. 2282; Wirk. auf den Stoffwechsel 2448; colorimetrische Best. in Chinarinden 2517; Unters. der Prüfungsmethoden, Prüf. des Chlorhydrats und Sulfats 2583 f.; Best. 2584.

Chininnitrocamphrat: Darst., Eig., Verh. 1638.

Chininphenol (carbols. Chinin): Wirk. auf die Harnfärbung 2425.

Chinizarin: Scheid. von Chinizarinmonoäthyläther 1622; Unters. 1624 Aum.

Chinizarinbaryum: Verh. 1622.

Chinizarindiäthyläther: Darst., Eig. 1622.

Chinizarinmonoäthyläther: Darst., Eig. 1622.

Chinogene (1, 2, 5-Triketone): Bild. aus 1, 2-Diketonen 1576.

Chinolin: Verh. gegen schweflige Säure und Alloxan 1074; Reactionen, Verh. gegen o-Toluidin 1164; Verb. des Nitrats mit Ceriumnitrat 1177; Synthese mittelst Acetylaceton und Derivaten 1177 f.; Verh. gegen Schwefelsäure 1180, gegen Natriumhypobromit 1933.

Chinolinäthyl - m - sulfobetaïn: Darst., Eig. 2191.

p-Chinolinbenzcarbonsäure: Bild. aus Amido-p-phenylchinolin 1169.

Chinolinbenzylbetain: Krystallf. 2025. Chinolin-y-carbonsaure: Krystallf. 2025. Chinolinchinon: Darst. eines neuen, Eig., Verh., Salze 1672 f. Chinolinderivate: Darst. aus Isatinsaure 1180; Darst. schwefelhaltiger 1189 bis 1192; Bildungsweise aus Indolen 1385. β-Chinolinderivate: Const. 1180.

Chinolingelb: Eig. 1467.

Chinolinreihe: Unters. molekularer Umlagerungen 1178 f.

Chinolinsäure: Erk. der Basicität durch die elektrische Leitfähigkeit 84; Bild. aus Dithiooxychinolincarbonsäure 2027.

Chinolin-m-sulfamid: Darst., Eig. 2191. Chinolin - m - sulfochlorid: Darst., Eig. 2190.

Chinolin-ana-sulfosăure: Unters. 2189. Chinolin-m-sulfosăure: Unters., Salze, Derivate 2189 f.; Verh. gegen Brom 2191.

Chinolin-m-sulfos. Baryum: Darst., Rig. 2190.

Chinolin - m - sulfos. Blei: Darst., Rig.

Chinolin-m-sulfos. Calcium: Darst., Big.

Chinolin-m-sulfos. Kalium: Darst., Rig. 2190.

Chinolin-m-sulfos. Kupfer: Darst., Kig. 2190.

Chinolin-m-sulfos. Natrium: Darst., Kig. 2190.

Chinolin-m-sulfos. Silber: Darst., Eig. 2190.

Chinolin-o-sulfosaure: Verh. bei der Oxydation 2188; Darst. von Salzen, Verh. gegen Brom 2191 f.

Chinolin - o - sulfos. Blei: Darst., Eig. 2191.

Chinolin-o-sulfos. Kalium: Darst., Eig. 2191.

Chinolin-o-sulfos. Kupfer: Darst., Eig. 2191.

Chinolin-o-sulfos. Natrium: Darst., Eig. 2191.

Chinolylacrylsäure: Darst., Eig., Verh. gegen Bromwasserstoff, Verh. der Salze gegen Bromwasserstoff 1631 f.

py1-Chinolyläthylen: Darst. aus py1-Chinolyl · β - oxypropionsäurelacton, Eig., Salze 1633.

py1-Chinolyl-β-lactamid: Darst., Big. 1634.

py1 - Chinolyl-β-monobrompropions. Natrium: Darst., Umwandi. in das Lacton der py1 - Chinolyl - β - oxypropionsäure 1632.

py1-Chinolyl-β-oxypropionsäure: Bild. 1633; Darst., Eig., Verh., Salze 1634 f. py1-Chinolyl-β-oxypropionsäurelacton: Darst., Eig., Verh., Salze 1632 f.

py1-Chinolyl-β-oxypropionsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1635.

py1 - Chinolyl-β-oxypropions. Natrium:Bild. 1632; Darst., Eig. 1634.

py1 - Chinolyl - β - oxypropions. Silber: Darst., Eig. 1894.

Chinometrie: colorimetrische Best. von Chinin in Chinarinden 2517.

Chinon siehe Benzochinon.

Chinonanilid: Beziehung zum Azophenin 1096; Verh. gegen Anilin 1098. Chinonchlorimid: verbesserte Darst. 1661.

Chinonchlorimidsulfosaure: versuchte Darst., Verh. gegen Dimethylanilin 1660.

Chinondianilid: Darst. aus Azophenin 1099.

Chinondichlorimid: Verh. gegen  $\beta$ -Naphtylamin 1326 f.

Chinondioxim: Darst. aus Nitrosophenol, Eig., Verh., Derivate 1340 f.

Chinone: Bild. aus 1, 2-Diketonen resp. 1, 2, 5-Triketonen 1576; Verh. halogensubstituirter gegen Alkalinitrite 1645 ff.

Chinonhydrodicarbonsäure (Dioxyterephtalsäure): Const. 1789, 1791.

Chinonhydrodicarbonsäure-Aethyläther (Chinondihydrodicarbonsäure-Aethyläther): Verh. gegen Phenylcyanat, Const. 702; Bild. aus Dibrom., aus Monochlorbrom., aus Monochlordibromacetessigäther 1794; Unters. 2035.

Chinonimid: hypothetische Const. 1329. Chinonphenylimid: Darst., Eig., Verh. 1657; Verh. gegen Anilin 1658.

Chinon-p-tolylimid: Darst., Eig., Verh. 1657 f.

Chinotoxin: Wirk. 2448.

Chinoxaline: neue Nomenclatur 679 f.
Chlor: Unters. 73; Unters. der Valenz
80; Anw. bei der Molekulargewichtsbest. von Eisenchlorid, sp. G. 136;
Einw. auf den Siedep. beim Eintritt
in eine Verb. 306; Einfluß auf die
Flüchtigkeit von Kohlenwasserstoffen
308; Einw. auf die elektromotorische
Kraft im Magnesium-Platin-Element
353, auf die elektromotorische Kraft
eines galvanischen Elementes 354;
Unters. über die Verb. mit Jod 468 f.;
Verh. gegen Mercuri- und Mercuronitrat (Bild. von Quecksilberchlorid,
bezw. -chlorür) 653; Einw. auf Gold

659; Verh. gegen glühenden Platindraht 660; Darst. für die Anal. 2518; Trennung und Best., Best. im Harn 2527; maßanalytische Best., Best. in Pflanzenaschen 2528; Apparat zur Entwickelung 2615; Bild., Gewg. aus Carnallit oder Kainit 2672; Darst. aus Chlorwasserstoff resp. Chlorammonium 2673 f., aus Chlormagnesium 2674.

Chloracetole: Verh. gegen alkoholisches Kali 798.

Chloral: Molekulargewichtsbest. seiner Verbb. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116; Verh. gegen Aethylenmercaptan 1412, gegen Zinkpulver 1519; Nachw. durch Resorcin 2567.

Chloralcyanhydrin (Chloralcyanhydrat):
Verh. gegen Fehling'sche Lösung,
gegen Fuchsin, jodimetrische Best.,
Zers. 1520 f.; Best. der Blausäure
2564.

Chloralhydrat: Unters. über die Umsetzung mit kohlens. Natrium 64; Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Quotierten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273; Verh. gegen secundäre, aromatische Amine 1075, gegen Blausäure 1519 f.

Chloraluminium: Erklärung der Const. 80; Unters. der Dampfd. (des Molekulargewichte), der Dampfspannung 131 f.; Unters. über die Existenz verschiedener Chloride 140 f.; Eig. 572; Verb. mit Acetonitril, Monochlor- und Trichloracetonitril 730 f.; Anw. zu Synthesen in der aromatischen Reihe 834 f., zur Darst. des vierten (tertären) Butylbenzols 837; Gewg. aus eisenhaltigem Material 2632 f.

Chloraluminium - Chlorkalium : Darst., Eig. 584.

Chlorameisensäure - Aethyläther: Verh. gegen Natriumoxychinaldin 1203 f.

Chlorameisensäure-Methyläther: Verh. gegen Methyl- resp. Aethylamin 1689 f.

Ohlorammonium: Verh. beim Comprimiren mit Wasser 69; Verh. gegen Bromwasser(Zersetzungsgeschwindigkeit) 71 f.; Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193; Reactionsfähigkeit und Leitvermögen der Lö-

sungen 217; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 269; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Anw. der Lösung bei Best. der Lösungswärme von Jod 321; Verh. gegen Formaldehyd 1514; Anw. mit Magnesia zur Darst. von Chlor 2673; Bild. aus stickstoffhaltigen Materialien 2677; Anw. zur Darst. von Salzsäure und Ammoniak 2677 f.

Chloranil: Verh. gegen eine aus Dimethylanilin und α-Naphtalinaldehyd erhaltene Base 1550; Verh. gegen

Hydroxylamin 1650.

Chloranilsäure: Verh. gegen Chlor bei Gegenwart von Jod 1579; Zers. durch Chlor 1669; Umwandl. in Pentachloraceton 1670; Ueberführung in Tetrachloraceton, in Tetrachlordiacetyl 1670 f.; Verh. gegen Chlor 1677 Anm. Chloranils. Kalium: Verh. gegen Chlor, gegen Natriumhypochlorit 1662; Umwandl. in Trichlortriketopentame-

thylen 1664. Chlorantimon (Pentachlorid): Verb. mit

Chlorwasserstoff 640.

Chlorantimon (Trichlorid): Verb. mit Chlorwasserstoff 639 f.; Wirk. des Glases beim Zusammenbringen mit Chlornatriumlösung 66.

Chlorbaryum: Einflus auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzsäure 58; Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193; Osmose, Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran 272; Krystallf. 550.

Chlorblei: Molekulargewicht 125. Chlorbor: Dampfspannung 179. Chlorbromsilicium: Bild., Eig. 2197.

Chlorcadmium: Wirk, bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; Einflus auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzsäure 58; Verh. gegen Calciumcarbonat 615 f.

Chlorcadmium-Baryum: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243; Verh. der Lösung 248.

Chlorcadmium-Natrium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243; Verh. der Lösung 248.

Chlorcäsium: Molekulargewicht 125.
Chlorcalcium: Einflufs auf die Inversion
von Rohrzucker mit Salzsäure 58;
Dampfspannungserniedrigung der Lö-

sung 193; Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Contraction des Volumens der Lösung gegenüber der Summe der Volumina der Substanz 229; Anw. zur Best. der Dichte und Wärmeausdehnung von Salzlösungen (Tabellen) 230 f.; Berechnung des Ausdehnungscoëfficienten 231 ff.; Ausdehnung, Compressibilität. sp. W. der Lösungen 238 ff.; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, Dampfspannung 269; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277: Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322; Einflus auf die Keimung der Culturpflanzen 2748.

m-Chlorchinoline: Const. 1180.

Chlorchrom (Chlorid): Molekulargewicht 125; Dampfdichtebest. 140; Dampfd. 582.

Chlorchrom (Chlorid)-Chlorammonium:
Darst., Eig. 583 f.

Chlorchrom (Chlorid) - Chlorberyllium : Darst., Eig. 583 f.

Chlorehrom (Chlorid) - Chlorkalium:
Darst., Eig. 583 f.

Chlorchrom (Chlorid)-Chlormagnesium:
Darst., Eig. 583 f.

Chlorchrom (Chlorid) - Chlorrubidium:
Darst., Eig. 583 f.

Chlorchrom (Chlorür): Darst., Dampfdichtebest. 140; Dampfd. 582.

Chlorcodeïn siehe Chlorocodid. Chlorcrotonsäure: Unters. 1769.

β - Chlorcrotonsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Chloreisen (Chlorid): Wirk. auf die Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; Einw. auf Jodwasserstoff (chem. Dynamik) 53; Molekulargewicht 125, 127, 133 ff.: Siedep., Schmelzp. 137; Anw. bei der Unters. über den Diamagnetismus 415; Messung der magnetischen Druckkräfte für die Lösung 419; Verh. gegen Kaliumnitrit 581 f., gegen die Bunsenflamme 2548.

Chloreisen (Chlorid) - Chlorammonium: Darst., Eig. 583.

Chloreisen (Chlorid) - Chlorberyllium: Darst., Eig. 583.

Chloreisen (Chlorid) - Chlorkalium: Darst., Eig. 583.

Chloreisen (Chlorid) - Chlormagnesium: Darst., Eig. 583. Chloreisen (Chlorid) - Chlorrubidium: Darst., Eig. 583.

Chloreisen (Chlorür): Beschleunigung der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 50 f.; Dampfdichtebest. 140, 582.

Chloreisen (Chlorürchlorid): versuchte Darst. 583.

Chlorgallium (Chlorid): Darst., Dampfdichtebest., Formel 139; Dampfdichtebest. (Apparat), Formel 141.

Chlorgallium (Chlorür): Darst., Dampfdichtebest., Formel 139.

Chlorgallium (Dichlorid): Darst., Eig., Dampfd. 572.

Chlorgallium (Sesquichlorid): Dampfd., Eig. 572.

Chlorgold (Chlorid): Verh. gegen Quecksilberdämpfe 650; Bild., Verh. bei höherer Temperatur 659; Reduction im Großen zur Goldgewg. 2652.

Chlorgold (Auroaurichlorid): Unters. über die Bild., Darst. 658 f.; Nichtexistenz 659.

Chloride: Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; Methode zur Molekulargewichtsbest. flüchtiger Chlorverbb. (Apparat) 126; Wärmeausdehnung der Lösungen der Alkalien und alkalischen Erden 238; Verh. von Doppelsalzen in Lösung 248; Prüf. von Alkoholen, Aethern, Ketonen, Aldehyden, Estern, Säuren auf den Siedep. ihrer Chloride 307; Unters. der Bildungswärmen 322; elektrolytische Leitfähigkeit 388 f.

Chloride (Metallchloride): Gewg. aus den Oxyden 2689.

Chlorindium (Chlorid): Molekulargewicht 127.

Chlorindium (Dichlorid): Darst., Dampfdichtebest. 138 f.; Eig. 572; Darst., Eig., Verh., Dampfd. 639.

Chlorindium (Monochlorid): Darst., Dampfdichtebest. 138; Eig. 572; Darst., Eig., Dampfd. 639.

Chlorindium (Trichlorid): Darst., Dampfdichtebest. 138 f.; Eig. 572; Darst., Eig., Verh., Dampfd. 638 f.

«-Chlorisocrotonsäure: Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 382; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

β-Chlorisocrotonsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Chlorjod: Verh. gegen glühenden Platindraht 660. Chlorjod, Monochlorid: Darst. und Eig. 467.

Chlorjod, Trichlorid: Darst. und Eig. 467.

Chlorjodhydrinäthyläther: Darst., Eig., Verh. 1408.

Chlorjodhydrinisopropyläther: Darst., Eig., Verh. 1408 f.

Chlorjodhydrinmethyläther: Darst., Eig., Verh. 1408.

Chlorjodhydrin(normal)propyläther: Darst., Eig., Verh. 1409.

Chlorjodverbindungen: Best. 2528.

Chlorkalium: Einflus auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzsäure 58, auf die Verseifungsgeschwindigkeit von Essigäther 59; Verh. gegen Chlorsäure 70; Dampfspannungser-niedrigung der Lösung 193; Compressibilität, Compressibilität der Lösungen von verschiedenem Procentgehalt (Tabelle) 208; Unters. der Compressibilität der Lösung 209; Ausdehnung, Compressibilität, sp. W. der Lösungen 238 ff.; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 269; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Osmose (Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran) 272; Einw. auf die elektromotorische Kraft des Magnesium-Platin-Elementes 354; Best. in Gemengen mit Chlornstrium 2544; Befreiung der Abfalllaugen von Chlormagnesium bei der Fabrikation 2681; Düngungsversuche bei Zuckerrüben 2748.

Chlorkalk: Unters. über den Verlust an Chlor beim Aufbewahren 2689.

Chlorkobalt (Chlorür): Anw. als Indicator bei der volumetr. Best. von Ferrisalzen 2548.

Chlorkohlenoxyd (Phosgen): Verh. gegen Hydrazide 1354 ff.; Verh. gegen Acetylacetonkupfer 1580 f.; Verh. gegen Natriumformiat 1716.

Chlor-Kohlenoxyd-Gemenge: Einw. auf Oxyde in der Rothgluth 534.

Chlorkohlensäure - Aethyläther: Verh. gegen Paraamidoacetessigäther 751, gegen Thioharnstoff (Sulfoharnstoff) 770, gegen die Salze fetter und aromatischer Säuren 1691 f., gegen die Natrium - Verbb. des Acetylacetons, des Acetessig - und des Malonsäure-Aethyläthers 1768, gegen Natrium-

acetessigäther 1783 f., gegen Natriummalonsäure-Aethyläther 1786.

Chlorkohlenstoff: Berechnung des Volumens seines gesättigten Dampfes 154; Dampfspannung 179; Anw. bei der Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203, bei der Best. der Lösungswärme von Jod, Brom, Schwefel 321.

Chlorkupfer, basisches, Cu Cl<sub>2</sub>. 3 Cu O: Bild. 1021.

Chlorkupfer (Chlorid): Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 51; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273; Verh. der Lösung in der Kälte, Bild. eines Hydrates 617 f.; Verh. gegen Salzsäure 618.

Chlorkupfer (Chlorür): Absorption von Kohlenoxyd durch die Lösung 532 f.; Verh. des Chlorhydrats gegen Wasserstoff und Stickstoff 533; Verh. gegen Anilin 1064; Anw. zur Best. des Schwefels im Eisen 2529.

Chlorkupfer-Ammonium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243, 245; Verh. der Lösung 248.

Chlorkupfer-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243; Verh. der Lösung 248

Chlorlithium: Einflus auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzsäure 58; Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322.

Chlormagnesium: Einflus auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzsäure 58; Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193; Contraction des Volumens der Lösung gegenüber der Summe der Volumina der Substanz 229; isotonischer Coöfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 269; isotonischer Coöfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Methode zur Darst. der wasserfreien Verb. 554; Anw. zur Chlorfabrikation 2674; Einflus auf die Keimung der Culturpfianzen 2748.

Chlormagnesium-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243; Verh. der Lösung 248.

Chlormangan (Chlorür): Einfluss auf

die Inversion von Bohrzucker mit Salzsäure 58; Molekulargewicht 125; Verh. beim Erhitzen 592; Verh. gegen Kupferoxyd und Bleioxyd 614 f.

Chlornaphtalinsulfosäuren: Umwandl. in Dichlornaphtaline 920.

Chlornatrium: Einflus auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzzäure 58; Verh. beim Comprimiren mit Wasser 68; Unters. der Dampfspannung der gesättigten Lösung 190; Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193; Compressibilität von Steinsalz 207 f.; Unters. der Compressibilität der Lösung 209; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Oberflächenspannung der wässerigen Lösung 228; Dampfspannung der Lösung 262; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 269; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Anw. bei der Unters. über den Carnot'schen Satz 296; Verh. gegen Aluminiumsulfat beim Erhitzen in zugeschmolzenen Röhren 562; condensirende Wirk. auf Formaldehyd bei Gegenwart von Kalk 1516 f.; Einw. auf die Reaction des Harns 2427; Beziehungen der Chlorausscheid. zum Gesammtstoffwechsel 2428; Einflus auf die Magensaftsecretion 2438; Best. in Gemengen mit Chlorkalium 2544; Reindarst. aus Rohstoffen 2681; Gehalt des Regen-

wassers in Perugia 2764. Chlornickel - Ammonium: Bild., Eig. 586 f.

Chlorocodid (Chlorcodeïn): pharmakologisches Verh. 2255.

Chloroform: Berechnung des Volumens seines gesättigten Dampfes 154; Dampfspannung 179; Anw. bei der Unters. der Compressibilität von Flüssigkeiten 197, bei der Unters. der Ausbreitung und Bewegungserscheinungen an Flüssigkeits-Oberflächen 199, bei der Best. des Beibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203; Unters. der Absorption von Kohlensäure, Wasserstoff, Luft und der dadurch veränderten Dichte 204; Lösl. von m- und p-Nitranilin 254; Temperaturerniedrigung beim Vermischen mit fester Kohlensäure 310; Anw. bei der Best. der Lösungswärme von Jod, Brom, Schwefel 321; Darst aus Aceton 927; Bild. aus Chloral

durch Einw. von Zinkpulver 1519; Verh. mit Aceton gegen Kalihydrat 1571; Verh. gegen benzolsulfins. Natrium 2142; Einfluss auf die Zuckerbild. und Umsetzung im Organismus 2403; Anw. als Antisepticum 2464; Anw. bei der Best. von Jod neben Chlor und Brom 2528; Best., Nachw. durch Resorcin 2567.

Chloroformbenzyleinchoxinsäure: Krystallf. 2025.

Chloroformwasser: antiseptische Wirk. auf Fermente, auf Bacterien, Anw. zur Conservirung von Harn, von Harnstofflösung, von Oxalsäurelösung, von Lösungen von Pepsin, Trypsin und Invertin 2464; Unters. der antiseptischen und antimykotischen Eigfür die subcutane Therapie (Anw. zur Darst. von Solutio Fowleri, von Ergotin- und Morphinlösungen) 2464 f.

Chlorophyll: Unters. 2357.

Chlorosalpeters. Platoïsobutylsemidisulfin: Darst., Eig. 2213 f.

Chlorosmium - Ammonium - (chlorid):
Darst. und Anw. zur Best. des Atomgewichts von Osmium 110 f.

Chlorosmium-Kalium (Chlorid): Darst. und Anw. zur Best. des Atomgewichts von Osmium 110 f.

Chloroxyacetonchloroform: Darst., Eig., Verh. 1571 ff.

 α-Chloroxybutyr-o-toluid-o-Tolylcarbylamin: Darst. aus äthylmalons. o-Toluidin und Phosphorpentachlorid, Eig., Verh. 1185 f.

Chloroxynaphtochinonanilid: Bild. aus Tetrachlor- $\beta$ -ketonaphtalin 1495, aus  $\beta$ -Pentachlor- $\beta$ -ketohydronaphtalin 1496.

Chlorpalladium (Chlorür): Verh. gegen Sulfide 11.

Chlorpikrin: Bild. aus Knallsilber und Chlor 719, aus Nitranilsäure 1670.

Chlorplatin (Chlorid): Verh. gegen Quecksilberdämpfe 650.

Chlorplatin (Chlorid), neutrales: Darst., Eig. 661.

Chlorplatin (Chlorür): Verh. gegen Hydroxylamin [Bild. des basischen Chlorids PtCl(OH).4NH<sub>8</sub>O.2H<sub>2</sub>O] 664.

Chlorplatindioxammin (Platodioxamminchlorid): Darst., Zus., Eig. 661 f. Chlorplatindioxammin-Chlorplatin (Platindioxamminchlorid - Platinchlorür): Darst., Eig. 662 f.

Chlorplatin - Kalium (Chlorür): Verh. der Lösung 248.

Chlorplatin-Natrium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244; Verh. der Lösung 248.

Chlorplatinwasserstoff (Wasserstoffplatinchlorid): Verh. gegen Hydroxylamin 664.

Chlorphosphor (Chlorür): Dampfspannung 179.

Chlorphosphor (Pentachlorid): Bild. beim Glühen von Calciumphosphat im Dampfe von Tetrachlorkohlenstoff 534; Verh. gegen glühenden Platindraht 660.

Chlorphosphors. Magnesium: Bild. 518. Chlorphosphorstickstoff: Unters. des Verh., Einw. von Aminen, von o-To-luidin, Phenylhydrazin, Pyridin, von Cyan, Natrium und Zinkäthyl 528.

Chlorquecksilber (Chlorid, Sublimat): Verh. gegen Sulfide 11; Einfluss auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzsäure 58; Verh. gegen Kupfer 67; Molekulargewicht 125; Lösungswärme in Wasser 322; Darst. aus Mercurinitrat und Chlor 653; Verh. der Dämpfe gegen glühenden Platindraht 660; Verh. gegen Cyanzink 714; Einfluss auf den Stoffwechsel, Mittel gegen Cholera 2446; Wirk. auf Micrococcus aureus 2467, auf Bacillen 2476, auf Hefe 2489; Nachw. in Quecksilberoxyd, Best. in Verbandstoffen 2558 f.; Anw. zur Desinfection von Wohnräumen 2770, 2771.

Chlorquecksilber (Chlorür): Molekulargewicht 125; Darst. des krystallisirten aus Mercuronitrat und Chlor 653; Wirk. als Diureticum 2446.

Chlorquecksilberammonium (Mercuriammoniumchlorid, weifser Präcipitat): Verh. der Lösung 248; Bild., Verh. gegen Chlorammonium 651; Zus. 652.

Chlorquecksilber - Chlornatrium: Anw. zur Darst. von Verbandstoffen 2467 f.

Chlorrhodium (Trichlorid, Seequichlorid): Unters. über die Darstellungsmethoden 665 f.; Verh. des wasserhaltigen beim Erhitzen, Eig. 666.

Chlorrhodium - Ammonium: Verh. des wasserhaltigen beim Erhitzen, Anw. des trocknen zur Gewg. von Rhodiumtrichlorid 666; Eig. 666 f.; Verb. mit Ammoniumnitrat, Darst., Rig., Zus. 668.

Chlorrhodium-Kalium: Zus. 667.

Chlorrhodium-Natrium: Zus., Krystallwassergehalt 667.

Chlorrubidium: Molekulargewicht 125. Chlorrutheniate: fragliche Zus. 678.

Chlorruthenium (Sesquichlorid): Verh. gegen flüssige unterschweflige Säure, Bild. von Ru Cl<sub>3</sub> (NO) in Verb. mit Chlorkalium 677.

Chlorruthenium-Ammonium, stickoxydhaltiges: Darst. 678.

Chlorruthenium - Kalium, stickoxydhaltiges: Darst., Zus., Eig. 677.

Chlorruthenium - Natrium, stickoxydhaltiges: Darst., Lösl. 678.

Chlorrutheniumverbindungen, stickoxydhaltige: Darst., Zus., Eig. 677.

Chlorsäure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Beschleunigung der Reaction zwischen Chromsäure und Jodwasserstoff 49; Beschleunigung der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; Verh. gegen Jodwasserstoff (Reactionsgeschwindigkeit) 56 f.; allmähliche chemische Aenderung 70; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Anw. zur galvanischen Kette 348.

Chlors. Kalium: Einflus auf die Verseifungsgeschwindigkeit von Essigäther 59; Verh. gegen Chlorwasserstoff (Reactionsgeschwindigkeit) 70f.; Unters. der Gasentbindung (Sauerstoff) bei der Zers. 173; Einw. auf die elektromotorische Kraft des Magnesium - Platin - Elementes 354; Reduction durch Wasserstoff 463; Anw. zur Darst. von Sauerstoff 464.

Chlors. Lithium: Zersetzungsgeschwindigkeit 334 f.

Chlors. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.

Chlors. Salze: allmähliche chem. Aenderung durch Chlorwasserstoffsäure 70; Wirk. 2444; Best. 2529; Färbung durch Phenol, Orcinol, Thymol, «Naphtol 2534.

Chlors. Silber: Best. der Ueberführungszahl der Ionen 228.

Chlorschwefel (Schwefelchlorür S<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>): Verh. gegen schweflige Säure 498; Einw. auf verschiedene Oele 2846.

Chlorschwefelquecksilberverbindungen (Quecksilbersulfochloride): Darst. Verh., Unters. 654.

Chlorselen (Tetrachlorid): Verh. gegen Benzol 1424.

Chlorsilber: Molekulargewicht 125; Ab-

sorptionsspectrum des, Chlorsilber in Suspension haltenden Wassers 290; Veränderung durch Licht 450; sehnelle Filtration 2518; Best. in Gemengen 2529.

Chlorstickstoff: Unters. über die Explosion 457 f.; Anw. für Geschosse 2723.

Chlorstickstoff(Perchlorstickstoff): Darst. 508 f.

Chlorstickstoffpiperidin: Darst., Eig., Verh. 1038.

Chlorstrontium: Einflus auf die Inversion von Rohrzucker mit Salzsäure 58; Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193.

Chlorsulfonsäure: Verh. gegen Salicylsäure 2172.

Chlortellur (Tetrachlorid): Erklärung der Const. 79; Verh. gegen Zinkäthyl 2193 f.

Chlorthallium (Chlorürchlorid): Darst., Zus. 585.

Chlorthallium-Chlorammonium: Darst., Eig. 584.

Chlorthallium - Chlorberyllium: Darst., Eig. 584.

Chlorthallium-Chlorkalium: Darst., Eig. 584.

Chlorthallium - Chlorrubidium: Darst., Eig. 584.

μ-Chlorthiazol: Darst. aus Oxythiazol und Phosphorpentachlorid, Eig. 1051.

Chlorthioameisensäure - Aethyläther:
Bild. aus Alkohol resp. Natriumäthylat und Thiophosgen 711.

Chlortitan: Unters. 632 f.; Verh. gegen Phenol 1445.

Chlortitansäure (Dichlorid): Bild., Verh.

Chlortitansäure (Monochlorid): Bild., Verh. 631 f.

Chlortitansäure (Trichlorid): Darst., Verh. 631 f.

Chloruran: Bild. bei der Einw. von Tetrachlorkohlenstoff auf Uransäure in Rothgluth 534.

Chlorwasserstoff - Chlorantimon (Pentachlorid): Darst., Eig. 640.

Chlorwasserstoff - Chlorantimon (Trichlorid): Darst., Eig. 639 f.

Chlorwasserstoff-Chlorwismuth: Darst., Eig. 640.

Chlorwasserstoffhydrat: Vork. in Lösung 183.

Chlorwasserstoffsäure: Verh. gegen Ester 28; Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasser-

stoff 48; Beschleunigung der Reaction zwischen Chromsäure und Jodwasserstoff 49; beschleunigende Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; Inversion von Rohrzucker bei Gegenwart von Neutralsalzen 58; Best. der Dampfd. 126; Berechnung der Flüssigkeits-coëfficienten 209f.; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Berechnung des elektrischen Leitungsvermögens 215; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Anw. bei der Best. der Neutralisationswärme von p-Phenylen-diamin 326; Einw. auf die elektromotorische Kraft des Magnesium-Platin-Elementes 354; Anw. von Carnallit zur Darst. 454; Darst., Apparat 455 f.; Verh. gegen Phosphorpentoxyd 468, gegen Quecksilber 468 f., gegen Kupferchlorid 618, gegen Kupfersulfat 621, gegen Zinnchlorür 629 f., gegen glühenden Platindraht 660; Fehlen im Mageninhalte 2429; Gesundheitsschädlichkeit 2443; Nachw. des freien im Magensaft 2601 f.; Darst. aus Carnallit oder Kaïnit 2672; Anw. zur Gewg. von Chlor 2673 f.; Unters. über die Darst. aus Chlorammonium 2677 f.; Gewg. bei der Darst. von Soda 2685.

Chlorwasserstoffsäure - Alanin - Aethyläther: Darst., Eig., Diazotirung 1808. Chlorwasserstoffsäure-«-Asparaginsäure-Monoäthyläther: Darst., Eig. 1813.

Chlorwasserstoffsäure - Cocaylbenzoyloxyessigsäure: Darst., Eig. 2245.

Chlorwasserstoffsäure - Cocaylbenzoyloxyessigsäure-Chlorgold: Darst., Eig. 2245.

Chlorwasserstoffsäure - Cocaylbenzoyloxyessigsäure - Chlorplatin: Darst.,
Eig. 2245.

Chlorwasserstoffsäure - Cocayloxyessigsäure: Darst., Eig. 2246.

Chlorwasserstoffsäure - Cocayloxyessigsäure - Chlorgold: Darst., Eig. 2246; Krystallf. 2247.

Chlorwasserstoffsäure - Cocayloxyessigsäure-Chlorplatin: Darst., Eig. 2246.

Chlorwasserstoffsäure-m-Cyan-p-tolenylimidoäther: Darst. aus Homophtalonitril, Eig. 1441.

Chlorwasserstoffsäure - Diamidochinonhydrodicarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1897.

Chlorwasserstoffsäure - Dimethylcolchicinsäure: Darst., Eig. 2291 f.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Chlorwasserstoffsäure - Glycin - Aethyläther (Chlorwasserstoffsäure - Glycocoll-Aethyläther): Verh. gegen Kupferacetat, gegen Natriumcarbonat 1723, gegen Natronkalk 1724.

Chlorwasserstoffsäure - Glycocolläthyläther - Chlorplatin (Chlorwasserstoffsäure - Glycin - Aethyläther - Chlor-

platin): Schmelzp. 1723.

Chlorwasserstoffsäure - Methyläther:
Bild. bei der Darst. von Chlormethyläther 1760.

Chlorwasserstoffsäure - Methyltarconinsäure: Darst., Eig. 2267.

Chlorwasserstoffsäure - Terpilen: Bild.

Chlorwasserstoffsäure - Titansäure - Phenyläther: Darst., Eig., Verh. 1445.

Chlorwasserstoffsäure - Trimethylcolchicinsäure: Gewg., Darst. 2291.

Chlorwasserstoffsäure - Trimethylcolchicinsäure - Chlorplatin: Darst., Eig. 2291.

Chlorwasserstoffs. Acetalamin - Chlorgold: Darst., Eig. 1007.

Chlorwasserstoffs. Acetalamin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1006.

Chlorwasserstoffs. Adenin: Eig., Krystallf., Lösl. 789.

Chlorwasserstoffs. Adenin - Chlorplatin: Darst., Eig., Verh. 789.

Chlorwasserstoffs. Adenin - Chlorzink: Eig. 789.

Chlorwasserstoffs. Aethenylamidoxylilmercaptan: Darst. 1102.

Chlorwasserstoffs. Aethenylamidoxylilmercaptan-Chlorplatin: Darst. 1102. Chlorwasserstoffs. Aethenylprehnitylen-

amidin: Darst., Eig. 849.

Chlorwasserstoffs. Aethylbenzylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1125.

Chlorwasserstoffs. Aethylenäthenyldiamin-Chlorgold: Darst., Eig. 976.

Chlorwasserstoffs. Aethylenäthenyldiamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 975. Chlorwasserstoffs. Aethylenbenzenyldi-

amin-Chlorgold; Darst., Eig. 976. Chlorwasserstoffs. Aethylenbenzenyldi-

amin-Chlorplatin: Darst., Eig. 976. Chlorwasserstoffs. Aethylenimin: Darst., Eig. 991.

Chlorwasserstoffs. Aethylenimin - Chlorgold: Darst., Eig. 991.

Chlorwasserstoffs. Aethylenimin - Chlorplatin: Darst., Eig. 991.

Chlorwasserstoffs. Aethylenimin - Chlorquecksilber (Chlorid): Darst., Eig. 991.

Chlorwasserstoffs. Aethylen-o-phenylendiamin: Darst., Eig., Verb. 1121.

Chlorwasserstoffs. a - Aethylenphenylhydrazin: Darst., Eig. 1359.

Chlorwasserstoffs. Aethylphtalimidin-Chlorgold: Darst., Eig. 1978.

Chlorwasserstoffs.  $\beta'$ -Aethyl- $\alpha$ -stilbazol: Darst., Eig. 1221.

Chlorwasserstoffs. β'- Aethyl-α-stilbazol-Chlorgold: Darst., Eig. 1221.

Chlorwasserstoffs.  $\beta'$ -Aethyl- $\alpha$ -stilbazol-Chlorquecksilber: Darst., Eig. 1221.

Chlorwasserstoffs. & Aethyl-a-stilbazol-Chlorzinn (Chlorür): Darst., Eig. 1221.

Chlorwasserstoffs. Aethyltolenylamidin:
Darst., Eig. 1439.

Chlorwasserstoffs. Amidophenylenharnstoff: Darst., Eig. 774.

Chlorwasserstoffs. p-Amidophenylpiperidin: Krystallf. 1042.

Chlorwasserstoffs. μ-Amidothiazol (Thiazylamin): Darst., Eig. 1054.

Chlorwasserstoffs. μ-Amidothiazol (Thiazylamin) - Chlorplatin: Darst., Eig. 1054.

Chlorwasserstoffs. Amylbenzylamin-Chlorplatin: Darst. 1125.

Chlorwasserstoffs. Amylennitrolanilin: Krystallf. 682, 1085.

Chlorwasserstoffs. Amylennitrol-o-toluidin: Krystallf. 682, 1086.

Chlorwasserstoffs. Amylennitrol-p-toluidin: Krystallf. 682, 1085 f.

Chlorwasserstoffs. Anagyrin: Darst., Eig., optisches Verh. 2296.

Chlorwasserstoffs. Anagyrin-Chlorgold: Darst., Eig. 2296.

Chlorwasserstoffs. Anagyrin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2296.

Chlorwasserstoffs. Anilidonaphtochinonanilid-Chlorplatin: Darst., Eig. 1349. Chlorwasserstoffs. Anilin: Verh. gegen Parabansäure, Bild. von Anilinpara-

banat 755. Chlorwasserstoffs. Anilin - Chlorkupfer

(Chlorür): Darst., Eig. 1064. Chlorwasserstoffs. Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl: Eig. 771.

Chlorwasserstoffs. Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl - Platinchlorid: Eig. 771.

Chlorwasserstoffs. Arecaïn: Darst., Eig. 2240.

Chlorwasserstoffs. Arecaïn - Chlorgold: Darst., Eig. 2240.

Chlorwasserstoffs. Arecaïn-Chlorplatin: Darst., Eig. 2240.

Chlorwasserstoffs. Arecolin: Darst., Eig. 2239.

Chlorwasserstoffs. Arecolin - Chlorgold: Darst., Eig. 2239.

Chlorwasserstoffs. Arecolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2239.

Chlorwasserstoffs. Asellin: Darst. aus Leberthran, Eig. 999.

Chlorwasserstoffs. Asellin - Chlorgold: Darst. aus Leberthran, Eig. 999.

Chlorwasserstoffs. Asellin - Chlorquecksilber: Darst. aus Leberthran 999.

Chlorwasserstoffs. α-Asparagin: Darst., Eig. 1814.

Chlorwasserstoffs. Atropin - Chlorgold: Darst., Eig. 2241.

Chlorwasserstoffs. Atropin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2241.

Chlorwasserstoffs. Benzenylamidoxylilmercaptan: Darst. 1102.

Chlorwasserstoffs. Benzenylamidoxylilmercaptan - Chlorplatin: Darst. 1103. Chlorwasserstoffs. Benzidin, basisches:

Darst., Eig., Verh., calorimetrische Unters. 1092 f.

Chlorwasserstoffs. Benzidin, neutrales: Darst., Eig., calorimetrische Unters. 1092 f.; Zers. durch Wasser 1094.

Chlorwasserstoffs. a - Benzildioximdimethyläther: Darst., Eig. 1345 f. Chlorwasserstoffs. β - Benzildioximdi-

methyläther: Darst., Eig, 1346. Chlorwasserstoffs. Benzoësäure - Chinaldyläther - Chlorplatin: Darst., Eig.

1204. Chlorwasserstoffs.Benzoylamido-α-naphtoësäure: Darst., Eig. 2057.

Chlorwasserstoffs. Benzoylessiganilid: Darst., Eig. 1176.

Chlorwasserstoffs. Benzylbromazoïmidobenzol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1298.

Chlorwasserstoffs. Bis-phenylmethyltriazol: Darst., Eig. 1383.

Chlorwasserstoffs. Bis-phenylmethyltriazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1383.

Chlorwasserstoffs. Caffeïnchlorjod: Darst., Eig., Zus., Umwandl. in Monochlorcaffeïn 2298 f.

Chlorwasserstoffs. Carbaminthioacetophenon: Darst. aus Bromacetophenon und Rhodanbaryum, Eig., Salze 1050 f.

Chlorwasserstoffs. Carbaminthioacetophenon - Chlorplatin: Darst., Eig. 1051.

Chlorwasserstoffs. Chelidonin: Darst., Eig. 2278.

Chlorwasserstoffs. Chelidonin-Chlorgold: Darst., Eig. 2279. Chlorwasserstoffs. Chelidonin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2278.

Chlorwasserstoffs. Chinin: Prüf. 2583 f. Chlorwasserstoffs. Chinolinchinon:

Darst., Eig. 1673.

Chlorwasserstoffs. py 1-Chinolyläthylen-Chlorgold: Darst., Eig. 1633.

Chlorwasserstoffs. py 1-Chinolyläthylen-Chlorplatin: Darst., Eig. 1633.

Chlorwasserstoffs. py 1 - Chinolyl -  $\beta$  - oxypropionsäure: Darst., Eig., Salze 1634. Chlorwasserstoffs. py 1 - Chinolyl-β-oxy-

propionsäurelacton: Darst., Eig. 1633. Chlorwasserstoffs. py 1-Chinolyl-β-oxypropionsäure-Chlorplatin: Darst., Eig. 1634.

Chlorwasserstoffs. Chlorkobalt (Chlorür): Darst., Eig., Unters. 589.

Chlorwasserstoffs. Chlorkupfer (Chlorid): Darst., Eig., Zus., Verh. 618 ff.

Chlorwasserstoffs. Chlorzinn (Chlorür): Bild., Zus., Eig. 630.

Chlorwasserstoffs. Chrysoïdinharnstoff: Bild., Eig. 774.

Chlorwasserstoffs. Chrysoïdinharnstoff-Chlorplatin: Eig. 774.

Chlorwasserstoffs. Chydrazaïn: Darst., Eig. 505.

Chlorwasserstoffs. Cincholeupon: Darst.,

Eig., Krystallf. 2283. Chlorwasserstoffs. Cincholeupon - Chlor-

gold: Darst., Eig. 2283. Chlorwasserstoffs. Cincholeupon - Chlor-

platin: Darst., Eig. 2283. Chlorwasserstoffs. Cinchole Cincholeuponsäure:

Darst., Eig., Krystallf. 2282. Chlorwasserstoffs. Cinchonibin: Darst., Eig. 2287.

Chlorwasserstoffs. Cinchonibin - Chlor-

gold : Darst., Eig. 2288. Chlorwasserstoffs. Cinchonibin - Chlor-

platin: Darst., Eig. 2287. Chlorwasserstoffs. Cinchonigin: Darst.,

Eig. 2286. Chlorwasserstoffs. Cinchonigin - Chlor-

gold: Darst., Eig. 2286. Chlorwasserstoffs. Cinchonigin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2286.

Chlorwasserstoffs. Cinchonilin: Darst., Eig. 2287.

Chlorwasserstoffs. Cinchonilin - Chlor-

gold: Darst., Eig. 2287. Chlorwasserstoffs. Cinchonilin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2287.

Chlorwasserstoffs. Cinnamylcocain: Darst., Eig. 2251.

Chlorwasserstoffs. Cinnamylcocaïn-Chlorgold: Darst., Eig. 2251.

Chlorwasserstoffs. Cinnamylcocain-Chlorplatin: Darst., Eig. 2251.

Chlorwasserstoffs. Cinnamylecgonin-Chlorgold: Darst., Eig. 2250.

Chlorwasserstoffs. Cinnamylecgonin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2250.

Chlorwasserstoffs. Cocain: Prüf. 2243; Krystallf., Krystallwassergehalt 2244.

Chlorwasserstoffs. Collidin: Eig. 1027 f. Chlorwasserstoffs. Collidin - Chlorgold: Darst., Eig. 1028.

Chlorwasserstoffs. Collidin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1028.

Chlorwasserstoffs. Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin): Eig. des aus Steinkohlencollidin dargestellten 1035.

Chlorwassers toffs. Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin) - Chlorgold: Eig. des aus Steinkohlencollidin dargestellten 1035.

Chlorwasserstoffs. Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin) - Chlorquecksilber: Darst. aus einem im Steinkohlentheer vorkommenden Collidin

Chlorwasserstoffs. Collidinhexahydrür: Darst., Eig. 1028.

Chlorwasserstoffs. Collidinhexahvdrür-Chlorplatin: Darst., Eig. 1028.

Chlorwasserstoffs. Cuminylamidodimethylanilin: Darst., Eig. 1091.

Chlorwasserstoffs. Cuminylamidophenol: Darst., Eig. 1090.

Chlorwasserstoffs. Cuminylanilin: Darst., Eig. 1089 f.

Chlorwasserstoffs. Cuminyltoluidin: Darst., Eig. 1090.

Chlorwasserstoffs. Cymidin (Carvacrylamin): Darst., Eig. 968.

Chlorwasserstoffs. Diacetalamin - Chlor-

platin: Darst., Eig. 1007. nlorwasserstoffs. Diacethexaamidodi-Chlorwasserstoffs. tolyl: Darst., Eig. 1136.

Chlorwasserstoffs. Diacetyläthylendiamin-Chlorgold: Darst., Eig. 975.

Chlorwasserstoffs. Diacetyläthylendiamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 975.

Chlorwasserstoffs. Diäthylmethylsulfin-Chlorplatin: Krystallf. 1418.

Chlorwasserstoffs. Diäthylnaphtylamincarbonsäure-Chlorplatin: Darst., Eig.

Chlorwasserstoffs. Diamidoacenaphten: Darst., Eig. 924.

Chlorwasserstoffs. Diamidoaceton-Chlorplatin: Darst., Eig. 1468.

Chlorwasserstoffs.Glycinanhydrid-Chlorplatin: Darst., Eig. 1727.

Chlorwasserstoffs. Glyoxalbutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1008.

Chlorwasserstoffs. Glyoxalisobutylin: Darst., Eig. 1009.

Chlorwasserstoffs. Hexyllupetidin, symmetrisches: Darst., Eig. 1032.

Chlorwasserstoffs. n-Hexyllutidin: Darst., Eig. 1031.

Chlorwasserstoffs. n-Hexyllutidin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1031.

Chlorwasserstoffs. Hexyllutidindicarbonsaure-Aethyläther-Chlorplatin: Darst., Eig. 1030.

Chlorwasserstoffs. Hydrastin-Chlorgold: Darst., Eig. 2276.

Chlorwasserstoffs. Hydrastin-Chlorplatin (Chlorid): Darst., Eig. 2276.

Chlorwasserstoffs. Hydrastinin - Chlorplatin (Chlorid): Darst., Eig. 2277. Chlorwasserstoffs. Hydrastinin - Chlor-

platin (Chlorür): Bild., Eig. 2277. Chlorwasserstoffs. Hydrazin (Dichlor-

hydrat): Umwandl. in das Monochlorhydrat 1733 f.

Chlorwasserstoffs. Hydrazin (Monochlorhydrat): Darst. 1734.

Chlorwasserstoffs. Hydrocarbostyril-Chlorplatin: Darst., Eig. 1129 f.

Chlorwasserstoffs. Hyoscyamin - Chlorgold: Darst., Eig. 2241.

Chlorwasserstoffs. Hyoscyamin - Chlorplatin: Darst., Eig., Krystallf. 2241.
 Chlorwasserstoffs. Imperialin: Darst., Eig. 2295 f.

Chlorwasserstoffs. Imperialin-Chlorgold: Darst., Eig. 2296.

Chlorwasserstoffs. Imperialin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2296.

Chlorwasserstoffs. Isatropylcocaïn-Chlorgold: Darst., Eig. 2251.

Chlorwasserstoffs. Isatropylcocaïn-Chlorplatin: Darst., Eig. 2251.

Chlorwasserstoffs. Isobutyldibrompropylamin-Chlorgold: Darst., Eig. 988. Chlorwasserstoffs. Isobutyllupetidin, sym-

metrisches: Darst., Eig. 1032. Chlorwasserstoffs. Isobutyllupetidin-Chlorplatin, symmetrisches: Darst., Eig. 1032.

Chlorwasserstoffs. Isochinolin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2258.

Chlorwasserstoffs. p-Isopropyl-α-phenylchinolin: Darst., Eig. 2096.

Chlor wasserstoffs. p-Isopropyl-α-phenyl-chinolin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2096.

Chlorwasserstoffs. Isovalerylecgonin-Aethyläther-Chlorplatin: Darst., Eig. 2248.

Chlorwasserstoffs. Kreatinin: Darst. aus dem Quecksilbersalz, Zus., Verh. 739; Verh. des aus Harn und Fleisch gewonnenen 741.

Chlorwasserstoffs.Kreatinin-Chlorplatin: Zus., Verh. 742.

Chlorwasserstoffs. Kyanamylin: Eig. 748.

Chlorwasserstoffs. Kyanamylin - Chlorplatin: Eig. 748.

Chlorwasserstoffs. Kyanbutin: Darst., Eig. 747.

Chlorwasserstoffs. Kyanbutin - Chlorplatin: Darst., Zus. 747.

Chlorwasserstoffs. Kyanpropin - Chlorplatin: Bild., Eig. 743.

Chlorwasserstoffs. Kynurin, basisches: Darst., Eig. 2285.

Chlorwasserstoffs. Kynurin, normales: Darst., Eig. 2285.

Chlorwasserstoffs. Kynurin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2285.

Chlorwasserstoffs. Limonen (Monochlorhydrat): Darst., Eig., physikalische Unters. 890.

Chlorwasserstoffs. Limonen-Nitrolanilid (Hydrochlorlimonen - Nitrolanilid): Darst., Eig., Verh. 891.

Chlorwasserstoffs. Limonen - Nitrol-p-toluid (Hydrochlorlimonen - Nitrol-p-toluid): Darst., Eig. 891.

Chlorwasserstoffs. Limonen - Nitrosat (Hydrochlorlimonen-Nitrosat): Darst., Eig. 890; Verh. gegen Dimethylanilin (Bild. einer Methylverbindung) 891.

Chlorwasserstoffs. Limonen - Nitrosochlorid (Hydrochlorlimonen - Nitrosochlorid): Darst., Eig., Verh. 890 f. Chlorwasserstoffs. aa'- Lutidin - Chlor-

Chlorwasserstoffs. αα<sup>7</sup> - Lutidin - Chlorquecksilber (Chlorid, Verb. C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>N . HCl . 2 HgCl<sub>2</sub>): Darst. 1034.

Chlorwasserstoffs. Lutidindicarbonsaure-Aethyläther - Chlorgold: Darst., Eig. 1003.

Chlorwasserstoffs. Methenylamidoxylilmercaptan: Darst. 1102.

Chlorwasserstoffs. Methenylamidoxylilmercaptan-Chlorplatin: Darst. 1102.

Chlorwasserstoffs. p-Methoxy-y-oxychinaldin: Darst., Eig. 1201.

Chlorwasserstoffs. o-Methoxy-γ-oxychinaldin-Chlorplatin: Darst., Rig. 1203. Chlorwasserstoffs. p-Methoxy-γ-oxychinaldin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1201. Chlorwasserstoffs. p-Methoxy-γ-oxychinaldinmethylchlorid - Chlorplatin: Darst., Eig. 1202.

 Chlorwasserstoffs. γ-Methyl-α-äthylthiochinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1192.
 Chlorwasserstoffs. Methylamidobenz-

amid: Darst., Eig. 1232.

Chlorwasserstoffs. Methylbenzylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1125.

Chlorwasserstoffs. Methylbromazimidobenzol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1297. Chlorwasserstoffs. Methyldiisopropylindol: Darst., Eig. 1394.

Chlorwasserstoffs. Methyldiisopropylindol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1394. Chlorwasserstoffs.  $\alpha$ -Methyl- $\mu$ -imido-

methylthiazol-Chlorplatin: Eig. 1055. Chlorwasserstoffs. γ-Methylisochinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1212 f.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha$ -Methyl- $\mu$ -methylamidothiazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1055.

Chlorwasserstoffs. p-Methyl-γ-oxychinaldin: Darst., Eig. 1197.

Chlorwasserstoffs. o-Methyl-γ-oxychinaldin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1197.

Chlorwasserstoffs. p-Methyl-γ-oxychinaldin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1197. Chlorwasserstoffs. Methyloxyd: Zus. der

Essigsäure (Unters.) 80, 81.

Chlorwasserstoffs. Methylpapaveriniumoxyd-Chlorplatin: Darst., Eig. 2263.

Chlorwasserstoffs. Methylphtalimidin: Darst., Eig. 1977.

Chlorwasserstoffs. Methylphtalimidin-Chlorgold: Darst., Eig. 1977.

Chlorwasserstoffs. Methylstilbazol-Chlor-

gold: Darst., Eig. 1218. Chlorwasserstoffs.Methylstilbazol-Chlor-

platin: Darst., Eig. 1218. Chlorwasserstoffs. Methylstilbazol-Chlorquecksilber: Darst., Eig. 1218.

quecksilber: Darst., Eig. 1218. Chlorwasserstoffs. α - Methylthiazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1052.

Chlorwasserstoffs. Monoäthylamidophenyloxytrichloräthan: Darst., Eig. 1075.

Chlorwasserstoffs. Monoäthylamin: Bild. bei der Einw. von Ammoniak auf Aethylchlorid 973.

Chlorwasserstoffs. α-(Eso-) Monoamidoacetophenon: Darst., Eig., Umwandl. in Isoïndol (Diphenylaldin, Diphenylpyrazin) 1981.

Chlorwasserstoffs. α-(Eso-) Monoamidoacetophenon-Chlorplatin: Darst., Eig. 1981.

Chlorwasserstoffs. o - Monoamidoazoxylol: Darst., Eig. 1291. Chlorwasserstoffs.m-Monoamidobenzoylpiperidin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1045.

Chlorwasserstoffs. Monoamidochinaldin: Darst., Eig. 1207.

Chlorwasserstoffs. Monoamidochinaldiu-Chlorplatin: Darst., Eig. 1207.

Chlorwasserstoffs. Monoamidodesoxybenzoïn: Verh. gegen salpetrige Säure 1608.

Chlorwasserstoffs. p - Monoamidohydrochinolin: Darst., Eig. 1179.

Chlorwasserstoffs. p - Monoamidohydrochinolin - Chlorplatin : Darst., Eig. 1179.

Chlorwasserstoffs. m - Monoamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig. 1107.

Chlorwasserstoffs. m - Monoamidoïsobutylbenzol - Chlorplatin: Darst., Eig. 1107.

Chlorwasserstoffs. o - Monoamidoïsopropylbenzol: Darst., Eig. 1081.

Chlorwasserstoffs. a-Monoamidolepidin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1186.

Chlorwasserstoffs. γ-Monoamidonaphtalinsulfosäureamid: Darst., Eig. 2183.

Chlorwasserstoffs. J-Monoamidonaphtalinsulfosäureamid: Darst, Eig. 2180.

Chlorwasserstoffs. Monoamido-α-naphtoësäure: Darst., Eig., Umwandl. in Naphtostyril 2056, 2060.

Chlorwasserstoffs. Monoamidonaphtostyril: Darst., Eig. 2058.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha$ -Monoamido- $\beta$ -nitroäthenyl- $\beta$ -amido- $\alpha$ -naphtol: Darst., Eig., Verh. 1482.

Chlorwasserstoffs. Monoamidooxychinaldin: Darst., Eig. 1207.

Chlorwasserstoffs. Monoamido - γ - oxychinaldin: Bild. aus Oxychinaldin-azobenzolsulfosäure 1204.

Chlorwasserstoffs. Monoamido - p - oxychinolin: Darst., Eig. 1277.

Chlorwasserstoffs. Monoamido - p - oxychinolin-Chlorzinn: Darst., Eig. 1277 f.

Chlorwasserstoffs. Monoamido - p - phenylchinolin: Darst., Eig. 1169.

Chlorwasserstoffs. Monoamido - p - phenylchinolin - Chlorgold: Darst., Eig. 1168 f.

Chlorwasserstoffs. Monoamido - p - phenylchinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1168 f.

Chlorwasserstoffs. m-Monoamidophenyldi-p-amidotolylmethan: Darst., Eig. 1067.

Chlorwasserstoffs. m-Monoamidophenyl-

di - p - amidotolylmethan - Chlorplatin : Darst., Eig. 1067.

Chlorwasserstoffs. p-Monoamido-a-phenyl-p-oxychinolin: Darst., Eig., Verh. 1170.

Chlorwasserstoffs. Monoamidoterebenthen: optisches Verh. 900.

Chlorwasserstoffs. Monoamidoterebenthen-Platinchlorid: Eig. 900.

Chlorwasserstoffs. p-Monoamidotoluhydrochinolin: Darst., Eig. 1179 f.

Chlorwasserstoffs. m - Monoamidotriazobenzoësäure: Darst., Eig. 1286 f.

Chlorwasserstoffs. m - Monoamidotriazobenzoësäure-Chlorplatin: Darst., Eig. 1287.

Chlorwasserstoffs. p - Monoamidotriazobenzol: Darst., Eig., Verh. 1285.

Chlorwasserstoffs. p - Monoamidotriazobenzol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1285.

Chlorwasserstoffs. Monoamidotrioxynaphtalin: Darst., Eig. 1646; Bild. 1647. Chlorwasserstoffs. m - Monoamidotriphe-

nylcarbinol: Darst., Eig. 1545. Chlorwasserstoffs. o-Monoamidotriphenylmethan: Darst. Fig. 1545

nylmethan: Darst., Eig. 1545. Chlorwasserstoffs. J-Monoamidovaleriansäure: Bild. aus Benzoylamidovaleriansäure, Eig. 1043.

Chlorwasserstoffs.  $\beta$  - Monobromäthylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 980.

Chlorwasserstoffs. Monobromamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig. 1106.

Chlorwasserstoffs. Monobromamidoïsobutylbenzol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1106.

Chlorwasserstoffs. Monobromazoïmidobenzol: Darst., Eig. 1296.

Chlorwasserstoffs. Monobromazoïmidobenzol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1296.

Chlorwasserstoffs. Monobromdimethylnaphtylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1154.

Chlorwasserstoffs. m-Monobrom-α-nitrochinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1181. Chlorwasserstoffs. m-Monobrom-β-nitro-

chinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1182. Chlorwasserstoffs. p - Monobromphenylhydrazin: Darst., Eig. 1352.

Chlorwasserstoffs. Monobrom-p-toluidin: Bild. aus Azotoluolbromsulfosäure, Eig. 1260.

Chlorwasserstoffs. β - Monochloräthylamin: Bild. aus β-Oxäthylphtalimid 981; Bild. aus Vinylamin 985.

Chlorwasserstoffs.  $\beta$  - Monochlorathylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 981. Chlorwasserstoffs.  $\alpha$ -Monochlor- $\beta$ - $\gamma$ -di-

methylchinolin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1173.

Chlorwasserstoffs.Monochlormonoamido-«-naphtoësäure: Darst., Eig. 2062.

Chlorwasserstoffs. Monochloroxychinolin: Darst., Eig. 1497.

Chlorwasserstoffs. Monochloroxychinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1497.

Chlorwasserstoffs. Monochlorxylylamin:
Bild. aus Chlorxylylenphtalimid 843.
Chlorwasserstoffs. Monojodtarconin:

Darst., Eig. 2266.

Chlorwasserstoffs. Monomethylamidophenyloxytrichloräthan: Darst aus Monomethylanilin und Chloralhydrat, Eig. 1075.

Chlorwasserstoffs. Monomethylamin: Verh. gegen Formaldehyd 1515.

Chlorwasserstoffs. Mononitroäthenyldiamidotuol: Darst., Eig. 1134.

Chlorwasserstoffs. m - Mononitrobenzylidenlepidin: Darst., Eig. 1195.

Chlorwasserstoffs. o-Mononitrobenzylpapaverin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2263. Chlorwasserstoffs. o-Mononitro-p-oxy-

chinolin: Darst., Eig. 1672. Chlorwasserstoffs. p-Mononitrophenyldip-amidophenisobutylmethan: Darst., Eig. 1067 f.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrophenyldip - amidophenisobutylmethan - Chlorplatin: Darst., Eig. 1068.

Chlorwasserstoffs. β-m-Mononitrophenyldi-p-amidotolylmethan: Darst., Eig. 1066.

Chlorwasserstoffs. \(\beta\)-m-Mononitrophenyldi - p - amidotolylmethan - Chlorplatin :

Darst., Eig. 1066.

Chlorwasserstoffs. m - Mononitrophenyldiamido-m-xylylmethan: Darst., Eig. 1069.

Chlorwasserstoffs. p-Mononitrophenyldiamido-m-xylylmethan:Darst.,Eig.1068.

Chlorwasserstoffs. m - Mononitrophenyldiamido-m - xylylmethan-Chlorplatin: Darst., Eig. 1069.

Chlorwasserstoffs. p · Mononitrophenyldiamido-m · xylylmethan-Chlorplatin : Darst., Eig. 1068.

Chlorwasserstoffs. o - Mononitrophenylpiperidin: Darst., Eig. 1041 f.

Chlorwasserstoffs. p - Mononitrophenylpiperidin: Darst., Eig., Verh. 1042.

Chlorwasserstoffs. o - Mononitrophenylpiperidin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1042.

Chlorwasserstoffs. Mononitroterebenthen: optisches Verh. 900.

- Chlorwasserstoffs. Monothiodiäthylanilin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1071.
- Chlorwasserstoffs. Morrhuin: Darst. aus Leberthran, Eig. 999.
- Chlorwasserstoffs. Morrhuin-Chlorgold: Darst. aus Leberthran, Eig. 999.
- Chlorwasserstoffs. Morrhuin-Chlorplatin: Darst. aus Leberthran, Eig. 999.
- Chlorwasserstoffs. α- Naphto-γ-oxychinaldin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1200.
- Chlorwasserstoffs. β-Naphto-γ-oxychinaldin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1200.
- Chlorwasserstoffs. a-Naphtylimidonaphtylcarbaminthioäthylen - Chlorplatin: Darst., Eig. 1159.
- Chlorwasserstoffs. α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure - Aethyläther-Chlorplatin: Darst., Eig. 1159.
- Chlorwasserstoffs. α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure Methyläther-Chlorplatin: Darst., Eig. 1158.
- Chlorwasserstoffs. «-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure - Propyläther-Chlorplatin: Darst., Eig. 1159.
- Chlorwasserstoffs. Narceïn-Chlorplatin; Eig. 2274.
- Chlorwasserstoffs. Nitrosodimethyl  $\alpha$ naphtylamin( $\alpha^1\alpha^4$ ): Darst., Eig. 1154.
- Chlorwasserstoffs. Nitrosodimethyl «naphtylamin(«¹«¹)-Chlorplatin: Darst.,
  Eig. 1154.
- Chlorwasserstoffs. Oxaläthylbutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1008.
- Chloreadmium: Darst., Eig. 1009.
- Chlorwasserstoffs. Oxalbutylbutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1009.
- Chlorwasserstoffs. Oxalisoamylbutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1009.
- Chlorwasserstoffs. Oxalisoamylisobutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1010.
- Chlorwasserstoffs. Oxalisobutylbutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1009.
- Chlorwasserstoffs. Oxalmethylbutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1008.
- Chlorwasserstoffs. Oxalmethylisobutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1010.
- Chlorwasserstoffs. Oxalpropylbutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1009.
- Chlorwasserstoffs. Oxalpropylisobutylin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1010.
- Chlorwasserstoffs. Oxamidophenylchinolin, zweifach saures: wahrscheinliche Bild. aus p-Monoamido-«-phenyly-oxychinolin und Salzsäure 1170.
- Chlorwasserstoffs. m Oxybenzylidenlepidin: Darst., Eig. 1196.

- Chlorwasserstoffs. o-Oxybenzylidenlepidin: Darst., Eig., Verh. 1194.
- Chlorwasserstoffs. p-Oxybenzylidenlepidin: Darst., Eig. 1193.
- Chlorwasserstoffs. o Oxybenzyllepidin: Darst., Eig. 1195.
- Chlorwasserstoffs. γ-Oxychinaldinaldehyd: Darst., Eig. 1205.
- Chlorwasserstoffs. γ-Oxychinaldinaldehyd-Chlorplatin: Darst., Eig. 1205.
- Chlorwasserstoffs. γ-Oxychinaldinaldehyd-Phenylhydrazid: Darst., Eig. 1205.
- Chlorwasserstoffs. Oxychinolinmonoearbonsäure: Darst., Eig., Krystallf. 2028.
- Chlorwasserstoffs. Oxychinolinmonocarbonsäure - Chlorplatin: Darst., Eig. 2028.
- Chlorwasserstoffs. Oxydiäthylanilin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1071.
- Chlorwasserstoffs. Oxydimethylanilin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1070.
- Chlorwasserstoffs. Oxykyanamylin Platinchlorid: Darst., Zus. 748.
- Chlorwasserstoffs.  $o Oxy \alpha phenyl-chinolin Chlorplatin : Darst., Eig. 2096.$
- Chlorwasserstoffs. a.-Oxy-a-phenylcinchoninsäure-Chlorplatin: Darst., Eig. 2095.
- Chlorwasserstoffs. p-Oxy-α-phenyl-p-oxychinolin: Darst., Eig. 1171.
- Chlorwasserstoffs. Oxypropylamin-Chlorgold: Darst., Krystallf. 982.
- Chlorwasserstoffs. Öxypropylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 982.
- Chlorwasserstoffs. Oxypropylendiisoamylamin - Chlorgold: Darst., Eig. 1005.
- Chlorwasserstoffs. Oxypropylendiisoamylamin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1005.
- Chlorwasserstoffs.  $\beta$  Oxytrimethylendiamin ( $\alpha$  Diamidohydrin): Darst., Eig. 1983.
- Chlorwasserstoffs. β Oxytrimethylendiamin(α-Diamidohydrin) - Chlorgold: Darst., Eig. 1983.
- Chlorwasserstoffs. β Oxytrimethylendiamin (α Diamidohydrin) Chlorplatin: Darst., Eig., Krystallf. 1983.
- Chlorwasserstoffs. Oxywrightin: Darst., Eig. 2238.
- Chlorwasserstoffs. Oxywrightin Chlorplatin: Darst., Eig. 2238.
- Chlorwasserstoffs. Öxywrightinmethylhydroxyd Chlorplatin: Darst., Eig. 2238.

Chlorwasserstoffs. Papaverin-Phenacyl-Chlorplatin: Darst., Eig. 2264.

Chlorwasserstoffs. Parpevolin - Chlorplatin, symmetrisches: Eig. 1032. Chlorwasserstoffs. Parvolin - Chlorgold:

Chlorwasserstoffs. Parvolin - Chlorgold: Darst., Eig. 1027.

Chlorwasserstoffs. Parvolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1027.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha - \beta'$ -Parvolin-Chlorplatin: Darst. aus Methyläthylaoroleïn, Eig., Krystallf. 1536.

Chlorwasserstoffs. Parvolin-Chlorquecksilber (Chlorid): Darst., Eig. 1027.

Chlorwasserstoffs. Pentaamidobenzol (Trichlorhydrat): Darst. aus Trinitrophenylendiamin, Eig., Verh., Darst. aus Dinitrotriamidobenzol 1089.

Chlorwasserstoffs. Pentaamidotoluol: Darst., Eig. 840.

Chlorwasserstoffs. Pentaamidotoluol-Chlorplatin: Darst., Eig. 840.

Chlorwasserstoffs. Pentachlorketochinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1499 f.

Chlorwasserstoffs. Phenacetylecgonin-Methyläther-Chlorplatin: Darst., Eig. 2248.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha$ -Phenyl- $\mu$ -amidothiazol: Darst., Eig. 1054.

Chlorwasserstoffs. α-Phenyl-μ-amidothiazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1054.
 Chlorwasserstoffs. Phenylbiguanid - Ko-

balt: Darst., Zus., Verb. 737.

Chlorwasserstoffs. Phenylbiguanid-Kupfer: Darst., Zus., Verh. 736.

Chlorwasserstoffs. Phenylbiguanid-Nickel: Darst., Verh. Zus. 737.

Chlorwasserstoffs. α-Phenylchininsäure-Chlorplatin: Darst., Eig. 2096.

Chlorwasserstoffs. a - Phenylchinolin-Chlorgold (Schmelzp. 1600): Darst-1177.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha$  - Phenylchinolin-Chlorgold (Schmelzp. 204<sup>6</sup>); Darst. 1177.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha$  - Phenylchinolin-Chlorplatin: Darst. 1177.

Chlorwasserstoffs. Phenylen - p - diacetamidir: Darst., Eig., Verh. 1440.

Chlorwasserstoffs. Phenylen - p - diacetimidoäther: Darst., Eig., Verh. 1440. Chlorwasserstoffs.Phenylhydrazoncarbo-

diphenylamin: Darst., Eig. 1227. Chlorwasserstoffs.Phenylhydrazoncarbo-

Chlorwasserstoffs.Phenylhydrazoncarbodiphenylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1227.

Chlorwasserstoffs. Phenylhydrazoncarboditolylamin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1228. Chlorwasserstoffs. a-Phenyl-p-methoxylchinolin: Darst., Eig. 2096.

Chlorwasserstoffs. α-Phenyl-o-methoxylchinolin - Chlorplatin: Darst., Eig.

Chlorwasserstoffs. α-Phenyl-p-methoxylchinolin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2096.

Chlorwasserstoffs. α-Phenyl-o-methoxylcinchoninsäure - Chlorplatin: Darst., Eig. 2096.

Chlorwasserstoffs. α-Phenyl-N-methyl-μimidothiazol: Darst., Eig. 1056.

Chlorwasserstoffs. α-Phenyl-α-naphtochinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2101.

Chlorwasserstoffs.  $\alpha$ -Phenyl- $\beta$ -naphtochinolin - Chlorplatin: Darst., Eig. 2101.

Ohlorwasserstoffs. Phenyloxychinolin: Darst., Eig. 1176.

Chlorwasserstoffs. α-Phenyl-γ-οxychinolin: Darst. mittelst der Acetessigäthersynthese 1196.

Chlorwasserstoffs. Phenylpiperidin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1041.

Chlorwasserstoffs. Phenylpyrazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1316.

Chlorwasserstoffs. Phenylsafranin: Darst., Eig. 1100.

Chlorwasserstoffs. Phtalimidin: Darst., Eig. 1974.

Chlorwasserstoffs. Phtalimidin - Chlorgold: Darst. 1972; Eig. 1975.

Chlorwasserstoffs. Phtalimidin - Chlorplatin: Darst. 1972.

Chlorwasserstoffs. o - Phtalyldiëcgonin-Methyläther-Chlorplatin: Darst., Rig. 2248 f.

Chlorwasserstoffs. γ-Picolin-Chlorgold:
Darst., Eig. 1024.

Chlorwasserstoffs. γ-Picolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1024.

Chlorwasserstoffs. γ-Picolin-Chlorquecksilber (Chlorid): Darst., Eig. 1024.

Chlorwasserstoffs. Pinen-Nitrolpiperidin: Bild., Eig. 889.

Ohlorwasserstoffs.  $\gamma$ -Pipecolin: Darst., Eig. 1025.

Chlorwasserstoffs. γ-Pipecolin-Chlorgold: Darst., Eig. 1025.

Chlorwasserstoffs. y - Pipecolin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1025.

Chlorwasserstoffs. γ - Pipecolin - Chlorquecksilber (Chlorid): Darst. 1025.

Chlorwasserstoffs. Prehnidin: Eig. 849. Chlorwasserstoffs. Prehnitylendiamin: Eig., Verh. 849. Chlorwasserstoffs. Propylamin (normales): Bild. aus Glycocolläther, Eig. 1724.

Chlorwasserstoffs. Propylbenzylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1125.

Chlorwasserstoffs. Propylenäthenyldiamin-Chlorgold: Darst., Eig. 977.

Chlorwasserstoffs. Propylenäthenyldiamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 977.

Chlorwasserstoffs. Propylendiamin: Schmelzp. 992.

Chlorwasserstoffs. Propylen-o-phenylen-diamin: Darst., Eig. 1122 f.

Chlorwasserstoffs. Propyllupetidin-Chlorplatin (symmetrisches): Darst., Eig. 1032.

Chlorwasserstoffs. n-Propyllutidindicarbonsäure - Aethyläther - Chlorplatin : Darst., Eig. 1029.

Chlorwasserstoffs. Pseudoflavanilin, einfach saures: Darst., Eig. 1165.

Chlorwasserstoffs. Pseudoflavanilin, zweifach saures: Darst., Eig. 1165.

Chlorwasserstoffs. Pseudoflavanilin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1165.

Chlorwasserstoffs. Pseudoffavenol: Darst., Eig. 1166.

Chlorwasserstoffs. Pseudoflavenol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1166.

platin: Darst., Eig. 1166. Chlorwasserstoffs. Pseudoflavolin-Chlor-

platin: Darst., Eig. 1166 f. Chlorwasserstoffs. Pseudohomonarceïn: Darst., Eig. 2271.

Chlorwasserstoffs. Pseudohomonarceïn-Chlorplatin: Darst., Eig. 2271.

Chlorwasserstoffs. Pseudohomonarceïn-Chlorquecksilber: Darst., Eig. 2271.

Chlorwasserstoffs. Pseudonarcein: Darst., Eig. 2270.

Chlorwasserstoffs. Pseudonarceïn-Chlorgold: Darst., Eig. 2270.

Chlorwasserstoffs. Pseudonarcein-Chlorplatin: Darst., Eig. 2270.

Chlorwasserstoffs. Pseudonarcein-Chlorquecksilber: Darst., Eig. 2270.

Chlorwasserstoffs. Pyridin-Chlorkupfer (Chlorid): Darst., Eig. 1022.

Chlorwasserstoffs. Pyridin-Chlormethyl-Chlorplatin: Eig. 1038.

Chlorwasserstoffs. Pyridin - Chlorzink:
Darst., Eig. 1021.

Chlorwasserstoffs. Rhodamin: Darst., Eig. 2873.

Chlorwasserstoffs. Rosindulin: Darst., Eig. 1101.

Chlorwasserstoffs. Rosindulin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1101.

Chlorwasserstoffs. Salze: antiseptische

Wirk. 2466; Best. im Trinkwasser 2522.

Chlorwasserstoffs. Septdecylamin: Darst.,
 aus Stearinsäure, Eig. 989.
 Chlorwasserstoffs. α-Stilbazol: Darst.,

Eig. 1215.Chlorwasserstoffs. α-Stilbazol-Chlorgold:Darst., Eig. 1215.

Chlorwasserstoffs. α - Stilbazol - Chlorplatin: Darst, Eig. 1215.

Chlorwasserstoffs. α - Stilbazol - Chlorquecksilber: Darst., Eig. 1215.

Chlorwasserstoffs. a-Stilbazolin: Darst., Eig. 1217.

Chlorwasserstoffs. α - Stilbazolin - Chlorgold: Darst., Eig. 1217.

Chlorwasserstoffs. α - Stilbazolin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1217.

Chlorwasserstoffs. Tarconin: Bild., Eig. 2267.

Chlorwasserstoffs. Tarconin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2267.

Chlorwasserstoffs. Terebenthen: optisches Verh. des aus rechts- resp. linksdrehendem Terebenthen dargestellten 900.

Chlorwasserstoffs. Tetraäthylamin: Bild. bei der Einw. von Ammoniak auf Aethylchlorid 973.

Chlorwasserstoffs. Tetraallylammonium: Bild. durch Einw. von Ammoniak auf Allylchlorid 975.

Chlorwasserstoffs. Tetrabenzylphosphonium-Chlorgold: Darst., Eig. 2233.

Chlorwasserstoffs. Tetrabenzylphosphonium - Chlorplatin : Darst., Eig. 2233. Chlorwasserstoffs. Tetrabenzylphospho-

nium - Chlorquecksilber: Darst., Eig. 2238.

Chlorwasserstoffs. Tetrabenzylphosphonium-Chlorzinn: Darst., Eig. 2233.

Chlorwasserstoffs. Tetrabromphenylhydrazin: Darst., Eig. 1353.
 Chlorwasserstoffs. α-Tetrahydronaphtyl-

amin: Darst., Eig. 1150. Chlorwasserstoffs. Tetrahydro-β-naphtyl-

amin: Darst., Eig. 1146.

Chlorwasserstoffs. Tetrahydro-β-naphtylamin-Chlorgold: Darst., Eig. 1146.

Chlorwasserstoffs. Tetrahydro-β-naphtylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1146. Chlorwasserstoffs. α-Tetrahydronaphtyl-

Chlorwasserstoffs. a-Tetrahydronaphtylamin - Chlorquecksilber: Darst., Eig. 1150.

Chlorwasserstoffs. Tetrahydro-β-naphtylamin - Chlorquecksilber: Darst., Eig. charakteristisches Verh. 1146.
 Chlorwasserstoffs. Tetrahydrooxychino-

linmonocarbonsäure: Darst., Eig. 2029.

Chlorwasserstoffs. Tetramethylenmethylamin: Darst., Eig. 1841.

Chlorwasserstoffs. Tetramethylenmethylamin - Chlorplatin : Darst., Eig. 1841.
Chlorwasserstoffs. Thiochinaldin : Darst.,

Eig. 1204.

Chlorwasserstoffs. a. Thiochinolin - Aethyläther - Chlorplatin: Darst., Eig. 1190.

Chlorwasserstoffs. Tolenylamidin (Tolenylimidoamidin): Darst., Eig. 1438. Chlorwasserstoffs. p-Tolenylimidoäther:

Darst., Eig., Verh. 1437 f. Chlorwsserstoffs. Tolenylimidoamidin

siehe chlorwasserstoffs. Tolenylamidin.

Chlorwasserstoffs. o - Tolubenzylamin : Darst., Eig. 1979.

Chlorwasserstoffs. p - Toluidonaphtochinon-p-toluid: Darst., Eig. 1350.

Chlorwasserstoffs. o - Toluylendiamin: Verh. gegen Phenylbrenztraubensäure 1996.

Chlorwasserstoffs. o-Tolylpyrazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1317.

Chlorwasserstoffs. p-Tolylpyrazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1316.

Chlorwasserstoffs. o - Tolylpyrazolin: Darst., Eig. 1317.

Chlorwasserstoffs. Triäthylhydroxylamin: Darst., Eig. 960.

Chlorwasserstoffs. Triäthylsulfin-Chlorplatin: Krystallf. 1418.

Chlorwasserstoffs. Tribromphenylhydrazin, symmetrisches: Darst., Eig. 1353.

Chlorwasserstoffs. Tribrompropylamin: Darst. aus Tribrompropylaminchlorhydrat, Eig., Salze 987 f.

Chlorwasserstoffs. Trichlorketochinolin: Darst., Eig. 1498.

Chlorwasserstoffs. Trichloroxychinolin: Darst., Eig. 1498.

Chlorwasserstoffs. Trichloroxychinolin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1498.

Chlorwasserstoffs. Trichloroxypropylamin: Darst., Eig. 1432 f.

Chlorwasserstoffs. Triisobutylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 974.

Chlorwasserstoffs. a- $\beta$ - $\gamma$ -Trimethylchinolin-Chlorplatin: Darst., Schmelzp. 1177.

Chlorwasserstoffs. p-u-y-Trimethylchinolin-Chlorplatin: Darst. 1178.

Chlorwasserstoffs. Trimethylenäthenyldiamin-Chlorgold: Darst., Eig. 976.

Chlorwasserstoffs. Trimethylenäthenyldiamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 976.

Chlorwasserstoffs. Trimethylenbenzenyldiamin-Chlorgold: Darst., Eig. 976. Chlorwasserstoffs. Trimethylenbenzenyl-

diamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 976. Chlorwasserstoffs. Trimethylglyoxalin: Darst, aus Diacetyl, Eig. 1576.

Chlorwasserstoffs. Trimethyl-y-oxychinaldin: Darst., Eig., Verh. 1199.

Chlorwasserstoffs. o-p-ana-Trimethyly-oxychinaldin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1199.

Chlorwasserstoffs. Trimethyloxychinaldinhydrazid: Darst., Eig. 1206.

Chlorwasserstoffs. Trimethylphosphinoxyd-Chlorplatin: Darst., Eig. 2223.

Chlorwasserstoffs. Trimethylpiperidin, symmetrisches: Darst, Eig. 1031. Chlorwasserstoffs. Trimethylpiperidin-

Chlorplatin, symmetrisches: Darst., Eig. 1031.

Chlorwasserstoffs. Trimethylsulfin-Chlorplatin: Krystallf. 1418.

Chlorwasserstoffs. Triphenylammelin: Bild. durch Erhitzen von salzs. Triphenylmelaminlösung 733.

Chlorwasserstoffs. Triphenylmelamin: Lösl. 733.

Chlorwasserstoffs. Triphenyltriamidobenzol: Darst., Eig. 1095.

Chlorwasserstoffs. Triphenyltriamidobenzol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1095. Chlorwasserstoffs. Tripropylamin: Darst., Eig. 973.

Chlorwasserstoffs. Tripropylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 973.

Chlorwasserstoffs. Tri-p-tolyltriamidobenzol (Dichlorhydrat): Darst., Eig. 1094 f.

Chlorwasserstoffs. Tri - p - tolyltriamidobenzol (Monochlorhydrat): Darst., Eig. 1095.

Chlorwasserstoffs. Tri -p - tolyltriamidobenzol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1095.

Chlorwasserstoffs. Vinylamin: Wirk. auf Warmblütler 986.

Chlorwasserstoffs. Vinylamin-Chlorgold: Darst., Eig. 984.

Chlorwasserstoffs. Vinylamin - Chlorplatin: Darst., Eig. 984.

Chlorwasserstoffs. Wrightin: Darst. 2237. Chlorwasserstoffs. Wrightin-Chlorplatin: Darst., Eig. 2237.

Chlorwasserstoffs. Xenylenpicazin: Darst., Eig. 994.

Chlorwasserstoffs. Xylidin (Wroblews-ky's): Lösl. 1111.

Chlorwasserstoffs. as - o - Xylidin: Lösl. 1111.

Chlorwasserstoffs. v-m-Xylidin: Darst., Eig., Lösl. 1111.

Chlorwasserstoffs. v - o - Xylidin: Lösl.

Chlorwasserstoffs. m - Xylobenzylamin: Darst., Eig. 1126.

Chlorwasserstoffs. m - Xylobenzylamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1126. Chlorwasserstoffs. m - Xylobenzylamin-

Chlorwasserstoffs. m - Xylobenzylamin-Chlorquecksilber: Darst., Eig. 1126. Chlorwasserstoffs. m-Xylylamin: Darst.,

Chlorwasserstoffs. m-Xylylamin: Darst., Eig. 1103; Verh. gegen Rhodankalium 1104.

Chlorwasserstoffs. o-Xylylamin: Darst., Eig. 841.

Chlorwasserstoffs. m - Xylylamin - Chlorplatin: Darst., Eig. 1103.

Chlorwasserstoffs. o - Xylylamin - Chlorplatin: Darst., Eig. 841.

Chlorwasserstoffs. m - Xylylendiamin: Darst., Eig. 1105.

Chlorwasserstoffs. o - Xylylendiamin: Darst., Eig. 842.

Chlorwasserstoffs. o - Xylylendiamin-Chlorgold: Darst. Eig. 842.

Chlorgold: Darst., Eig. 842. Chlorwasserstoffs. m - Xylylendiamin-Chlorplatin: Darst., Eig. 1105.

Chlorwismuth: Verb. mit Chlorwasserstoff 640.

Chloryttrium (Yttriumsesquichlorid): Darst., Eig. 569.

Chlorzink: Elektrolyse 8; Dampfspannungserniedrigung der Lösung im Verhältnifs zum Molekulargewicht 186; Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193; Oberflächenspannung der wässerigen Lösung 228; Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322; Verh. gegen Quecksilberoxyd, Bleioxyd und Kupferoxyd 614.

Chlorzink-Ammoniak: Dampfspannung 179.

Chlorzink-Bleioxyd: Bild. bei der Einw. von Bleioxyd auf Zinkchlorür 614.

Chlorzink - Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243; Verh. der Lösung 248.

Chlorzinn (Chlorür): Verh. gegen Sulfide 11; Anw. bei der Best. der Dampfd. von Eisenchlorid 134; Siedep. 135; Dampfdichtebest. (Molekulargröße), Siedep., Formel 142 ff.; Siedep., Molekulargewicht, Dampfd., Molekularform 628 f.; Verh. gegen Chlorwasserstoffsäure 629 f.; Abschluß der titrirten Lösung durch Leuchtgas zur Conservirung 2519.

Chlorzinn (Tetrachlorid): Gewg. zur Darst. von Chlorzinn - Chlorammonium 107.

Chlorzinn-Chlorammonium: Elektrolyse zur Best. des Atomgewichts von Zinn 107.

Chlorzinn-Chlorkalium: Elektrolyse zur Best. des Atomgewichts von Zinn 107.

Cholalsäure: Verh. gegen Phosphoroxychlorid 2418.

Cholals. Natrium: fäulniswidrige Wirk. 2440.

Cholamid: Darst., Eig., Bildungsgleichung 2113; Verh. gegen Glycocoll 2114.

Choleglobin: Bild. aus dem Blutfarbstoffe 2416.

Cholera: Anw. von Quecksilberchlorid 2446.

Cholerabacillen (Choleraspirillen): Verh. gegen Kreolin 2474; Verh. gegen säure - und alkalihaltige Nährböden 2508 f.; Unters. im Trinkwasser 2523; siehe auch Kommabacillus.

Cholesterin: Verh, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Unters., Derivate 2358; Vork. im Cacaofett 2847.

Cholesterylnatrium: Unters. 2358. Cholestrophan siehe Dimethylparaban-

Cholin: Vork. in der Wurzel von Scopolia japonica 2243.

Cholsäure: Nachweis durch Furfurol, Absorptionsstreifen mit Furfurol 1529;
Darst., Zus. 2418; Anw. zur Prüf.
von Alaun 2532.

Cholsäure - Aethyläther: Verh. gegen Glycocoll 2114.

Chroine: Bild., Zus. 1318; Bild. 1509.
 Chrom: Oxydationsstufen in den fluorescirenden Verb. 599; Fluorescenz in Verb. mit Kalk 601 f., mit Thouerde

Verb. mit Kalk 601 f., mit Thonerde 602 f.; Best. in Eisen und Stahl 2547; Darst., Gewg. von Legirungen (Chromeisen, -silicium, -wolfram) 2630.

Chromalaun siehe schwefels. Chromoxyd-Kalium.

Chrombeizen: Anw. in der Färberei 2861.

Chromeyanwasserstoffsäure: Best. der Molekulargröße aus dem elektrischen Leitvermögen der Lösung 387.

Chromeisen: Vork. der krystallisirten Verb. im Meteoreisen von Westvirginia, Eig., Anal. 596 f.; Vork. im Platin von British Columbia 660; Darst. 2630.

Chromeisenstein: Vork. in Australien 596; künstliche Darst. 597.

Chromerze: Anal. 2548; Unters. 2639 f. Chromit: künstliche Darst. 561.

Chromkupfer-Filter: Anw. bei bacteriologischen Unters. 2481.

Chromometer: Anw. zur Best. des Kohlenstoffs und Kupfers im Stahl, des Ammoniaks im Kalihydrat 2609.

Chromoxalsäureanhydrid - Kalium O=[-Cr(OC<sub>2</sub>OOK)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>: Darst., Eig. 1750.

Chromoxalsäureanhydrid - Kalium [-Cr(OC<sub>2</sub>O<sub>2</sub>OK)(O<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>2</sub>)]<sub>2</sub>: Darst., Eig. 1750.

Chromoxals. Ammonium Cr<sub>2</sub> (C<sub>2</sub> O<sub>4</sub>)<sub>4</sub> . 6 NH<sub>3</sub> . 6 H<sub>2</sub>O: Darst., Eig., Verh. 1750.

Chromoxals. Kalium  $K_2$   $Cr_2$   $(C_2$   $O_4)_4$ . 10  $H_2$  O: Eig., Verh. 1749.

Chromoxals. Kalium K<sub>2</sub>H<sub>4</sub>Cr<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>5</sub>: Darst. 1751.

Chromoxals. Kalium  $K_2 \operatorname{Cr}_2 (C_2 O_4)_4$ : Darst. 1752.

Chromoxals. Kalium, basisches: Darst., Eig., Verh. 1750.

Chromoxals. Kalium-Ammonium: Darst., Eig., Verh. 1749.

Chromoxals. Kalium - Ammonium K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>(C<sub>3</sub>O<sub>4</sub>)<sub>4</sub>.6 NH<sub>8</sub>.6 H<sub>2</sub>O: Darst., Eig., Verh. 1750.

Chromoxals. Kalium - Ammonium  $K_2(NH_4)_2 Cr_2(C_2O_4)_4$ : Darst. 1750. Chromoxychlorid: Verh. gegen o-substituirte Toluole 1543 f.

Chromoxyd: Bild. von colloïdalem, Zus. 286; Darst. von krystallisirtem 561; Verb. mit Chromsäure 601; Verh. gegen Calciumcarbonat 600 f., gegen Thonerde, gegen Ammoniumchromat in der Hitze 603; Vork. im Bubin 604; Neutralisationswärme mit Fluorwasserstoffsäure 644 f.

Chromoxyfluoride: Anw. als Beizen in der Färberei 2861.

Chromozinkographie "en relief": Beschreibung 2908.

Chromozinkographie in Farben: Beschreibung 2908.

Chromroheisen: Ueberführung in Chromstahl 2636.

Chromsäure: Verh. gegen Jodwasserstoff (Reactionsdauer) 49; Beschleunigung der Beaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff (Contactwirk.) 49 f.; Erstp. 130; Unters. über die Molekulargröße 130 f.; Best. der Molekulargröße aus dem elektrischen Leitungsvermögen der Lösung 387; Verb. mit Chromoxyd 601; Wirk. auf Hefe 2489; Best. mittelst Wasserstoffsuperoxyd 2548; Anw. zur Elementaranal. 2561.

Chroms. Aethylpapaveriniumoxyd, saures: Darst., Eig. 2262.

Chroms. β'-Aethyl-α-stilbazol: Darst-, Eig. 1221.

Chroms. Ammon: Verh. gegen Calciumcarbonat 600 f.; Verh. gegen Thonerde beim Glühen 603.

Chroms. Benzylpapaveriniumoxyd, saures: Darst., Eig. 2263.

Chroms. Bleiditolyl: Darst., Eig. 2200. Chroms. Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin), saures: Eig. des aus Steinkohlencollidin dargestellten 1035.

Chroms.  $\beta$ - $\gamma$ -Dimethylchinolin, saures: Darst., Eig. 1173.

Chroms. 0-γ-Dimethylchinolin, saures:Darst., Eig. 1175.

Chroms. p-γ-Dimethylchinolin, saures: Darst., Eig. 1174.

Chroms. α-γ-Dimethyl-p-toluchinolin, saures: Darst., Eig. 1188.

Chroms.  $\alpha - \alpha_1$ -Diphenylpyridin, saures: Darst., Eig. 2104. Chroms. Hydrastinin, saures: Darst.,

Eig. 2277.

Chroms. Isobutyllupetidin, saures, symmetrisches: Darst., Eig. 1032.

Chroms. p-Isopropyl-α-phenylchinolin, saures: Darst., Eig. 2096.

Chroms. Kalium, neutrales: Unters. über die Beständigkeit der Lösung 247; Anw. bei einer neuen Methode der chem. Anal. 2516.

Chroms. Kalium, saures: Verh. gegen den Magneten 3; Unters. über die Beständigkeit der Lösung 247; Reduction durch Wasserstoff 463; Verh. gegen Phenol und Homologe 2534.

Chroms. Kupfer, basisches: Unters. 597 f.

Chroms. Kupfer, saures (Kupferdichromat): Bild. bei der Einw. von Kupfersulfat auf Ammoniumchromat 598.

Chroms. Magnesium-Ammonium: Unters. über die Beständigkeit der Lösung 247 f.

Chroms. Methylpapaveriniumoxyd, saures: Darst., Eig. 2263.

Chroms. o - Mononitrobenzylpapaverin, saures: Darst., Eig. 2264.

Chroms. Natrium, saures: Unters. über die Beständigkeit der Lösung 247; Krystallf. 597, 686.

Chroms. Papaverin-Phenylacyl, saures: Darst., Eig. 2264.

Chroms. Parpevolin, saures (symmetrisches): Darst., Eig. 1032.

Chroms. Phenylbiguanid-Kupfer: Darst., Zus., Verh. 737.

Chroms. a-Phenyl-p-methoxylchinolin: Darst., Eig. 2096.

Chroms.  $\alpha$  - Phenyl -  $\alpha$  - naphtochinolin, saures: Darst., Eig. 2101.

Chroms.  $\alpha$  - Phenyl -  $\beta$  - naphtochinolin, saures: Darst., Eig. 2101.

Chroms. a-Phenylpyridinphenylenketon, neutrales: Darst., Eig. 2105.

Chroms. Platoathylsulfin: Darst., Eig.

 $\beta$  - Chroms. Platoïsobutylsulfin: Darst., Eig. 2214.

Chroms. Platomethylsulfin: Darst., Eig. 2206.

 $\beta$ -Chroms. Platopropylsulfin: Darst., Eig. 2210.

Chroms. Salze: Unters. über die Beständigkeit der Doppelsalzlösungen 247; Nachw. mittelst der Spectralanalyse 434; Apparat zur Best. 2615; Gewg. bei der Darst. von Nitriten 2683 f.

Tetrahydro -  $\beta$  - naphtylamin, Chroms. saures: Darst., Eig. 1146.

Chroms. Uranylsalze: Darst., Eig. 612. Chromsilicium: Darst. 2630.

Chromwolfram: Darst. 2630.

Chrysarobin: Bild. aus dem Acetylderivat durch Schwefelsäure 1616; Wirk. 2448; Wirk., Ersatzmittel 2449. Chrysatropasäure: Identität mit Scopoletin 2380.

Chrysazin: Unters. 1624 Anm.

Chrysoberyll: Darst. 560. Chrysoïdin: Const. 774.

Chrysoïdine: Verh. gegen die Diazoverbb. der Paradiamine 2894.

Chrysoïdinharnstoff: Darst., Eig., Verh. 773 f.

Chrysophananthranol: Darst., Const. 1615.

Chrysophanhydranthron: Darst., Const., Acetylderivat 1615 f.

Chrysophansäure: Reduction 1615.

Chydrazain: Darst., Eig. 505.

Chylus: Unters. einer chylösen, pericardialen Flüssigkeit 2434.

Chymosin: Gewg. 2777. Cincholeupon: Darst., Salze 2283 f.; Oxydation, Const. 2284.

Cincholeuponsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Krystallf., Derivate 2282 f.; Const. 2284.

Cinchonibin: Gewg. 2286; Eig., Salze, Derivate 2287 f.

Cinchonibinäthyljodid: Darst., Eig. 2288. Cinchonibindiäthyldibromid: Eig. 2288.

Cinchonibindiäthyldijodid: Darst., Eig. 2288.

Cinchonibindimethyldijodid: Darst., Eig. 2288.

Cinchonibinmethyljodid: Darst., Eig. 2288.

Cinchonidin: Nachw. und Best. im Chinin 2584.

Cinchonigin: Gewg. 2286; Eig., Salze, Derivate 2286 f.

Cinchoniginathylbromid: Darst., Eig. 2287.

Cinchoniginäthyljodid: Darst., Eig. 2287. Cinchoniginmethyljodid: Darst., Eig. 2286 f.

Cinchonilin: Gewg. 2286; Eig., Salze, Derivate 2287.

Cinchonilinäthylbromid: Darst., Eig.

Cinchonilinäthyljodid: Darst., Eig. 2287. Cinchonilinmethyljodid: Darst., Eig.

Cinchonin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Unters. der Oxydationsproducte 2282 ff.; Verh. gegen ein Gemisch aus Oxalsäure und Schwefelsäuremonohydrat, Umwandl. in eine isomere Base (Salze, Wirk. derselben) 2288 f.; Anw. als Reagens auf Wismuthverbb. 2555; Nachw. und Best. im Chinin 2584.

Cinchonindiäthyldijodid: Krystallf. 2289. Cinchoninnitrocamphrat: Darst., Eig.

Cineol: Unters., Const. 884; Unters., Siedep., sp. G. 886; Verh. des mit Pomeranzenschalenöl vermischten 887; Verh. gegen Kaliumpermanganat (Bild. von Cineolsäure) 896; Erk. durch Bromwasserstoff 897; Vork. durch Bromwasserstoff 897; Vork. im ätherischen Oele von Daucus Carota, von Eucalyptus amygdalina 2390.

Cineolsäure: Darst. aus Cineol, Eig. 896; Verb., Gewg. aus Cajeputöl, Oleum Cinae, Terpineol, Terpinhydrat 897.

Cineolsaure - Aethyläther: Darst., Eig. 896.

Cineols. Calcium: Darst., Eig. 896.

Cincols. Kalium: Darst., Eig. 896.

Cineols. Silber: Darst., Eig. 896. Cinnamenylpropionsäure: Verh. gegen

Cinnamenylpropionsäure: Verh. gegen Kaliumpermanganat 1710.

Cinnamylcocaïn: Darst., Eig., Salze 2250 f.

Cinnamylcyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1952.

Cinnamylecgonin: Darst., Eig., Salze, Methyläther (Cinnamylcocain) 2250. Cinnamylecgonin - Methyläther (Cinnamylcocain): Darst., Eig., Salze 2250 f.

Cinnolin: neue Benennung (α-Phenoiazin) 680.

Cis - Hexahydroterephtalsäure siehe Hexahydroterephtalsäure.

Citraconanil: Unters. der Chlor- und Bromsubstitutionsproducte 1856; Identität mit Pyranilpyroïnlacton 2041; Bild., Const., 2047 f.

Citraconanilsäure: Identität mit Pyranilpyroïnsäure 2041; fälschliche Bezeichnung für Mesaconanilsäure 2047.

Citracon-a-naphtil: Darst., Eig., Zers. in Naphtionsäure, Verh. gegen Brom, Krystallf. 1857.

Citracon-β-naphtil: Darst., Eig., Verh. gegen Brom 1857 f.

Citraconsäure: Molekulargewichtsbest.
nach Raoult 144 f.; Verbrennungswärme 330; Anw. zur Unters. der
Molekularrefraction isomerer Verbb.
429; Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449; Verh. gegen
Naphtylamine 1856 ff.; Identität mit
Pyroisomalsäure 1862.

Citraconsäure - Aethyläther: Molekularrefraction 431; magnetisches Rotationsvermögen 449.

Citraconsäureanhydrid: Molekularrefraction 431; magnetisches Rotationsvermögen 449; Verh. gegen Phenylhydrazin 1936.

Citraconsäure-Methyläther: Molekularrefraction 431.

Citracons. α-Naphtylamin: Darst., Eig. 1856.

Citracons. β-Naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1856.

Citrazinsäure: Unters. 1860; Bild. aus Aconitsäure-Trimethyläther 1867.

Citrazinsaureamid: Unters. 1860.

Citren (Limonen): Unters., Identität mit Kohlenwasserstoffen aus Orangen, Neroliöl, "Essence de petit grain", Cedratöl, Bergamottöl, Kümmel-, Dill-, Hollunderblüthen- und Muscatnussöl 878 f.; Const., Aehnlichkeit mit Isoterpen 879; Brechungsvermögen im Vergleich mit anderen Terpenen 880; Const. 882; Verh. gegen Ameisensäure 904.

Citrentetrabromid: Unters. zur Best. der Const. des Citrens 879.

Citrobenzidylsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1864.

Citrobenzidyls. Silber: Darst., Eig. 1864. Citrodicumidid: Darst., Eig., Verb. 1863 f.

Citrodicumididaaure: Darst., Eig., Salze 1863.

Citrodicumidids. Natrium: Darst., Eig. 1863.

Citronate: Verh. der Lösungen 249. Citronenöl: Best. der Diëlektricitäts-

constante 341. Citronensäure: Dampfspannungserniedrigung der Lösung im Verhältnifs zum Molekulargewicht 186; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Verh. der Chromsäure gegen Kaliumpermanganat 1711 f.; Identität mit Isomalsäure 1862; Verh. gegen Pseudocumidin 1862 f., gegen Cumidin 1863, gegen Benzidin 1864, gegen Toluylendiamin, gegen Aethylendiamin 1865, gegen p-Nitranilin 1866; Umwandl in Pyridinverbb. in den Pflanzen 2348; Vork. in der Kuhmilch, Nichtvork. in der Frauenmilch 2421; Conservirung der Lösung durch Salicylsäure 2519; Nachw. eines Weinsäuregehaltes 2572 f.

Citronensäure - Trimethyläther: Verh. gegen Benzidin 1864.

Citronens. Benzidin, neutrales: Verh. beim Erhitzen 1864.

Citronens. Caffeïn (?): Lösl. 2297.

Citronens. Cumidin, einbasisches: Darst., Eig., Verh. 1863.

Citronens. Kalium: isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung der Dampfspannung 269.

Citronens. Natrium, neutrales: Verh. der L\u00fcsung 249; elektrische Leitungsf\u00e4higkeit 1862; Verh. gegen Cyanurchlorid 1866.

Citronens. Natrium, einfach saures: Verh. der Lösung 249.

Citronens. Natrium, zweifach saures:

Verh. der Lösung 249. Citronens. Salze: Scheid. von weins. Salzen 2573.

Citronens. Toluylendiamin, neutrales: Darst., Eig., Verh. 1865.

Citrotoluylendiamin: Darst., Eig., Verh. 1864 f.

Citrotrianil: Nitrirung 1865.

Citrotricumidid: Darst., Eig., Verb. 1862.

Citrotrinitrotrianil: Darst., Eig., Verh. 1865.

Citrylchlorid: Bild. aus citronens. Natrium und Cyanurchlorid 1866.

Claraschacht (in Dobran): Anal. des Wassers 2669 f.

Clathrocystis roseopersina: Ursache der Röthung des Stockfischfleisches 2436. Clichés: Herstellung aus Nickel 2908.

Coagulabilität: Beziehungen zum Atomgewicht von Lösungen colloïdaler Metallsulfide 290.

Coaks: Best. des Schwefelgehaltes 2530; Gewg. am Platze der Stahlhütten 2638; Anal. der Asche 2749; Statistik der Gewg. und Verarbeitung 2830.

Cocablätter: Gehalt an Hygrin 2254; Unters. indischer 2373.

Cocagerbsaure: Vork., Darst., Eig. 2358.

Cocain: Unters., Prüf. 2243; Krystallf., Unters. des Chlorhydrats, Unters., Darst. von Homologen 2244; Const. 2247; Unters. eines "metameren" und dessen Homologe 2247 f.; Bild. aus Ecgonin 2248; Gewg. aus Benzoylecgonin, Krystallf. 2249; Verh. 2250; Unters. von Nebenalkaloïden (Cinnamylcocain, Isatropylcocain) 2250 f.; Wirk., Einflufs der Körpertemperatur auf die Wirk. 2449; forensischer Nachw. 2586.

Cocaïnmethylchlorid: Darst., Eig. 2246. Cocaïnmethyljodid: Darst., Eig. 2246; Verh. der wässerigen Lösung beim Erwärmen 2247.

Cocaylbenzoyloxyessigsäure: Darst., Salze, Derivate, Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 2245 f.

Cocaylbenzoyloxyessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Golddoppelsalz 2245; Unters. 2247; Salze 2247 f.

Cocaylbenzoyloxyessigsäure - Methyläther: Darst., Eig., Golddoppelsalz 2245; Unters., Salze 2247 f.

Cocaylbenzoyloxyessigsäure - Propyläther: Darst., Eig., Salze 2247 f.

Cocayloxyessigsäure: Darst., Eig., Salze, Gewg. aus Ecgonin 2245 f.

Cochenilletinctur: Anw. in der Maßanal. 2519, bei der Titration von Phosphorsäure mittelst Urannitrat 2536.

Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

Codeïn: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Absorptionsstreifen mit Furfurol 1528.

Codimethin siehe Methylmorphimethin. Coëfficienten, isotonische: Anw. bei der Molekulargewichtsbest. der Raffinose 147 f.; Unters. von Glycerin 211 f.

Cognac: Unters. über die Güte 2802.
Cognac-Weinsprit: Unters. der Bestandth. 2457.

Colchicamid (Acetyltrimethylcolchicinsäureamid): Darst., Eig., Verh. 2292 f.; Const. 2293.

Colchiceïn: Spaltung durch Salzsäure 2291; Const., Ueberführung in Colchicin 2293; Bild. aus Trimethylcolchicinsäure 2294.

Colchicin: Darst. 2290; Unters. von Spaltungsproducten 2291 ff.; Const., Derivate 2293 ff.; Nachw. in Leichen 2586.

Colchicinsaure: Bild., Darst. aus Colchicein 2292; Const. 2293.

Collidin: Darst. aus Aldehydammoniak und Aceton, wahrscheinliche Identität mit symmetrischem Trimethylpyridin 1027; Salze, Verh. 1028 f.

Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin): Vork. im Steinkohlentheer, Oxydation, Verh., Salze 1034 f.

Collidinhexabydrür: Darst. aus Aldehydammoniak und Aceton, Eig., Verh., Salze 1028.

Collodiumemulsion: Bereitung für orthochromatische Aufnahmen 2904.

Colloïde: colloïdale Hydroxyde von Metalloïden und Metallen 278 bis 286; colloïdaler Zustand von Sulfiden 286; Verh. der Lösungen 290; Versuche über das Aussalzen 2334 f.; Vork. in der Ackererde 2737.

Colophan: Verh. beim Erhitzen im Vergleich mit Diterebenthyl 901; Bestandth. der Destillationsproducte 902.

Colorimetrie: Anw. zur Best. des Jodkaliums, zum Nachw. von Morphin, zur Werthbest. von Opium und der Chinarinden 2517; Apparat zur Best. 2866.

Colostrumfett: Unters. 2420.

Columbia, British: Vork. von Platin, Unters., Anal. 659.

Colzaöl: Anw. bei der Prüf. von Olivenöl 2590.

Compressibilität: Unters. von Flüssigkeiten 197; Messung bei Flüssigkeiten (Apparat) 197 f.; Unters. von Wasser 207, von Steinsalz, Sylvin, wässeriger Chlorkaliumlösung, gepulvertem Chlornatrium 207 ff.; Unters. von Chlorcalcium-Chlorkalium und lösungen 240.

Concentrationsströme, elektrische: Ent-

stehung 363.

Condensator, elektrischer: Ladungs- und Entladungserscheinungen am Glascondensator, Leitungswiderstand von Metallkreisen gegen den Entladungsstrom von Condensatoren 339.

Condillac: Anal. der Mineralwässer 2663.

Conessin siehe Wrightin.

Conglomerate, goldführende: Vork. in Witwatersrand, Unters. 657 f.; Goldgehalt, Anal. eines in Witwatersrand vorkommenden 658.

Congoroth: Anw. zum Nachw. freier Salzsäure im Magensaft 2601; Zus.

Coniferenöle: Nachw. im Mandel- und Olivenöl 2590.

Coniferin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; wahrscheinliches Vork. in den Rüben 2810.

Coniferylalkohol: Vork. in Melassespiritus 2810, 2811.

Coniin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526.

Conservirungsmittel: Wirk. auf Diastase (Malzpräparate) 2500 f.; Anw. von Borsaure 2773.

Constitution, chem.: Unters. 4; Unters. der Beziehung zur Reibung bei Flüssigkeiten 201; Beziehung zur Cottonöl (Baumwollsamenöl); Oxydation specifischen Zähigkeit 203; Best. sogenannter tautomerer Verb. 702 f.

Contactelektricität: Theorie, elektromotorische Contactkräfte 338.

Contactwirkung: Wirk. von Essigsäure auf Ester 28.

Copellidin siehe Trimethylpiperidin, symmetrisches.

Copiapit: Beschreibung von in Chile gesammeltem 580; Gehalt an Hohmannit und Amarantit des Copiapits von Valparaiso 580 f.

Coquimbit: Vork. in Chile, Krystallf. 580.

Cornutin: Darst. 2299.

Coronilla glauca: Unters. der Samen, Wirk. der alkoholischen Extracte

Coronilla juncea: Unters. der Samen, Wirk. der alkoholischen Extracte 2373.

Coronilla pentaphylla: Unters. der Samen, Wirk. der alkoholischen Extracte 2373.

Coronilla scoripoïdes: Unters. der Samen, Wirk. des Extractes 2373.

Coronilla varia: Unters. der Samen. Wirk. der alkoholischen Extracte 2373.

Cotarnin: Schmelzp., Unters. von Methylverbb. und deren Spaltungsproducte 2271 f.; Const., Zus. 2272; Const. 2273.

Cotarninäthyljodid: Darst., Eig., Verh. 2272.

Cotarninbenzylchlorid: Darst., Verh. 2272.

Cotarninoxim: Darst. 2273.

Cotarnmethinmethylchlorid: Darst... Eig., Platin-, Queckailberdoppelsalz, Spaltung durch Natronlauge 2271.

Cotarnmethinmethyljodid (Methylcotarninmethyljodid): Darst., Eig. 2271; Const. 2273.

Cotarnmethinmethylsuperjodid: Darst., Eig. 2271.

Cotarnon: Darst., Verh. gegen Hydroxylamin, Oxydation 2271 f.; Const. 2273.

Cotarnonoxim: Darst., Eig. 2272.

Cotarnsäure: Darst., Eig., Salze, Anhydrid 2272; Const. 2273.

Cotarnsäureanhydrid: Darst., Eig. 2272. Cotarns. Baryum: Darst., Eig. 2272. Cotarns. Kalium, saures: Darst., Eig. 2272.

Cotarns. Silber: Darst., Eig. 2272.

der Fettsäuren, Zus. 1926 f.; Unters. der flüssigen Fettsäuren 2384; Nachw. im Mandel- und Olivenöl 2590.

Creolin: Unters., Eig. 2714.

Croceïnsulfosäure (β-Naphtol-α-sulfosäure): Reduction des daraus gewonnenen Azofarbstoffes 2884.

Crotonsäure: Ueberführung in Amidobuttersäure 1782 f.

Crotonsaure, feste: Bild. aus a - Chlorisocrotonsäure 1775, aus Isocrotonsäure 1777, 1780; Verh. gegen Chlor 1777, 1778 f.

a - Crotonsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

β - Crotonsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Crotonsäuredichlorür: Darst., Unters., Const., Zers. durch Aetzalkalien 1774; Verh. gegen Natriumcarbonat 1775f.;

Umwandl. in a-Chlorcrotonsäure resp. -isocrotonsäure 1780.

Crotonsäuren: Unters. der Const. 1773 bis 1781.

Crotons. Natrium: Bild. aus α-Bromisocrotonsäure 1780.

Cruciferen: Gehalt an schwefelhaltigen Verbb. 2365; Best. des Senföles in den Samen 2591.

Cubebenöl: Unters. 881.

Cubebin: Unters., Oxydation, Benzoësäureester, Const. 2358 f.

Culturversuche, elektrische: Resultate 2756.

Cumarin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526.

Cumarinsäure: Unters. der Lagerung der Atome im Molekül 87.

Cumaron: Analogie in der Bild. von Derivaten mit Inden- und Indolderivaten 878.

Cumarsäure: Unters. der Lagerung der Atome im Moleküle 87.

ψ-Cumenol: Umwandl. in Oxy - β - isodurylsäure, Natriumsalz 2017 f.

 $\psi$  - Cumenolmonosulfosäure: Bild. aus Oxy- $\beta$ -isodurylsäure 2018.

Cumidin: Identität mit p-Amidoisopropylbenzol, Derivate, Salze 1080 f.; Verh. gegen Citronensäure 1863.

ψ-Cumidin: Verh. gegen äthyloxals. Kalium 1960 f., gegen Oxalsäure 1961.

p-Cumidonaphtochinon-p-cumid: Darst., Eig. 1350.

Cuminamidodimethylanilin: Darst., Eig., Verh., Reduction 1091.

Cuminamidophenol: Darst., Eig., Verh., Reduction 1090.

Cuminanilin: Reduction zu Cuminylanilin 1089.

Cuminol: Darst. von Ammoniakderivaten 1089; Verh. gegen p-Toluidin 1090, gegen Brenztraubensäure und Anilin 2095.

Cuminolphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1377.

Cuminsäure: fragliche Identität mit der aus Dibromeymolsäure erhaltenen Säure C<sub>10</sub> H<sub>12</sub> O<sub>2</sub> 945.

Cuminsaurenmid: Bild. aus Harnstoffchlorid und Cumol, Eig. 760.

Cumintoluidin: Darst., Eig., Verh., Reduction 1090.

Cuminylamidodimethylanilin: Darst., Eig., Chlorhydrat 1091.

Cuminylamidophenol: Darst., Eig., Verh., Salze 1090. Cuminylamidophenol - Natrium : Darst., Eig. 1090.

Cuminylanilin: Darst., Eig., Verh., Chlorhydrat 1089 f.

Cuminylnitrosamin: Darst., Eig. 1090. Cuminyltoluidin: Darst., Eig., Verh.

1090.
Cumol: Lösl. von m- und p-Nitranilin
254: Best der Dielektricitätsconstante

254; Best. der Dielektricitätsconstante 341; Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Cuminsäurenmid 760; Verh. gegen Acetylchlorid 1595.

Cumylamidocrotonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1198.

Cumylamidocrotonsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1198.

Cuprinitrocamphrat: Darst., Eig., Verh. 1638.

Curare: Einflus auf die Zuckerbild. und Umsetzung im Organismus 2403. Cureasöl: Unters. 2383.

Cyan: Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184; Dampfspannung, Siedetemperatur 196; Bild. bei der Verbrennung kohlenstoffhaltiger Substanzen durch Einw. des Stickstoffs der Luft 332; Unters. des Spectrums 438; Verh. beim Erhitzen von arseniger Säure 530; Bild. bei der Einw. von Cyanzink auf Kupferchlorid 714; Unbrauchbarkeit von Anilin zur Absorption 2521; Tren nung und Best. 2527.

Cyanacetophenon: Substitution des Wasserstoffes der Methylengruppe durch Metall 687 f.; Bild. 1994.

Cyanarsen: versuchte Darst. aus Arsenchlorid und Quecksilbercyanid 713. Cyanatspaltung: Unters. am Diazoben-

zoldiphenylharnstoff 1306. Cyanazocamphen: Darst., Eig., Verh. 1638 f.

o-Cyanbenzotrichlorid: Krystallf. 732. o-Cyanbenzylchlorid: Krystallf. 732.

o-Cyanbenzylchlorid: Krystallf. 732. o-Cyanbenzylcyanid: Benzylirung 2002. Cyanbernsteinsäure-Aethyläther: wahr-

scheinliche Bild. bei der Einw. von Monochloressigsäure auf eine aus Cyanessigester und Natrium erhaltene Verb. 688, aus Alkylessigestern mit Cyankalium 1693; Darst., Eig., Verh. gegen Natriumalkoholat 1798.

Cyanblei - Chlorblei (Bleichlorcyanid): Darst. 730.

«-Cyanbuttersäure-Aethylätlier: Darst., Eig., wahrscheinliche Identität mit Aethylcyanessigäther 1694.

Cyancadmium - Kalium: Anw. zur Un-

ters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244; Verh. der Lösung 248.

o-Cyanchinolin: Bild. aus orthochinolinanasulfons. Natrium und Cyankalium 733.

Cyanchlorid: Dampfspannung 179.

 «-Cyandiäthylketon: Bild. aus dimolekularem Aethylcyanid 746.

Cyaneisen (Fe<sub>8</sub>Cy<sub>8</sub>. 4'H<sub>2</sub>O): Bild. aus Ferricyankalium, Eig. 714.

Cyanessigsäure-Aethyläther: Verh. gegen Natriumalkoholat und Säurechloride 1797, gegen Monochloressigäther 1798; Verh. der Natriumverb. gegen Diazoverbb. 1950 f., gegen Säurechloride (o-Toluylsäurechlorid, Phenylessigsäurechlorid, Zimmtsäurechlorid) 1951 f.

Cyanessigsäure-Methyläther: Verh. der Natriumverb. gegen Diazoverbb. 1950 f.; Verh. gegen Benzoylchlorid

Cyanide: Unters. über das Verh. von Doppelsalzen in Lösung 248; Const. 1789.

Cyankalium: Unters. über die Zers. 713 f.

Cyankaliumplatin (Kaliumplatincyanid): Verh. gegen Salpetersäure, Wasserstoffsuperoxyd und Schwefelsäure 717. Cyankaliumplatin (Kaliumplatincyanür): Nichtexistenz 717.

Cyankaliumplatin (Kaliumplatineyanürcyanid): Bild. 717.

Cyankupfer-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244; Verh. der Lösung 248.

Cyanmalonsäure-Aethyläther: Neutralisationswärmen 327.

Cyannickel-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244; Verh. der Lösung 248.

Cyanphosphoratickstoff: versuchte Darst. 528.

Cyanplatin-Baryum: Verh. der Lösung

«-Cyanpropionsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh., Derivate 1752 f.

« - Cyanpropionsäure - Aethyläther - Natrium: Darst., Eig. 1753.

Cyanquecksilber: Dampfspannungserniedrigung der Lösung im Verhältnifs zum Molekulargewicht 186; Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Verh. gegen Kupfersalze 714; antiseptische Wirk. auf Micrococcus aureus 2467.

Cyanquecksilber-Chlorkalium: Verh.der Lösung 248.

Cyanquecksilber-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244; Verh. der Lösung 248.

Cyansäure-Phenyläther: Anw. als Reagens auf hydroxylhaltige Verb. zur Constitutionsbest. sogenannter tautomer reagirender Verb. 702; Verb. gegen Diazoamidobenzoltoluol 1305. 1307, gegen Diazoamidobenzoltoluol 1305 f., gegen Diazoamidotoluol-β-naphtalin, gegen p-Monobromdiazoamidobenzoltoluol 1308, gegen p-Monobromdiazoamidobenzol-β-naphtalin 1309, gegen Phenylhydrazin 1357.

Cyansäure-o-Tolyläther (o-Tolylcyanati: Verh. gegen Kaliumacetat, Triäthyl-

phosphin 787.

Cyansäure-p-Tolyläther (p-Tolylcyanat): Eig., Verh., Polymerisation in Dicyanat 786 f. Verh. gegen Diazamidobenzol 1306, gegen p - Diaztoluol-p-bromanilin 1308.

Cyansilber: Verb. mit Triäthyl-, Trimethyl-, Diäthylmethyl-, Dimethyläthylsulfincyanid 748; Verh. geg-u Jodaldehyd 1518; Best. in Gemengen 2529.

Cyansilber-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Moleküiverbb. in Lösung 244; Verh. der Lösung 248.

Cyanthioglycolsäure: Bild. aus dithiocyans. Kalium und chloressigs. Salzen 724.

Cyantitanstickstoff: Vork. im Hochofer. Unters., Zus. 2694 f.

m-Cyan-p-tolenylimidoäther: Darst. des Chlorhydrats aus Homophtalonitril 1441.

o-Cyantoluol: Ueberführung in o-Benzoylhomo-o-phtalsäure 2002 f.

Cyantricarballylsäure: Const. 1798. Cyantricarballylsäure-Aethyläther: Bild. aus Cyanessigsäureäther 1798.

Cyanurchlorid: Schmelzp., Krystallf. 683; Krystallf. 724.

Cyanursäure: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526.

Cyanursäure - Isotriäthyläther (Isotriäthylcyanurat): Krystallf. 684.

Cyanursaure - p - Tolyläther (p - Tolyloyanurat): Bild. aus p - Tolyloyanat. Eig. 787. Cyanursäure-Trimethyläther(Trimethylcyanurat): krystallographisch - chem. Unters. 684; Krystallf. 725.

Cyanurs. Cadmium-Ammonium: Darst., Eig. 727.

Cyanurs. Caffein: Darst., Eig. 729. Cyanurs. Caffein, saures: Darst., Eig.

Cyanurs. Chinin: Darst., Verb. 729. Cyanurs. Chinin, saures: Darst., Eig.

Cyanurs. Chinolin: Darst., Eig. 728. Cyanurs. Cinchonin: Darst., Eig. 729. Cyanurs. Cinchonin, saures: Darst, Eig.

Cyanurs. Kobaltoxydul: Darst., Eig. 728. Cyanurs. Kupfer, basisches: Darst., Verh. 726 f.

Cyanurs. Kupfer, einfach saures: Darst., Verh. 727.

Cyanurs. Kupfer, neutrales: Darst., Verh. 727.

Cyanurs. Kupfer - Ammonium: Darst., Verh. verschiedener Verbb. (Unters.)

Cyanurs. Magnesium, übersaures: Darst., Eig. 727.

Cyanurs. Manganoxydul: Darst., Eig.

Cvanurs. Narcotin: Darst., Eig. 729. Cvanurs. Natrium: Bild. 1866.

Cyanurs. Nickeloxydul: Darst., Eig. 728. Cyanurs. Nickeloxydul - Ammonium: Darst., Eig. verschiedener Salze 728.

Cyanurs. Salze: Unters. 725 bis 729. Cyanurs. Strychnin: Darst., Eig. 729. Cyanurs. Strychnin, basisches: Darst., Eig. 729.

Cyanurs. Tetramethylammoniumoxyd: Darst., Eig., Verh. 728.

Cyanurs. Zinkammonium - Ammoniak : Darst., Verb. 727 f.

Cyanverbindungen: Best. in Gasreinigungsmassen 2564; Gewg. 2694.

Cyanwasserstoffsäure (Blausäure): Verh. gegen Chloralhydrat, Best. im Chloralcyanhydrat 1519 f.; Best. im Bittermandelwasser mittelst Magnesia, im Chloralcyanhydrat 2564.

Cyanzink: Verh. gegen Chloride (des Quecksilbers, Kupters) 714.

Cymidin (Carvacrylamin): Darst. aus Nitrocymol, Eig., Salze 968.

Cymol: Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315; Verh. gegen Harnstoffchlorid 760; Bild. aus Citren und Ameisensäure 904; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526.

p-Cymol: Unters. von Terpenen als dessen Derivaten 882; Beziehung zu den Terpenen, Verh. bei der Oxydation (Bild. von p-Toluylsäure) 898.

Cymole: Bild. aus Diterebenthyl 901. Cymolsäure: Const., fragliche Identität mit Cuminsäure 945.

Cymophan: Darst. 556; Anw. zur Gewg. reiner Beryllerde 557.

Cystin: Vork. im Harn 2431; Nachw., Best. im Harn 2567.

Dachbedeckung: Darst. eines der Witterung widerstehenden Materials 2854. Dämpfe: Berechnung der Volumina 154; Best. des sp. V. (Apparat) 154 f.; Diffusion des Wasserdampfes in Luft 178; Unters. des Dampfdrucks von Kalialaun 262; Unters. der Dampfspannung isotonischer Lösungen 268; Beziehung der Dampfspannung zu osmotischer Kraft und Gefrierpunkt 269; Verh. der Dampfspannung isosmotischer Lösungen 271; Beziehungen der Dampfspannung zur isosmotischen Concentration von Lösungen flüchtiger und nichtflüchtiger Verb. 272; Beziehungen zwischen Temperatur und Spannung gesättigter Dämpfe 295; Temperatur der Dämpfe aus Salzlösungen 306; Verdampfung und Dissociation 333; Elektricitätserregung durch Condensation von Wasserdampf 344, durch Verdampfung 344 f.; Dampfspannung des Amylalkohols, Berechnung 1417; Apparat zum Ueberhitzen für Laboratorien 2608.

Dalmatien: Anal. von dort stammender Weine 2791.

Dampfdichte: Einfluss der Temperatur, des Gefässes bei der Best. (Apparat) 124; Apparat zur Best. 124, 125; Best. von Salzsäuregas, flüchtigen Chloriden (Apparat) 126; Bemerkung zur Best. 129; Best. von Fluor-wasserstoff 129 f., von Aluminiumvon Eisenchlorid chlorid 131 ff., 133 ff.; Best. von Chloriden des Indiums, Galliums, Eisens, Chroms 137 ff.: von Indiumchloriden 138 f., von Galliumchloriden 139 f., von Eisenchlorür sowie von Chromchloriden 140, von Zinnchlorür (Apparat) 142 f.; Best. von Aluminiumäthyl 146, von Aluminiummethyl 147; Einfluss der Capillarität bei der

Best. 149; Best. von Ueberrutheniumsäure 673.

Dampfspannung: Unters. von Kohlensäure-Schwefligsäure-Mischungen 153; Unters. von Gasgemischen in ihrem Verh. gegen das Dalton'sche Gesetz 164; Formel für die Berechnung 178; Unters. bei Gashydraten 180; Best. von Lösungen 185; Unters. der Erniedrigung im Verhältnis zum Molekulargewicht bei den Haloïdsalzen des Cadmiums, bei Quecksilbercyanid, Bleiacetat, Zinkchlorid, milchs. Calcium, Brechweinstein, Phosphor, Arsen, Borsäure (in Lösungen) 186; Beziehungen der Erniedrigungen zu Dampfspannungserniedrigungen 187; Unters. der Beziehungen zu dem osmotischen Coëfficienten und der Lösung 188; Best. für Wasser (Tabelle) 189: dynamische Best. bei Lösungen (Formel) 188, 192; Unters. von Salzhydraten 190; Tabelle 191; Best. der Erniedrigungen in Salzlösungen 193; Unters. von alkoholischen Lösungen 194, verdünnter Lösungen 195, ätherischer Lösungen organischer Verb., Unters. des flüssigen Cyans 196; siehe auch Dämpfe. Daphnetin: Untersch. vom Scopoletin 2365.

Dasymeter: Anw. zur Best. des Wärmeverlustes von Kamingasen 2617.

Datolith: isomorphes Verh. mit Euklas 538.

Deckfarbe, blaue: Darst. für Porcellan 2730.

 α-Decyl-β-isopropylacrylsäure: Vork.im fetten Oel von Lycopodium 2377.
 Deformationen permanenta: thermo-

Deformationen, permanente: thermodynamische Beziehungen 293.

Deformationsströme, elektrische: Unters. 363 ff.

Dehydroschleimsäure: Bild. aus zuckers. Kalium 1871, 1872; Reindarst., Eig., Reduction, Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen Hydroxylamin 1872f.

Dehydroschleims. Baryum: Eig. 1871. Dehydroschleims. Hydroxylamin: Darst. 1873.

Dehydrotriacetonamin: Bild. aus Aceton und Ammoniumsalzen fetter Säuren 1712

Deltametall: Anal. 2656; Anal., Eig. 2658.

Dematium pullulans: Ursache des Langwerdens der Würze 2815. Denaturirungsmittel: Anw. verschiedener für Spiritus 2811 f.

Densitätszahlen: Anw. auf Salzlösungen 149.

Depression: Best. an Thermometern bei verschiedenen Glassorten 300.

Desaurine: Const. 1608 Anm.

Desinfection: Anw. von Sublimat resp. Carbolsäure für Wohnräume 2770; Anw. von Kaliseife, Carbolsäure, Sublimat, Brom, Jod, Apparate 2771; Wirk. des strömenden, überhitzten Wasserdampfes 2771 f.; Versuche mit Henneberg's Desinfector, Wirk. des strömenden Wasserdampfes 2772; Anw. der rohen Schwefelcarbolsäure 2773; Werth des vegetabilischen Filzes (Sphagnum) 2773 f.

Desinfectionspulver: Best. des Carbolsäuregehaltes 2571.

Desinfector (Henneberg's): Versuche über die Brauchbarkeit 2772.

Desmotropie (Bindungswechsel): Untersan Derivaten des Succinylobernsteinsäureäthers 703 f.; Unters. an Phenolen (Phloroglucinderivate) 1461 ff.: Unters. desmotroper Modificationen tautomerer Körper (Unters. an Derivaten des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers, Dibromhydrochinondiund Dibromchinonhydrodicarbon-

säureäther) 1893 ff.

Desoxybenzoïn: Verh. gegen Natrium 688; analoges und verschiedenes Verh. im Vergleich mit Benzykvanid (Verh. gegen Natriumäthyl, Monochloressigäther, salpetrige Säure) 689 f.; Darst.. Verh. (Anw. zur Unters. der negativen Natur organischer Radicale) 691 f.; unmögliche Substitution der Wasserstoffatome der Methylengruppe durch Alkylreste 693; Bild. 696; Verh. von Thiophosgen gegen das Natriumderivat 712; Bild. aus Tolan 856; Verh. gegen Isatin 1180, gegen Brom, gegen Brommalousäureather, gegen Benzoïn 1561, gegen Desylbromid 1562, gegen Benzil 1562 Anm.; Bild. beim Erhitzen der isomeren Bidesyle 1563; Unters. schwefelhaltiger Derivate (Verh. gegen Thiophosgen) 1603 f.; Untersch. von primärem und secundärem durch Thiophosgen 1604; Substituirbarkeit von Analogen 1604 ff.; Unters., Nitrirung, Derivate 1607 ff.; Verh. mit Benzil gegen Kalilauge 1613, mit Benzaldehyd gegen Kali 1614.

Desoxybenzoïncarbonäther: Verh. gegen Kalilauge 696.

Desoxybenzoïncarbonsäure: Verh. gegen Hydroxylamin 2076.

Desoxybenzoïn - o : carbonsäure : Darst., Oxydation 2074.

Desoxybenzoïnessigsäure (Desylessigsäure): Darst., Eig. 693 f.; verbesserte Darst., Verh. 698.

Desoxybenzoïnessigs. Silber: Bild. 694.

Desoxybenzoïnoxim: Eig. 692.

Desoxybenzoïnphenylhydrazon: Darst., Eig. 1607.

Gesoxybenzoïnpinakon: Bild., Eig.
 94 f.

β-Desoxybenzoïnpinakon (isomeres): Darst., Eig. 94 f.

Desoxypyranilpyroïnsäure: Darst. 2045; Zus. (?) 2049.

Desoxypyranilpyroinsäuredibromid: Darst. 2045; Unters. 2049.

Destillation: Apparat zur Stickstoffbest., für jodometrische Arbeiten, zur fractionirten 2611, zur Ausführung im Vacuum, Vermeidung des Stofsens, Apparat zur Reinigung von Quecksilber 2612.

Desyl: Benennung für das Radical C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH-CO-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> 698.

Desylbromid: Darst., Eig., Verh. gegen Brommalonsäure - Aethyläther 1561; Verh. gegen Desoxybenzoïn 1562.

Desylessigsäure: neue Benennung für Deroxybenzoïnessigsäure, verbesserte Darstellungsweise, Verh. 698; siehe auch Desoxybenzoïnessigsäure.

Desylessigs. Baryum: Lösl. 698. Desylessigs. Blei: Darst., Verh. 698.

Desylessigs. Calcium: Lösl. 698. Desylessigs. Kupfer: Darst., Verh. 698.

Desylessigs. Kupfer: Darst., Vern. 698 Desylessigs. Silber: Lösl. 698.

Desylessigs. Zink: Darst., Verh. 698.

Desylmalonsäure: Bild., Éig. 1560.
α-Desylpropionsäure: Darst., Verh. 699.
β-Desylpropionsäure: Darst., Verh.,

Verh. gegen Phenylhydrazin 699.

β - Desylpropionsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 699.

β - Desylpropionsäure - Methyläther:
 Darst., Eig. 699.

β-Desylpropions. Baryum: Darst., Verh. 699.

β-Desylpropions. Calcium: Darst., Verh. 699.

β-Desylpropions. Kupfer: Darst., Verh. 699.

α - Desylpropions. Salze: Darst., Verh. 699. β-Desylpropions. Silber: Darst., Verh. 699.

β - Desylpropions. Zink: Darst., Verh. 699.

Deuteroalbumosen: Unters., Verh. 2341 f. Dextran: Vork. 2369.

Dextrin: Darst. 2323; Vergährung durch Schimmelpilze 2499; Best. im Malzextract neben Diastase und Maltose 2578; Nachw. im Rübenzucker 2580; Verzuckerung 2581; Darst., Anw. anstatt Gummi arabicum 2821 f.

Dextrose: Molekulargewichtsbest. 120; Identität mit Phlorose und Crocose 1364; versuchte Umwandl. in das Doppellacton der Metazuckersäure 1873; Nachw. durch Bild. von Zuckersäure 2309; Oxydation mit Quecksilberoxyd und Barytwasser 2312 f.; Verb. mit Lävulose, optisches Verh. 2316; Gährungsversuche 2459; Verh. gegen Saccharomyces apiculatus (quantitative Best. in Bierwürze) 2492; Gährung durch Saccharomyces 2494; Unters. der Vergährung 2495; Best. durch Gährung 2579; Einw. auf das polarisirte Licht 2779.

Dextroseanilid: optisches Verh. 447; Unters. 2305; Coust. 2307.

Dextrosetoluid: optisches Verh. 447. Dextrose-p-toluid: Darst., Eig. 2306.

Diabetes mellitus: Vork. von Glycogen in der Hirnrinde von Zuckerkranken 2404.

Diabetiker: Vork. von Glycogen im Harn 2432.

Diacetalamin: Bild. aus Chloracetal und Ammoniak, Eig., Verh. 1006 f.

Diacetbernsteinsäure-Aethyläther: Verh. gegen Hydroxylamin 1563.

Diacethexaamidoditolyl: Darst., Eig., Salze 1136.

Di-acetondiphenoldihydrazon: Darst., Eig. 1479.

Diacetyl (Dimethyldiketon): Darst. aus Nitrosoketon resp. Methylacetessigäther, Verh. gegen Alkohol, gegen Wasser 1573 f.; Verh. gegen o-Toluylendiamin, gegen Anilin 1575, gegen Ammoniak, gegen Aldehydammoniak 1576, gegen Natronlauge 1577; Reduction 1577 f.; Darst., Eig., Verh. 1877; Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Bilbernitrat resp. Kupferchlorür, gegen Brom 1878, gegen Blausäure, Umwandl. in Dimethyltraubensäure 1879.

Diacetyläthylendiamin: Eig., Salze.

Verh., Umwandl. in Aethylenäthenyldiamin 975.

Diacetyläthylen - o - phenylendiamin : Darst., Eig., Verh. 1121 f.

Diacetyl - Alkohol: Darst., Eig. 1574. Diacetyl - p - amidochinolin-Methyljodid: Darst., Eig., Verh. 1179.

Diacetyl-p-amidohydrochinolin: Darst., Eig., Verh. 1179.

Diacetyl - p - amido -  $\alpha$  - phenyl - p - oxychinolin: Darst., Eig. 1170.

Diacetylbenzildioxim: Const. 1585 Anm. Diacetylbenzolhydrazodiphenyl: Darst., Eig., Verh. 1244.

Diacetylchinondioxim: Darst., Eig. Verh. 1341.

Diacetyldiacetyl (Oxalyldiaceton): Darst., Eig. 1567.

Diacetyldiamidodioxychinon: Darst., Eig., Reduction 1654 f.

Diacetyldiamidodioxychinonkalium: Darst., Eig. 1654.

Diacetyldiamidodioxychinonnatrium:
Darst., Eig. 1654.

Diacetyldiamidohydrochinondicarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1897. Diacetyldiamidotetraoxybenzol: Darst., Eig. 1854 f.

Diacetyldianil: Darst., Eig., Verh. 1575; Bild. aus Diacetylpinakon 1578.

Diacetyldibrom-o-toluidin: Darst., Eig., Verh. 1127.

Diacetyldicarbonsäure (Ketipinsäure): Unters., Derivate 1874 ff.; Umwandl. in Diacetyl 1877.

Diacetyl - Dicyanhydrin (Dimethyltraubensäurenitril): Darst., Eig., Umwandl. in Dimethyltraubensäure 1879.

Diacetyldihydrazid: Bild. aus Phenylhydrazinbrenztraubensäure 1315.

Diacetyldijodhydrochinon: Darst., Eig. 1657.

Diacetyldikresoldicarbonsäure: Darst., Eig. 2093.

Discetyl-m-dinitro-p-diphenol: Darst., Eig. 1480.

Diacetyldioxim: Identität mit Aethylmethylacetoximsäure 1878.

Diacetyldioxybenzylenphosphinsäure-Aethyläther: Darst, Eig., Verh. 2229.

Diacetyldioxystearinsäure: Darst., Eig. 1912. «-Diacetyldiphenylglyoxim: Darst. 90;

Molekulargewichtsbest. (Apparat) 113.
 β-Diacetyldiphenylglyoxim: Darst. 90;
 Molekulargewichtsbest. (Apparat) 113.

Diacetyldiphenyllydrazin: Darst., Eig. 1574 f.

Diacetylessigsäure - Aethyläther: Bild. aus der Verb. C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>Al<sub>2</sub>Cl<sub>8</sub>, Salze 1718.

Diacetylessigsäurechlorid - Aluminiumchlorid (Verb. [(OH<sub>8</sub>CO)<sub>2</sub>CH-CCl<sub>2</sub>O AlCl<sub>2</sub>]<sub>2</sub>): Const. 1718.

Diacetylhexaäthylrhamnetin: Schmelzp. 2334.

Diacetylhydrazon: Bild. aus Methylacetessigäther und Diazobenzolchlorid 1257.

Diacetylhydrazoxim (Methylnitrosoacetonhydrazon): Darst., Eig., Verh. 1334 f.; Darst., Eig., Umwandl. in das Osazon 1367; Umwandl. in das Osotriazon 1369.

Diacetylhydrochinon: Verh. gegen Jodsäure 1656.

Diacetylhystazarin: Darst., Eig. 1625.
 Diacetyliso - (β) - benzildioxim: Darst.,
 Verh. 1343.

Diacetyllinksweinsäure-Dimethyläther: Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1822.

Diacetylmalonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1785.

Diacetylmethan: Const. der Natriumverb. 1788.

Diacetylmethyloxanthranol: Darst., Eig. 1619.

Diacetyl-Monocyanhydrin: Bild. 1879.
Diacetyl-p-mononitrophenyldi-p-amidophenisobutylmethan: Darst., Eig.

Diacetyl - β - m - mononitrophenyldi - p - amidotolylmethan: Darst., Eig. 1067.
Diacetylmonophenylhydrazid: Darst.,

Eig. 1315; 1574.

Diacetylmorphin: Darst., pharmakologisches Verh. 2255.

Diacetyl-a naphtochinondioxim: Darst., Eig. 1342.

Diacetyl - α - naphtoyl - o - benzoësäure: Darst., Eig. 2113.

Diacetyl-β-p-nitrophenyldi-p-amidotolylmethan: Darst., Eig., 1065 f.

Diacetyloctoäthylquercetin: Schmelzp. 2334.

Diacetyloctomethylquercetin: Schmelzp. 2334.

Diacetylosazon: Eig., Verh. 1257; Bild. aus Phenylhydrazonbrenztraubensäure, aus Aldehydrazon 1258; Darst., Eig., Oxydation 1367.

Diacetylosotetrazon: Darst., Eig., Verh. 1367.

Diacetyloxanthranol: Darst., Eig. 1619.

Diacetylphenanthrenhydrochinon: Bild. aus Monoacetylphenanthrenhydrochinon 709.

Discetylphenol - o - diphenylenketonmonocarbonsäure: Darst., Eig. 2088.

Discetyl-Phenylhydrazin: Darst., Eig., Verh. 1878.

Diacetylpinakon: Darst., Eig., Verh. gegen Anilin 1577 f.

Diacetylpropylendiamin: Darst., Eig. 993.

Diacetylrechtsweinsäure - Dimethyläther: Best. des Molekulargewichts 1823.

Diacetylsafranol: Darst., Eig., Verh. 1325.

Diacetyltetranitrodiphenol: Darst., Eig. 1480.

Diacetyl-o-tolidin: Darst., Eig. 1078.

Diacetyltoluchinondioxim: Darst., Eig., Verb. 1341.

Diacetyl-o-tolylosazon: Bild. aus o-Tolylhydrazonbrenztraubensäure, Eig., Verh. 1258.

Diacetyl-p-tolylosazon: Darst. aus p-Tolylhydrazonbrenztraubensäure, Eig., Verh., Bild. aus freiem p-Tolylhydrazin und Diacetyl 1258.

Diacetyltraubensäure - Dimethyläther: Darst. aus Diacetylweinsäure - Dimethyläther, Eig., Verh., Krystallf. 1822 f.; Best. des Molekulargewichts 1823.

Diacetyltrimethylendiamin: Umwandl. in Trimethylenäthenyldiamin 976; Darst., Eig., Verh. 995.

Diacetylweinsäurederivate siehe die entsprechenden Diacetyllinks- und -rechtsweinsäurederivate.

m - Diacetylxylylendiamin: Darst., Eig. 1105.

o - Diacetylxylylendiamin: Darst., Eig. 842.

Diäthenyldiamidodiphenol: Darst. aus Tetraacetyldiamidodiphenol, Eig., Verh. 1479; Bild. aus Diacetyldiamidodiphenol 1480.

Diathoxyaceton: Darst., Eig., Verh. 1583 f.

Diäthylacetylentetracarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1903 f.

a-Diäthyläthenyltricarbonsäure-Aethyläther: Unters. 1697.
 Diäthylamidohangoäthylanilin. Danst

Diäthylamidobenzoäthylanilin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Diäthylamidobenzoanilid: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700. Diäthylamidobenzodiphenylamin:

Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700. Diäthylamidobenzomethylanilin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Diäthylamidobenzo - α - naphtylamin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Därst. 2006; Darst. des Chlorids 2700. Diäthylamidobenzo - β - naphtylamin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Diäthylamidobenzo - o - toluidid: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Diäthylamidobenzo - p - toluidid: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Diäthyl-m-amidophenol: Darst. 2712. Diäthylamidophenylnaphtylketon:

Darst. 2698.

Diäthylamin: Bild. bei der Einw. von Ammoniak auf Aethylchlorid 973; Verh. gegen Chinon resp. Hydrochinon 1048.

Diäthylanilin: Verh. gegen Chlorschwefel 1070.

Diäthylanthracenhydrür: Darst., Eig., Verh. 1504.

Diäthylanthron: Darst., Krystallf., Eig., Verh. 1503 f.; Const. 1504; Krystallf. 1627.

m - Diäthylbenzol: Bild. aus Aethylbromid, Aluminiumchlorid und Benzol, Eig., Verh. 850; Derivate 851.

o - Diäthylbenzol: Darst., Eig., Verh. 851 f.

p - Diäthylbenzol: Bild. aus Aethylbromid, Aluminiumchlorid und Benzol 850.

o - Diäthylbenzolsulfamid: Darst., Eig. 852.

o - Diäthylbenzolsulfosäure: Darst. 852.
 m-Diäthylbenzolsulfos. Baryum: Darst.
 zur Gewg. von m-Diäthylbenzol 850;
 Eig. 851.

o - Diathylbenzolsulfos. Baryum: Eig. 852.

m-Diäthylbenzolsulfos. Kalium: Darst., Eig. 850 f.

o - Diäthylbenzolsulfos. Kalium: Eig. 852.

m-Diäthylbenzolsulfos. Kupfer: Darst., Eig. 850 f.

Diäthylbenzylphosphin: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 2222.

Diäthylbenzylphosphinoxyd: Darst., Eig., Verh. gegen Natrium 2222.

Diäthylbenzylphosphinsulfid: Darst. Eig. 2222 f.

Diäthylbenzylphosphoniumhydrochlorid: Darst., Verh. beim Erhitzen 2222.

Diäthylbernsteinsäure: Bild. aus Di-

äthylacetylentetracarbonsäure - Aethyläther 1904.

Diäthylbernsteinsäure, symmetrische: Bild. aus Kyanpropin 743; Bild. aus Diäthylcyanbernsteinsäureäther 1694.

Para-s-Diäthylbernsteinsäure: Bild. aus Aethylbutenyltricarbonsäure 1906 f.; molekulares Leitungsvermögen, Krystallf., Lösl. 1907 f.; Salze 1908; Umwandl. in die Antisäure 1909f.; Eig. 1911.

Diäthylbernsteinsäure, dritte: Bild., Unters. 1911 f.

Diäthylcyanbernsteinsäure-Aethyläther: Darst. aus α-Brombuttersäureäther und Cyankalium resp. Natriumcyanbuttersäureäther 1694.

Diäthyldibenzylphosphoniumchlorid: Verh. beim Erhitzen 2223.

Diäthyldiphenyl: Eig., Verh. 853.

Diäthylendiimin (Piperazidin): Bild. aus Aethylenimin, Eig., wahrscheinliche Identität mit "Spermin" 992.

Diäthylendiphenyldiamin: Identität mit Diphenylpiperazin 1123.

Diäthylentetrasulfid: Bild. aus Aethylenmercaptalen 1411; Darst., Eig., Verh., Oxydation 1412 f.

Diäthylessigsäure: Lösl. der Salze 255. Diäthylessigs. Baryum: Unters. der Lösl. 255.

Diäthylessigs. Calcium: Unters. der Lösl. 255.

Diäthylessigs. Silber: Unters. der Lösl. 255.

Diäthylisoamylphosphin: Darst., Eig. 2222.

Diathylisoamylphosphoniumhydrochlorid: Darst., Verh. gegen Natron 2222.

Diäthylketon: Bild. aus dimolekularem Aethylcyanid (a-Imidopropionyläthylcyanid) 746; Darst. aus Propionylchlorid, Eig. 1581; Bild. aus Propiopropionsäure - Methyläther und Derivaten 1859 f.

Diäthylketondicarbonsäure: Darst. aus Bernsteinsäureanhydrid 1799.

Diäthylketoxim: Darst., Eig., Umwandl. in Amylpseudonitrol 1339.

Diäthylmalonsäure: Darst., Eig., Salze 1758 f.

Diäthylmalonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1758, 1759.

Diäthylmalons. Calcium, saures: Darst. 1759.

Diäthylmalons. Kalium, saures: Darst. 1759.

Diäthylmalons. Natrium, saures: Darst. 1759.

Diäthylmalons. Silber: Darst. 1759. Diäthylmethylphosphin: Darst., Eig. 2222.

Diäthylmethylphosphoniumhydrochlorid: Bild., Verh. gegen Natron

Diäthylmethylsulfincyanid: Darst. der Verb. mit Cyansilber 748.

Diäthylmethylsulfinplatinchlorid: Const., Schmelzp., Krystallmessung 82.

Diäthyl-a-naphtylamin: Darst, Eig., Verl., Salze, Derivate 1155.

Diäthylnaphtylaminearbonsäure: Darst., Eig., Platinsalz 1155 f.

m - Diäthylphenol: Darst., Eig., Verh.

Diäthylphloroglucin: Unters. der Bild-1788.

Diäthylphtalid: Darst., Eig. 1971.

Diathylpropylcarbinol: Darst., Eig., Acetat, Oxydation 1582 f.

Diathylpropylphosphin: Darst., Eig. 2222.

Däthylpropylphosphoniumchlorid:
Darst., Verh. gegen Natron 2222.
Diäthylsulfondimethylmethan(Sulfonal):

Darst. 2114; Lösl., Schmelzp. 2117. Diäthyltriphenyldithiobiuret: Darst.,

Eig. 1077.

Dialkylamidobenzoësäureamide: Darst.

mono- und disubstituirter 2697 f.
Dialkylthioharnstoffe, symmetrische:
Verh. gegen Halogenketone, Identität
der Reactionsproducte mit dialkylir-

ten Thiazolen 1056.
Diallyl: Verh. gegen Kaliumpermanganat 794, gegen Kaliumpermanganat (Bild. eines neuen Erythrits und eines damit isomeren) 795 f.

Diallylmalonsäure: Darst., Salze 1759. Diallylmalonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1759.

Dialysator: neuer 2613.

Diamagnetismus: Erklärung, Theorie, Verh. diamagnetischer Körper in einem Magnetfelde 415; absolute diamagnetische Best. an Antimon, Tellur, Wismuth 416; Diamagnetisirungsconstanten von Gasen 418.

Diamant: Vork. in einem in Nowo-Urei, Rufsland, gefallenen Meteoriten, Bild. 532.

Diamid (Hydrazin): Unters., Derivate, Salze 1733 f.

Diamidoacenaphten: Darst., Eig., Salze, Verh. 924.

Diamidoaceton: Bild. aus Dibenzamidodioxytetrol, Eig., Platinsalz 1468.

Diamidoacettoluid: Bild. aus Nitrooxyäthenyldiamidotoluol 1135.

Diamidoäthoxydiphenyl: Darst. 2705.

Diamidoathoxydiphenylsulfosäure:

Darst. 2704 f.; Umwandl. in schwefels. Diamidooxydiphenyl 2705; Gewinnung, Eig., Verh., Ueberführung in Azofarbstoffe 2898.

Diamidoäthoxylphenylnaphtylsulfosäure: Darst. 2705.

Diamidoazodiphenylen: Ueberführung in Tetraazofarbstoffe 2895.

Diamidohenzoësäure: Verh. gegen Natriumhypobromit 1933.

Diamidobenzophenone: Darst. tetraalkylirter aus substituirten Dialkylamidobenzoësäureamiden 2699 f.

Diamidochinaldin: Darst., Eig. des Chlorhydrats 1208.

Diamidochinondicarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Reduction 1896.

Diamidochinonhydrodicarbonsäure - Aethyläther (Diamidoterephtalsäure-Aethyläther): Const. 1791.

Diamidochinonhydrodicarbonsäure - Aethyläther (Diimidodihydrodioxyterephtalsäure-Aethyläther?): Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1896 f.

Diamidodesoxybenzoin: Bild. 2900.

Diamidodiäthoxydiphenyl: Gewg. des Sulfats 2898.

Diamidodianthryl: versuchte Umwandl. in ein Anthramin 926.

Diamidodibenzolazodiphenyl: Darst., Eig. 2894.

Diamidodicumylphenylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891. Diamidodihydroterephtalsäure - Aethyläther: Beziehungen zum Diimid des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers

Diamidodikresol: Bild., Sulfat 2093. Diamidodimethylphenylacridin: Bild., Eig. 2871.

Diamidodimethylstilben: Darst. aus Nitro-o-xylol 1267.

Diamidodinaphtyldisulfür: Const., Verh. gegen Schwefelkohlenstoff 1486.

Diamidodioxychinon: Darst., Eig., Verh., Derivate 1654; Umwandl. in Tetraoxychinon 1655.

m - Diamido - p - diphenol: Darst., Eig., Verh. 1479.

Diamidodiphenoläther: Anw. zur Gewg. von Azofarbstoffen 2897.

β-m-Diamidodiphensäure: Anw. zur Gewg. von Azofarbstoffen 2896.

Diamidodiphensäure: Verh. des Sulfats gegen salpetrige Säure 1248;
 Auw. zur Gewg. von Tetraazofarbstoffen 2895 f.

Diamidodiphenylbasen, unsymmetrisch substituirte: Darst. 2696 f.; Anw. zur Herstellung von Tetraazofarbstoffen 2697.

Diamidodiphenylcumylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891. Diamidodiphenyldisulfür: Umwandl. in

o Phenylendiazosulfid 1245. Diamidodiphenylphosphinsäure: Darst.,

Diamidodiphenylphosphinsäure: Darst., Eig. 2232.

Diamidodiphenyltolylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891.

Diamidodiphenylxylylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891.

Diamidodi-o-tolylphenylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891. Diamidodixylyl: Darst. aus Azoxylol

Diamidodixylyle, isomere: Darst. aus Hydrazoxylolen 1267.

Diamidodixylylphenylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891.

 α - Diamidohydrin (β - Oxytrimethylendiamin): Darst., Eig., Salze 1983.

 β - Diamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig., Verh. 1108.

Diamidoïsophtalsäure: Darst., Eig. 1987. Diamidonaphtalin [1, 1']: Bild. des Chlorhydrats aus Dinitro-α-naphtoësäure 2063.

 1,5-Diamidonaphtalin: Darst. des Chlorhydrats 915.

1, 8 - Diamidonaphtalin: Darst., Eig., Bild. aus Dioxynaphtalin (1, 8) und Ammoniak 916.

Diamido - α - naphtoësäure: Darst. des Chlorhydrats 2064.

Diamido-«-naphtol: Bild. aus «-Naphtol-bidiazobenzol, aus Echtbraun 1273.

Diamidonaphtolderivate: Unters. 1481 f. Diamidooxydiphenyl: Darst. der homologen Aether 2705.

Diamidooxydiphenylsulfosäure: Darst. 2705.

Diamidooxyphenyltolyl: Darst. der homologen Aether 2705.

Diamidooxyphenyltolylsulfosäure: Darst. 2705.

Diamidophenylacridine: Bild., Eig., Anw. 2871.

Diamidophenyltolylxylylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891. Diamidophenylxylylcumylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891. Diamidopyren: Unters. 1227.

p - Diamidopyromellithsäure - Aethyl-

äther: Krystallf. 2032 f. p-Diamidopyromellithsäure - Tetraäthyl-

äther: Krystallf. 1941.

Diamidoresorcin: Bild. aus Nitrosophenylazoresorcin 1279; Darst. aus Nitrosonitroresorcin 1454; Const. 1653. Diamidoresorcin, benachbartes: Bild. aus Phenylazonitrosoresorcin 1279.

Diamidoresorcin, symmetrisches: Bild. aus α - Phenyldisazoresorcin 1271; Identität mit Isodiamidoresorcin 1272.

Diamidostilben: Bild. 970; Darst., Eig., Salze, Umwandl. in Azofarbstoffe 1280 f.; Anw. zur Gewg. blaurother Azofarbstoffe 2897; Anw. zur Gewg. von Azofarbstoffen 2899.

Diamidostilbendisulfosäure: Bild. 2899. Diamidostilbensulfosäure: Anw. zur Gewg. blaurother Azofarbstoffe 2897. Diamidoterephtalsäure: Darst., Eig.,

Salze 1897 f.

Diamidoterephtalsäure - Aethyläther: Anw. zur Unters. desmotroper Zustände 704; Const. 1791; Unters., Derivate 1897 f.

p - Diamidoterephtalsäure - Aethyläther: Krystallf. der verschiedenen Modificationen 2031 f.; Ursache der Polymorphie 2036.

Diamidotetraoxybenzol: Verh. gegen Natriumnitrit 1654; Bild. aus Dichi-

noylimid 1655.

p-Diamidotolan: Ueberführung in einfache resp. gemischte Tetraazofarbstoffe, Verh. gegen verdünnte Säuren

Diamidodi-p-tolylphenylmethan: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe 2891. Diamidotriphenylmethan: Anw. zur

Gewg. rother Azofarbstoffe 2891. m-Diamidoxylol: Verh. gegen Nitrosodimethylanilin, gegen Diazobenzolsulfosäure 1323.

o - Diamido - m - xylol: Bild. aus Monobromdinitro-m-xylol, Eig. 847 f.

Diamine, aliphatische: Unters. Anhydrobasen 975; Nachw., Best. (in pathologischen Harnen) 2567.

p - Diamine, aromatische: Verh. gegen Schwefel 2877 f.

Diamylamin: Verh. gegen Chinon resp. Hydrochinon 1048.

Dianilidobernsteinsäure: Darst., Eig., Verh., Salze. Derivate 2089 ff.

Dianilidobernsteinsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Salpeter-Schwefelsäure, gegen alkoholisches Kali und Natron 2089 f.

Dianilidobernsteins. Kalium: Darst.,

Eig. 2089 f.

Dianilidobernsteins. Natrium: Darst., Eig. 2089 f. Dianilidochinonanil: Darst. aus Chinon-

phenylimid, Eig., Verh. 1658.

Dianilidotoluchinonanil: Darst. aus Nitroso-o-kresol und Anilin, Eig. 1097. Diauilinsilicotetrafluorid: Darst., Eig.,

Verh. 1113; Const. 1114; Darst., Eig. 2195.

Dianisylguanidin: Bild. aus Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl 771.

Dianisylharnstoff: Bild. aus Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl 771: Bild. aus o-Methoxyphenylamidocrotonsäureäther, Schmelzp. 1202.

Dianisylsulfhydantoin: Darst., Zus.,

Eig. 772.

Dianthryl: Verh. gegen Chlor 955, gegen Brom 956.

Dianthryltetrahydrür: Darst., Eig., Umwandl. in Anthracendihydrür, Verh. gegen Brom 926.

Diastase: Unters. 2500; Verh. gegen Conservirungsmittel 2500 f., gegen Hydroxylamin, gegen salpetrige Saure, gegen Formaldehyd 2515; Best. im Malzextract neben Dextrin und Maltose 2578.

Diazine: neue Benennung für organische Verb. mit zwei Stickstoffatomen im sechsgliederigen Kern 680.

Diazinnaphtoësauresulfid: Bild. aus Dinitro-α-naphtoësäure 2063.

Diazoacetanilid: Ueberführung in diazotirtes p-Phenylendiamin 2880.

Diazoamidoazobenzol: Darst., Eig., Verh. 1269.

Diazoamidobenzol: Umlagerung in pund o-Amidoazobenzol 1290; Verh. gegen p-Toluidin 1295, gegen Phenylcyanat 1305, gegen p-Tolyicyanat 1306.

Diazoamidobenzol -  $\beta$  - naphtalin : Verh. gegen Phenylcyanat 1307.

Diazoamidobenzoltoluol: Verh. gegen Phenylcyanat 1305; Darst., Verh. gegen Phenylcyanat, Const. als Diazobenzol - p - toluidin, Verh. des aus p-Diazotoluolchlorid und Anilin dargestellten gegen Tolylcyanat 1307.

Diazoamidobromtoluylsäure: Zers. zu o-Brom-p-toluylsäure 949.

Diazoamido - β - tetrahydronaphtylamin : Darst., Eig., Verh. 1148.

Diazoamidotoluol: Verh. gegen Anilin 1295.

Diazoamidotoluol-β-naphtalin: Darst., Verh. gegen Phenylcyanat 1308.

Diazoamidoverbindungen: Verh. gegen Phenylisocyanat 1302 f.; quantitative Unters. der Zers. 1314 f.; Unters. 1315.

Diazoazobenzolchlorid: Verh. gegen  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtylamin 1270.

Diazobenzoësäuren: Verh. der drei isomeren gegen Alkohole 1246.

Diazobenzol: Wärmetönung bei der Umwandl. von Anilin in die Diazoverb. 326; Verh. gegen Ferrocyankalium 1243 f.

Diazobenzolbenzylamin: Bild. aus Diazobenzolchlorid und Benzylamin, Verh. gegen Phenylisocyanat 1303.

Diazobenzolbenzylphenylharnstoff:
Darat. aus Diazobenzolbenzylamin
und Phenylisocyanat 1303.

Diazobenzol-p-bromanilin: Identität mit p-Monobromdiazoamidobenzol 1308.

Diazobenzol - p - bromdiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1308.

Diazobenzol-p-bromphenyl-p-tolylharnstoff: Darst., Eig. 1309.

Diazobenzolchlorid: Verh gegen Malonsäureäther sowie gegen Dinitrophenylessigäther 1249 f., gegen Methylacetessigäther 1249 f., gegen Benzylamin 1300; Formel der Verb. in wässeriger Lösung 1302; Verh. gegen Methylund Aethylacetessigsäure 1315, gegen Dinitrophenylessigsäure-Methyläther 1950, gegen Kaliumbenzoylessigäther 1991, gegen Malonsäure-Aethyläther 2001.

Diazobenzoldiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1805 f.

Diazobenzol-p-ditolylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1307.

Diazobenzol-β-naphtylphenylharnstoff; Darst., Eig., Verh. gegen Schwefelsäure 1307.

Diazobenzol-m-nitranilin siehe m-Mononitrodiazoamidobenzol.

Diazobenzol<sup>2</sup>p-nitranilin: Darst., Verh. 1309.

Diazobenzol - m - nitrodiphenylharnstoff:

Darst., Eig., Verh. 1310. Diazobenzol - p - nitrodiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1309 f.

Diazobenzolnitrosodimethylanilin: wahrscheinliche Bild. aus Dimethylnitrosoanilin und Phenylhydrazin 1375.

Diazobenzolphenyl - p - tolylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1306.

p-Diazobenzolschwefelsäure: Anw. zur Nachw. organischer Substanzen im Wasser 2524.

Diazobenzolsulfosäure: Verh. gegen m - Diamidoxylol 1323; Verh. gegen Amido-β-naphtol-β-sulfosäure 2885.

 p - Diazobenzolsulfosäure: Verh. gegen Eisessig 1245.

Diazobenzol-p-toluidin: Darst. aus Diazobenzolchlorid und Toluidin, Verh. gegen Phenylcyanat 1307.

Diazobenzol - p - tolylphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1307.

Diazobenzylamido-p-toluol: Darst., Eig., Verh. 1313.

Diazobenzyldiphenylharnstoff: Bild. aus Diazobenzylanilin und Phenylisocyanat 1303.

Diazobenzyltoluidin: wahrscheinliche Bild. aus Benzylamin und p-Diazotoluolchlorid 1301.

Diazobernsteinsäure: Unters. 1808.

Diazochloride: Verh. gegen Benzylamin 1304.

Diazo-ψ-cumol: Ueberführung in Oxyβ-isodurylsäure 2017 f.

Diazodesoxybenzoïnchlorid: Darst., Eig., Verh. gegen α-Naphtol und α-Naphtolsulfosäure 1608..

Diazodibrombenzolsulfosäure: Darst., Eig., Reduction 2156.

Diazo-2,4-dichlor-8-naphtol: Umwandl. in 2,4-Dichlornaphtalin 950.

Diazoëssigsäure: Unters., Derivate 1732 f.
Diazoëssigsäure-Aethyläther: Eig., Umwandl. in Diglycolsäureäther 1733;
Verh. gegen Aetzkali 1734, gegen Ammoniak 1738, gegen Zinmtsäure-Aethyläther 1745, gegen o-Nitrophenylpropiolsäure- und Benzoësäure-Aethyläther 1746 f.

Diazoëssigsäureester: Verh. gegen Ester ungesättigter Säuren 1742 f.

Diazoëssigsäure - Methyläther: Verh. gegen Fumarsäure - Dimethyläther 1743.

Diazofarbstoffe: Unters. aus Naphtylendiamin dargestellter 1156.

Diazohydrazophenoldisulfosäure: Darst., Eig., Verh., Reduction 2156 f.

Diazole: Erklärung der Nomenclatur

Diazomethyluracil: Darst., Eig., Verh., Reactionen 1239 ff.

Diazomonobromamidotoluylsäure (Diazomidobromtoluylsäure): Umwandlung in o-Monobrom-p-toluylsäure 949.

Diazonaphtalin: Verb. mit Kupferchlorür, Eig. 949 f.

β-Diazonaphtalinbenzylamin: Darst., Eig. 1302; Darst. 1304.

#-Diazonaphtalin-p-bromanilin: Darst., Verh. 1309.

β - Diazonaphtalin-p-bromdiphenylharnstoff: Darst., Eig. 1309.

Diazonaphtalinchlorid - Chlorkupfer (Chlorür): Darst., Eig., Verh. 949 f. Diazonaphtalindisulfosäura: Darst. voi

Diazonaphtalindisulfosäure: Darst. von Salzen 2182.

Diazonaphtalindisulfos. Ammonium:
Darst., Eig. 2182.

Diazonaphtalindisulfos. Kalium: Darst., Eig., Verh. gegen Kupferchlorür, gegen Phosphorpentachlorid 2182.

Diazonaphtalindisulfos. Natrium: Darst., Eig. 2182.

Diazonaphtalinsulfosäure: Bild., Eig., Verh. gegen Stickstofftrioxyd 2179 f.

 4 - Diazonaphtalinsulforaure: Darst. aus 1, 4-Naphtylaminsulforaure, Verh. gegen Phenol und Piperidin 909 f.

 5 - Diazonaphtalinsulfosäure: Darst., Verh. 910.

 8 - Diazonaphtalinsulfosäure: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen (Umwandl. in Naphtosulfon), Umwandl. in rothen resp. blauvioletten Farbstoff 910.

y-Diazonaphtalinstlfosäure: Darst. 2183. Diazo - α - naphtylamin: Verh. gegen Ferrocyankalium 1244.

Diazo-a-naphtylamin-f-monosulfosäure: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 2177.

Diazooxalamidobenzoësäure: Darst., Umwandl. in m-Triazooxalamidobenzoësäure 1286.

Diazooxalamidobenzoësäureperbromid:
Darst., Verh. gegen Ammoniak 1286.

Diazooxychinaldinanhydrid: Darst., Eig., Verh. 1207.

Diazooxychinaldinchlorid: Darst., Eig. 1207.

Diazophenylendiaminharnstoff bromid: Darst., Eig. 775.

Diazophenylendiaminharnstoffperbromid: Bild., Eig. 775.

a - Diazopropionsäure - Aethyläther:
 Darst. aus Alanin-Aethyläther, Eig.,
 Verh. 1808 f.

Diazosalze: Einw. auf Monoalkylderivate des Acetessigäthers 1254; Verh. gegen Ketonsäuren 1256.

Diazospaltung: Unters. am Diazobenzoldiphenylharnstoff 1306.

Diazosuccinaminsäure: Unters., Derivate 1808 f.

Diazosulfanilsäure: Verh. gegen Dimethyl-a-naphtylamin 1153.

Diazothiodimethylanilin: Bild. 2878. o-Diazotoluolbenzylamin: Darst. 1304.

p - Diazotoluolbenzylamin: wahrscheinliche Bild. aus Benzylamin und p-Diazotoluolchlorid 1301; Darst. aus p-Diazotoluolchlorid und Benzylamin 1304.

p - Diazotoluolbenzylphenylharnstoff:
 Darst. aus dem Einwirkungsproduct
 von p-Diazotoluolchlorid und Benzylamin (Diazobenzolbenzylamin) 1304.

p-Diazotoluol-p-bromanilin siehe p-Monobromdiazoamidobenzoltoluol.

p - Diazotoluol - p - bromphenyl - p - tolylharnstoff: Darst., Eig. 1308.

o-Diazotoluolchlorid: Verh. gegen Methylacetessigäther 1255; Verh. gegen Benzylamin 1301.

p-Diazotoluolchlorid: Verh. gegen Methylacetessigäther 1255, gegen Benzylamin 1301, gegen Heptylamin 1304, gegen Benzoylessigäther 1991.

p-Diazotoluol-p-ditolylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1307.

p-Diazotoluol-β-naphtylphenylharnstoff: Darst., Verh. 1308.

p-Diazotoluol-m-nitranilin: Darst., Eig., Verh. 1310.

p-Diazotoluol-m-nitrodiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1310.

p - Diazotoluol - p - tolylphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1306.

m-Diazotriazoamidobenzoësäure-Amidobenzol: Darst., Eig., Verh. 1287.

m - Diazotriazobenzoësäure: Darst. von Salzen 1287.

m - Diazotriazobenzoësäureperbromid: Darst., Eig. 1287.

p-Diazotriazobenzol: Darst., Eig. 1285. p-Diazotriazobenzolperbromid: Darst., . Eig. 1285.

Diazotriazobenzolsulfosäure: Darst., Eig., Verh. 2155.

Diazoverbindungen: Wärmetönung bei der Umwandl. der Nitrokörper (Anilin in Diazobenzol) 326; Zers. durch Essigsäure, durch Ameisensäure (Unters.) 1244 f.; Verh. gegen Natriumcyanessigsäureester 1950 f.

Diazoverbindungen der Fettreihe: Unters. 1734 ff.

Dibenzamidodioxytetrol: Darst. aus

Hippursäure-Aethyläther, Eig., Salze, Const., Verh. gegen Säuren, Umwandl. in Diamidoaceton 1467 f.

β - Dibenzhydroxamsäure - Methyläther: Schmelzp., Krystallf. 685; Krystallf. 1347.

β - Dibenzhydroxamsäure - Propyläther: Schmelzp., Krystallf. 685; Krystallf. 1347.

Dibenzoylaceton: versuchte Darst. aus Acetylchlorid und Dibenzoylmethannatrium 1595.

Dibenzoyläthan siehe Diphenacyl.

Dibenzoyläthylendiamin: Umwandl. in Aethylenbenzenyldiamin 976.

Dibenzoyldiacetyl: Darst., Eig., Verh. 1588 f.

Dibenzoyl-m-dinitro-p-diphenol: Darst., Eig. 1480.

Dibenzoylglykuronsäure: Darst., Eig., Verh. 1867.

Dibenzoylmethan: Verh. gegen Phenylhydrazin 1057.

Dibenzoylmethannatrium: Verh. gegen Acetylchlorid 1595.

Dibenzoyl-m-mononitrophenyldi-p-amidophenisobutylmethan: Darst., Eig. 1068.

Dibenzoyl - p - mononitrophenyldi-p-amidophenisobutylmethan: Darst., Eig. 1068.

Dibenzoyl - \( \beta \) - m - mononitrophenyldi \( \eta \) parst., Eig. 1067. Dibenzoylmorphin: Darst., pharma-

kologisches Verh. 2255. Dibenzoyl-β-p-nitrophenyldi-p-amidotolylmethan: Darst., Eig. 1066.

Dibenzoylpropylendiamin: Darst., Eig. 993.

Dibenzoyltetramethylendiamin: Darst., Eig. 1000.

Dibenzoyl-o-tolidin: Darst., Eig. 1079. Dibenzoyltrimethylendiamin: Umwandl. in Trimethylenbenzenyldiamin 976; Darst., Eig. 996.

o-Dibenzoylxylylendiamin: Darst., Eig. 842.

Dibenzyl: Bild. 92; Bild. aus Benzildioximanhydrid 93, aus isomeren Benzildioximen 1346, 1347, aus β-Diphenylmilchsäure 1552 f.; Bild. bei der Reduction von Benzoëthiamid 1936.

Dibenzylacetoxim: Schmelzp., Verh.
(Anw. zur Unters. der negativen
Natur organischer Radicale) 694.
Dibenzylätylabenbirg. Verb.

Dibenzyläthylphosphin: Verh. gegen Benzylchlorid 2223. Dibenzyläthylphosphoniumhydrochlorid: Bild. 2223.

Dibenzylanthracenhydrür: Darst., Eig., Verh. 1504.

Dibenzylanthron: Darst., Eig., Verh. 1504.

Dibenzylbrombenzolazammoniumchlorid: versuchte Darst. 1298.

Dibenzylessigsäurenitril: unmögliche Substitution des Methenylwasserstoffatomes durch Benzyl 701.

Dibenzyliden - Perseït: Bild. aus Benzaldehyd und Perseït, Const. 1540 f.

Dibenzylidenpropylendiamin: Darst., Eig., Verh. 994.

Dibenzylketon: Verh. (Anw. zur Unters. der negativen Natur organischer Radicale) 694; Verh. im Vergleich mit Benzylacetophenon 701; Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin, Umwandl. in Pr 2, 3-Benzylphenylindol 1391.

Dibenzylketon, dibenzylirtes: Bild. aus Dibenzylketon 694 f.; Lösl. 695.

Dibenzylketonphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1391.

Dibenzylmonocarbonsäure: Const. 1948. Dibromacetamid: Bild. aus Tetrabromketipinsäure-Aethyläther 1876.

Dibromacetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Chlor 1793.

Dibromaceton: Bild. aus  $\alpha$  - Dibromhydrin 1407.

Dibromaceton, symmetrisches: Darst., Eig., Verh. gegen Natriumdisulfit, gegen Ammouiak, gegen Phenylhydrazin, Umwandl. in Dioxyaceton 1566.

Dibromaceton, unsymmetrisches: versuchte Darst. 1565.

Dibromacetonammoniak: Darst., Eig. 1566.

Dibromacetonschwefligs. Natrium: Darst., Eig., Krystallf. 1566.

Dibromacetophenon: Verh. gegen Phenylhydrazin 1360.

Dibromacetophenoncarbonsaure: Bild. aus Dibrom-a-diketohydriuden 1682. Dibromacetoxim: Darst., Eig. 1566.

Dibromacetylentetracarbonsäure-

Aethyläther: Bild. aus Dicarbontetracarbonsäure-Aethyläther, Verh. gegen Bromwasserstoffsäure 1808.

Dibrom- $\beta'$ -äthyl- $\alpha$ -stilbazol: Darst., Eig. 1223.

o - o - Dibrom - p - amidophenol: Darst. aus Di - o - bromnitrosophenol, Eig. 1445. Dibromamylbenzol: Eig., Untersch. von αβ-Dibromisoamylbenzol 838.

Dibromanilidonaphtochinonanil: Darst. aus α-Nitroso-α- oder -β-naphtol, Eig., Verh. 1098.

Dibromanthracen: Bild. aus Dianthryltetrahydrür 926; Gewg. aus Quassiin 2304.

Dibromanthranoläthyläther: Darst., Eig., Verh. 1503.

m - Dibrombenzochinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1648 f.

p - Dibrombenzochinon: Darst., Verh. gegen Hydroxylamin 1649.

 1, 3, 5 - Dibrombenzoësäure: Bild. aus Dibromisobutylbenzol 1110.

p-Dibrombenzol: Verh. gegen Schwefelsäure 936; Bild. aus Dibromcymol 943 f.

Dibrombenzolsulfosäure: Bild. aus Brombenzol 936.

Dibrombernsteinsäure: Darst. 1802 f.; Verh. gegen Hydroxylamin 1807; Reduction, Oxydation, Verh. gegen Phosphortrisulfid 1827; Bild. aus d-Sulfobrenzschleimsäure 1850.

Dibrombernsteinsäure - Aethyläther:
Darst. 1803; Verh. gegen Silber 1803 f.,
gegen Natriumäthylat 1804, gegen
Natrium- resp. Kaliumäthylat 1806 f.,
gegen Hydroxylamin 1807:

Dibrombernsteinsäure - Diäthyläther: Verh. gegen Anilin 2089.

Dibrombernsteins. Natrium: Verh. gegen Phosphortrisulfid 1827.

β - γ - Dibrombrenzschleimsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 1851.

βδ-Dibrombrenzschleimsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 1852, gegen rauchende Schwefelsäure 1856, 2130.

Dibrombrenztraubensäure: Verh. gegen Phenylhydrazin 1361 f., gegen  $\alpha$ - und  $\beta$ - Naphtylhydrazin 1362 f., gegen o- Toluylendiamin 1363.

α · α · Dibrombuttersäure · Aethyläther: versuchte Oxydation 1807 f.

Dibromchinolin: Bild. aus Chinolinm-sulfosaure 2191.

Dibromchinon-p-dicarbonsäure - Aethyläther: Bild. aus Chinondihydro-p-dicarbonsäure - Aethyläther, aus Succinylobernsteinsäure-Aethyläther 1893, 1895; Eig., Verh. 1895 f.

Dibromchinonhydrodicarbonsäure: Unters. 1894 f.

Dibromchinonhydrodicarbonsäure - Aethyläther: Unters. 1894.

(1, 4) - Dibrom - cis - hexahydroterephtal-

säure: Eig., Verh. 825 f.; Eig. des Dimethyläthers, Darst., Eig. des Anilids 826.

(1, 4) - Dibrom - cis - hexahydroterephtalsäureanilid: Darst., Eig. 826.

(1, 4) - Dibrom - cis - bexahydroterephtalsäure - Dimethyläther: Darst., Eig. 826.

α - β - Dibromerotonsäure: Darst. aus
 α - β - Tribrombuttersäure, Eig., Salze
 1781.

α - β - Dibromerotons. Baryum: Darst..
 Eig. 1781.

α-β-Dibromerotons. Kalium: Darst., Eig. 1781.

Dibromeymol: Darst., Eig., Oxydation 1475 f.

(2, 5)-Dibromcymol: Const., Verh. gegen Salpeterschwefelsäure 942.

Dibromcymolsäure: Eig. der Salze 944 f.; Const. 945.

Dibromcymols. Ammonium: Eig. 944f. Dibromcymols. Blei: Eig. 945.

Dibromcymols. Calcium: Eig. 945.

Dibromcymols. Kupfer: Eig. 945. Dibromcymols. Natrium: Eig. 944.

Dibromcymols. Silber: Eig. 945. Dibromdiacetyl: Darst., Eig. 1878 f.

Dibromdianthryl: Bild., Eig. 926.
Dibromdianthryloctobromid: Darst.,

Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 956. p-Dibromdibenzyl: Bild. aus p - Brom-

p-Dioromdioenzyl: Bild. aus p-Brom benzylbromid 1435.

Dibromdiketohydrinden: Darst., Eig. 1593; Verh. gegen Alkali 1683, gegen unterchlorige Säure 1684; Darst., Eig., Verh. 1704.

Dibrom-a-diketohydrinden: Eig., Verh. 1681 f.

Dibromdikresol: wahrscheinliche Bild. aus p-Brom-o-kresol 1470.

Dibromdimethoxychinon: Darst., Eig., Reduction 1458.

Dibromdimethoxyhydrochinon: Darst., Eig. 1458.

Dibromdinitrocymol: Darst., Eig., Verh. 942.

 $\beta\beta$ -Dibrom -  $\alpha\alpha$  -dinitrofurfuran: Bildaus  $\beta\gamma$ -Dibrom -  $\delta$  -sulfobrenzschleimsäure 2128.

Dibromdinitro - m - xylol: Bild. aus benachbartem Dibrom - m - xylol, Eig. 847.

Dibromditolyl: Eig. 855.

Dibromessigsäure - Aethyläther: Bild. aus Tetrabromketipinsäure - Aethyläther 1877. Dibromeugenol: Verh. gegen Alkalien, gegen Säurechloride, Derivate 1474. Dibromeugenol - Acetyläther: Darst.,

Eig. 1474.

Dibromeugenolammonium: Darst., Eig. 1474.

Dibromeugenolblei, basisches: Darst., Eig. 1474.

Dibromeugenoldibromid: Reduction, Verh. gegen Säurechloride, Derivate 1474.

Dibromeugenoldibromid - Acetyläther: Darst., Eig. 1474.

Dibromeugenoldibromid - Benzoyläther: Darst., Eig. 1474.

Dibromeugenolkalium: Darst., Eig. 1474. Dibromeugenol - Methyläther: Darst.,

Eig., Oxydation 1474.
Dibromeugenolnatrium: Darst., Eig. 1474.

Dibromfumarsäure: Bild. aus Acetylendicarbonsäure 1825.

Dibromfumars. Baryum: Darst., Eig. 1824.

α α - Dibromfurfuran - β - sulfosäure: Bild.
 aus β - Sulfo-δ - brombrenzschleimsäure,
 Umwandl. in Sulfofumarsäure 1854.

αα-Dibromfurfuran - β - sulfos. Baryum: Darst. aus dem β-sulfo δ-brombrenzschleims. Salze, Eig. 1854; Darst., Eig. 2128.

αα-Dibromfurfuran - β - sulfos. Kalium:
 Darst., Eig. 1854, 2128 f.

Dibromhexahydroterephtalsäure: Eig. 827.

(1,4) - Dibromhexahydroterephtalsäure: Darst., Eig., Verh. gegen Kalilauge (wahrscheinliche Bild. einer Dioxysäure) 825.

 (1,4) - Dibromhexahydroterephtalsäure-Dimethyläther: Eig., Krystallf. 825.
 α-Dibromhydrin: Darst., Eig., Oxydation

zu Dibromaceton 1406 f.

Dibromhydrochinondicarbonsäure: Unters. 1894 f.

Dibromhydrochinondicarbonsäure - Aethyläther: Unters. 1894; Verh. gegen Salpetersäure 1895.

Dibromindon: Darst., Eig., Verh., Derivate 1589 ff.; Verh. gegen Chlor 1591.

Dibromindonoxim: Darst., Eig., Verh. 1590; Bild. aus Tetrabromhydrindon 1591.

Dibromindonoximnatrium: Darst., Eig. 1590.

αβ-Dibromisoamylbenzol: Eig., Unterscheidung von Dibromamylbenzol 837.
 Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

(ex) - Dibromisoamylbenzol: Bild. aus Brom und Isoamylbenzol unter Lichtabschlus in der Wärme 940.

Dibromisobutylbenzol: Darst., Eig., Verh., Ueberführung in 1, 3, 5 - Dibrombenzoësäure 1110.

Dibromisophtalsäure: Darst., Eig., Salze 1988.

(ex)-Dibromisopropylbenzol: Bild. aus Brom und Isopropylbenzol unter Einflus des Lichtes 939.

Dibromketipinsäure - Aethyläther, saurer: Darst., Eig., Verh. 1876.

Dibromketoxyhydrindensäure: Verh. gegen Alkali 1683.

β - Dibrom - α - ketoxyhydrindensäure:
 Darst., Eig., Verh., Zers. in Bromketoxinden, Derivate 1679 f.

β-Dibrom-α-ketoxyhydrindensäure - Methyläther: Darst., Eig. 1680.

o-p-Dibrom-o-kresol: Darst., Eig., Verh., Oxydation 1470; Bild. aus o-Kresolp- resp. -o-sulfosäure 1471.

Dibrommaleïnmethylimid: Darst. aus N-Methyltetrabrompyrrol, Eig., Verh. 1018; Bild. aus N-Methyldibrompyrrolketocarbonsäure 1019.

Dibrommaleïnsäure: Bild. aus Acetylendicarbonsäure 1826, aus  $\beta\gamma$ -Dibrom- $\delta$ -sulfobrenzschleimsäure 1852, aus Tribrombrenzschleimsäure 2130.

Dibrommaleinsäure-Aethyläther: Bild. aus Acetylendicarbonsäureäther 1804; Verh. gegen Malonsäure-Aethyläther 1805.

Dibrommaleïnsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1804; Verh. gegen Malonsäure-Methyläther 1806.

Dibrommaleïns. Baryum: Darst., Eig. 1824.

Dibrommethyloxindol: Darst., Eig., Verh. 1385.

Dibrommethyloxytoluchinoxalin: wahrscheinliche Bild. aus o-Toluylendiamin und Dibrombrenztraubensäure, Eig. 1363.

m-Dibrom-p-mononitrophenol: Bild. aus m - Dibrom - p - oximidochinon, Eig. 1649.

Dibrommononitrotoluol: Bild. aus Dibromcymol, Fig., Verh. 943.

Dibromnaphtalin: Ueberführung in a-(o-) Monobromphtalsäure 1984 f.

β-β<sub>1</sub>-Dibrom-α-naphtochinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1650.

β - Dibrom-α-naphtochinonoxim: Darst., Eig. 1349. gegen Salpetersäure 2058.

Dibrom - α - naphtoyl - o - benzoësäure: Darst., Eig. 2113.

Dibromnitroäthan: Verh. gegen Phenylhydrazin 1249.

 $\beta \gamma$  - Dibrom -  $\delta$  - nitrobrenzschleimsäure: Darst., Eig. 1852, 2128.

Dibrom-o-nitrophenol: Bild. 1512.

Dibromnitrosophenol: Identität m-Dibrom-p-oximidochinon 1649.

Di - o - bromnitrosophenol: Darst., Eig., Const. 1445; Ueberführung in ein Oxyazophenin 1446.

Di-o-bromnitrosophenolkalium: Darst., Eig. 1445.

m-Dibrom-p-oximidochinon: Darst., Eig., Identität mit Dibromnitrosophenol, Oxydation 1649.

Dibromoxytrimethyluracil: Darst., Eig., Verh. 783 f.

Dibromphenylhydrazin: Darst., Eig., Verh. 1352 f.

Dibrompropylen: Bild. aus Tribromhydrin bei der Darst. von Allen, Eig. 805; Const. 806.

Dibromprotokatechudimethyläthersäure: Darst. aus Dibromeugenol-Methylåther, Eig. 1474.

Dibromprotokatechudimethyläthers. Zink: Darst., Eig. 1474 f.

Dibrompyrrolenphtalid: Darst., Eig. 1971; Const. 1972.

 $\beta \gamma$  - Dibrom -  $\delta$  - sulföbrenzschleimsäure : Darst., Eig., Salze, Verh., Oxydation, Nitrirung 1851 f., 2127 f.

 $\beta \gamma$  - Dibrom -  $\delta$  - sulfobrenzschleims. Baryum: Darst., Eig. 1852, 2127.

βγ-Dibrom-δ-sulfobrenzschleims. Blei: Darst., Eig. 1852, 2127.

 $\beta \gamma$  - Dibrom -  $\delta$  - sulfobrenzschleims. Kalium: Darst., Eig. 1852, 2127.

βy-Dibrom-δ-sulfobrenzschleims. Silber: Darst., Eig. 1852, 2127.

Dibromterephtalsäure: Bild. aus Dibromcymol, Const., Salze 944; Bild. aus p-Dibrom-p-toluylsäure 949, aus Dibromcymol 1476.

(2-5) Dibromterephtalsäureamid: Darst., Eig. 944.

(2-5) - Dibromterephtalsäurechlorid: Darst., Eig. 944,

(2-5)-Dibromterephtals. Baryum : Darst., Eig. 944.

(2.5) - Dibromterephtals. Blei: Darst., Eig. 944.

(2-5)-Dibromterephtals. Kupfer: Darst., Eig. 944.

Dibromnaphtostyril: Darst., Eig., Verh. (2-5) - Dibromterephtals. Silber: Darst. Eig. 944.

Dibrom - (1, 2, 3, 4) - tetraāthylbenzol: Darst., Eig. 844.

Dibrom - (1, 2, 4, 5) - tetraäthylbenzol: Darst., Eig. 846.

Dibromtetrahydroterephtalsäure: Bild. durch Substitution aus der Hexahydrosäure 827.

Dibromtetramethoxybenzol: Darst. 1458. Dibromtetramethylbrasilindibromid: Darst., Eig. 2302.

m-Dibromtoluchinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1650 f.

(2-5)-Dibromtoluidin: Bild. aus Dibrommononitrotoluol, Eig., Verh. 943.

Dibrom-o-toluidin: Darst., Eig., Verh. 1127.

p-Dibrom-p-toluylsäure: Bild. aus Bromamidotoluylsäure, Eig., Verh. 949.

p-Dibrom - p - toluylsäure - Aethyläther : Eig. 949.

Dibromtriketohydronaphtalin: Verh. gegen Wärme 1678 Anm.; Verh. gegen Natriumcarbonat 1680.

Dibromtrinitrotoluol: Darst., Eig., Anwendung zur Darst, von Pentaamidotoluol 839 f.

Dibrom - m - xylol, benachbartes: Bild. bei der Darst, des symmetrischen. Eig. 847; Anw. zur Darst. von Prehnitol, Darst. aus symmetrischem 848.

Dibrom-m-xylol, symmetrisches: Verh. gegen Schwefelsäure, Ueberführung in benachbartes 848.

Dibrom-m-xylolsulfamid: Darst. 847. Dibrom-m-xylolsulfos. Baryum: Darst. 847.

Dibrom-m-xylolsulfos. Kalium: Darst. 847.

Dibrom-m-xylolsulfos, Natrium: Darst., Verh. gegen Ammoniak (Umwandl. des benachbarten in das unsymmetrische m-xylolsulfosaure Salz) 848.

Dibromzimmtsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 877.

 $\alpha$  - Dibromzimmtsäure: Darst., Salze, Derivate 1589.

 $\beta$  - Dibromzimmtsäure: Darst., Salze, Derivate 1589; Verh. gegen Schwefelsäure, Umwandl. in Dibromindon 1590.

β - Dibromzimmtsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1589.

α - Dibromzimmtsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1589.

Dibutyliden-(Dibutylen-) Dibuttersaure:

Bild. durch Einw. von Natrium auf n-Buttersäure-Aethyläther 1770.

Dicaprylamin: Bild. aus Capryljodid und Ammoniak 974.

Dicarbintetracarbonsäure - Aethyläther: Bild. aus Natriumchlormalonsäureäther und o-Dinitrostilbendibromid 970.

Dicarbontetracarbonsäure-Aethyläther: versuchte Umwandl. in Dibrombernsteinsäure, Verh. gegen Brom 1808.

Dicarbonyltriamidobenzol: Darst., Eig. 774 f.

Dicarboxylglutaconsäure - Aethyläther: Reduction 1889.

Dicarboxylglutarsäure: Darst. aus Malonsäure-Aethyläther und Monochlormethyläther 1760 f.; Eig., Salze, Tetraäthyläther 1762; Darst., Eig. 1889.

Dicarboxylglutarsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Identität mit Propantetracarbonsäureäther, mit Methylendimalonsäureäther, Bildung durch Reduction von Dicarboxylglutaconsäureäther 1889.

Dichinoylimid: Gewg., Eig., Reduction 1655.

Dichinoylphenazin: Darst., Eig., Umwandl. in Benzoltriphenazin 1328 f.

Dichloracetamid: Bild. aus Pentachloraceton 1670.

Dichloracetessigsäure-Aethyläther:Verh. gegen Natriumäthylat 1718; Darst., Verh. gegen Chlor, gegen Brom, gegen Natriumalkoholat 1792 f.; Umwandl. in asymmetrisches Dichloraceton 1795.

Dichloraceton, asymmetrisches: Bild.
aus Dichloracetessigäther 1795.

Dichloracetophenon: Darst., Eig., Oxydation 1584.

Dichloracetophenoncarbonsäure: Bild. aus Dichlor-a-diketohydrinden 1681; Umwandl. in Trichloracetophenon-ocarbonsäure 1683 f.; Verh. gegen unterbromige Säure 1684.

Dichloracetophenon - o - carbonsäure:
Darst. aus Dichlordiketohydrinden,
Eig., Verh., Methyläther 1683.

Dichloracetophenon-o-carbonsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1683.

Dichloracetylchlorid: Darst., Ueberführung in Phenyldichlormethylketon 1556 f.

Dichloräther: Verh. gegen Thioharnstoff 1053, gegen aromatische Amine 1112, gegen Phenylhydrazin 1354, gegen Anllin und Amine zur Darst. von Indol 1383, gegen Natriumäthylat 1532.

Dichloräthylacetessigsäure-Aethyläther: Bild. bei der Darst. von Aethylchlortetracrylsäure 1843.

Dichlorameisensäure - Trichlormethyläther: Molekulargewicht 118.

 $\alpha_1 - \beta_1$  - Dichloranilidonaphtochinon: Darst., Eig., Verh. 952.

Dichloranilidonaphtochinonanil: Darst. aus α-Nitroso-α- oder -β-naphtol, Eig.,

Bild. aus Benzolazo-α-naphtol 1098.
 p - Dichloranilin: Verh. gegen Hydrobenzamid 1112.

Dichloranthracentetrachlorid: Bild. 955.

Dichloranthron siehe Anthrachinondichlorid.

o-p-Dichlorbenzaldehyd: Verh. gegen Bernsteinsäure 950.

p-Dichlorbenzil: Bild. aus p-Dichlorbenzoïn, Verh. gegen Aetzkali 2092.
 p-Dichlorbenzilsäure: Bild. 2092.

m - Dichlorbenzochinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1648 f.

p - Dichlorbenzochinon: Darst., Verh. gegen Hydroxylamin 1649.

p-Dichlorbenzoin: wahrscheinliche Bild. aus p - Chlorbenzaldehyd und Cyankalium, Oxydation 2092.

in-Dichlorbenzol: Bild. aus Benzol und Selentetrachlorid 1424.

p-Dichlorbenzol: Verh. mit Acetylchlorid gegen Chloraluminium 1555. Dichlorbrenztraubensäure: Bild. 1709. Dichlorbrenztraubensäure-Aethyläther:

Dichlorbrenztraubensäure-Aethylather:
Bild. aus Brenztraubensäure und
Phosphorpentachlorid 1709.

Dichlorbuttersäure: Unters. 1769.

 α-β- Dichlorbuttersäure: Umwandl. in Isocrotonsäure resp. Crotonsäure, Bild. 1777.

α-β-Dichlorbuttersäure, feste (Crotonsäuredichlorür): Unters., Const., Zers. 1774.

α-Dichlorbutyranilid: Bild. aus äthylmalons. Anilin und Phosphorpentachlorid 1184; Darst., Eig., Verh. gegen Natriumcarbonat 1185.

p - Dichlorchinondioxim: Darst., Eig., Verh. 1650.

Dichlorchinonhydrodicarbonsäure - Aethyläther: Verh., Anw. zur Unters. desmotroper Zustände 704.

Dichlordiamidonaphtalin: wahrscheinliche Bild. aus Dichlordinitronaphtalin, Zinnsalz 952.

Dichlordianthryl: Darst., Eig. 926. Dichlordianthryloctochlorid: Darst. aus Dianthryl, Eig., Verh., Umwandl. in Hexachlordianthryl 955 f.

Dichlordibromacetessigsäure - Aethyläther: Darst. 1793; Verh. gegen Natriumalkoholat 1794.

Dichlordibromhydrindon: Darst. aus Dibromindon, Eig., Verh. 1591.

p-Dichlordihydroterephtalsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Ester 1898 ff.; Oxydation 1900; Eig., Verh., Reduction 1990.

p-Dichlordihydroterephtalsäure-Diäthyläther: Darst., Eig. 1900.

p-Dichlordihydroterephtalsäure - Dimethyläther: Darst., Eig. 1900.

p-Dichlordihydroterephtalsäure-Methyläther: Darst., Eig., Krystallf. 1990. p-Dichlordihydroterephtals. Baryum:

p-Dichlordihydroterephtals. Baryum Darst., Eig. 1899 f.

p-Dichlordihydroterephtals. Calcium:
Darst., Eig. 1899.

p-Dichlordihydroterephtals. Natrium, saures: Darst., Eig. 1899.

p-Dichlordihydroterephtals. Silber: Darst., Eig. 1899.

Dichlordiketohydrinden: Bild. aus β-Chlorketoxyinden 1682; Umwandl. in Trichloracetophenon - o - carbonsäure 1684.

Dichlor -  $\alpha$  - diketohydrinden (Dichlor- $\alpha$  - diketohydrindonaphten): Darst., Eig., Verh. 1676; Bild. aus Phenylen-chloroxyacetylenketon 1677; Eig., Verh. 1680 f.

Dichlordinitronaphtalin: Darst., Eig., Verh. 951.

1, 5-Dichlordinitronaphtalin: Bild., Eig. 914.

p-Dichlor-p-dinitrosobenzol: Darst., Eig., Verh. 1650.

Dichlordioxyterephtalsäure - Aethyläther: Tautomerie mit dem Chlorsubstitutionsproduct des Chinondihydrocarbonsäure - Aethyläthers, Verhgegen Phenylcyanat 702 f.

Dichlordiphenyldi-m-carbonsäure: Bild. aus der Verb. C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>Cl<sub>4</sub> 854.

Dichlor-o-diphenylenketonmonocarbonsäurechlorid: Darst., Eig., Verh. 2087.

Dichlorditolyl: Darst., Eig., Anw. zur Gewg. von m-Ditolyl, Zus., Eig. der Kupferverbindung 854.

Dichloressigsäure: Verh. gegen Essigsäure - Amyläther 28 f.; Verh. gegen Amylen (chem. Gleichgewicht) 30, gegen Dichloressigsäure - Amyläther 31; Best. der Affinitätsgröße 210 f.;

Reactionsgeschwindigkeit bei der Einw. von Amylen 337; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen Phosphortrichlorid 1556; Wirk. 2450.

Dichloressigsäure-Aethyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77; Bild. aus Tri- resp. Tetrachloracetessigäther 1793, aus Trichlorbromacetessigäther, aus Dichlorbromacetessigäther 1794.

Dichloressigsäure - Amyläther: Verh. gegen Dichloressigsäure 31.

Dichloressigsäure - Benzyläther: Darst, Eig., Verh. 1721; optische Constanten 1722.

Dichloressigsäure-Methyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Dichloressigsäure-Propyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

 α - Dichlorhydrin: Verh. gegen Phtalimidkalium 1982.

Dichlorhydrin, symmetrisches: Anw. zur Darst. von Allylalkohol, Verhgegen Natrium 803 f., gegen Natriumamalgam 804.

Dichlorhydrochinondicarbonsäure - Aethyläther: Verh., Anw. zur Unters. desmotroper Zustände 704.

Dichlor - β - hydronaphtochinon: Bild.

aus Tetrachlordiketohydronaphtalin
1674.

Dichlorindenoxycarbonsäure: Bild. aus Tetrachlor-α-ketonaphtalin 1491.

Dichlorindon: Bild. aus Dichlordibromindon, Darst. aus Phenylpropiolsäure 1591 f.; Verh. gegen Malonsäureäther 1593.

Dichlorketoïnden (Phenylendichloracetylenketon): Verh. der Lösungen gegen Licht 1682 Anm.

 α-Dichlor-β-ketonaphtalin (β-Naphtochinonchlorid): Darst., Eig., Verh., Derivate 1493 f.

Dichlorketooxyhydrindocarbonsäure:
Darst. aus Tetrachlordiketohydronaphtalin, Eig., Verh., Derivate 1675f.
Dichlorketooxyhydrindocarbonsäure-

Methyläther: Darst., Eig. 1676.

β - Dichlor - α - ketoxyhydrindensäure:
Darst. aus Chloroxynaphtochinon
1677 f., aus Dichlortriketohydronaphtalin, Eig., Verh., Derivate 1678.

β - Dichlor-α-ketoxyhydrindensäure - Me

thyläther: Darst., Eig. 1678. Dichlor-o-kresol: Darst., Eig. des Phos-

phats 1542 f. Dichlorlävulinsäure: Darst., Eig. 1708. Dichlorlävulinsäure - Aethyläther: Bild. 1708.

Dichlormethylacetessigsäure - Aethyläther: Bild. bei der Darst. von Methylchlortetracrylsäure 1842.

Dichlormethyloxyindol: Darst., Eig., Verh. 1385.

Dichlormethylphenylsulfon: Verh. gegen Natriumäthylat 2144 f.

Dichlormonobromacetessigsäure-

Aethyläther: Darst. 1793; Verb. gegen Natriumalkoholat 1794.

Dichlormonobromacetophenon - o - carbonsäure: Darst., Eig., Verh. 1684.

Dichlormonobromessigsäure - Aethyläther: Bild. aus Dichlordibromacetessigäther 1794.

Dichlormonobrommethan: Bild. aus Dichlormonobromacetophenon-o-carbonsăure 1684.

1, 5 - Dichlormononitronaphtalin: Bild., Eig. 914.

Dichlormononitro -  $\alpha$  - naphtoësäure: Darst., Eig. 2062 f.

m - Dichlor - p - mononitrophenol: Bild. aus m-Dichlor-p-oximidochinon, Eig. 1649.

p - Dichlor - p - mononitrophenol: Darst., Eig., Verh. 1649 f.

1, 4-Dichlornaphtalin: Darst., Eig. 914. 1, 5-Dichlornaphtalin: Darst., Eig., Verh.

gegen Salpetersäure 914.

1, 8-Dichlornaphtalin: versuchte Darst.

aus der 1,8-Diazonaphtalinsulfosäure 2, 4 - Dichlornaphtalin: Bild. aus der

Diazoverb. des 2, 4-Dichlor-8-naphtols, Eig. 950. 2, 8-Dichlornaphtalin: Darst., Eig. 919;

Schmelzp. 950.

3, 8-Dichlornaphtalin: Darst., Eig. 919.4, 8-Dichlornaphtalin: Darst., Eig. 919.

α-Dichlornaphtalin: Verh. gegen Chlor 951.

α - β - Dichlornaphtalin: Verh. gegen Chlor, Nitrirung 951.

 $a_1 - \beta_1$  - Dichlornaphtalin: Unters. der Derivate 951; Bild. aus Monochlornaphtolorthophosphat 1488.

β - Dichlornaphtalin: Const. 920; Bild. aus β-Naphtylaminsulfosäure 2178. y-Dichlornaphtalin: Const. 920.

ζ-Dichlornaphtalin: Const. 920.

Dichlornaphtaline: Bild. aus Naphtylaminsulfosäuren zur Unters. Const. 907; Bild. aus Diazonaphtalinsulfosäuren 911; Const. der isomeren 920; Unters. der Const. 950 f.

α-α-Dichlornaphtaline: Const. 913 f.

β-β-Dichlornaphtaline: Const. der verschiedenen Modificationen 920.

Dichlornaphtalinsulfosäuren: Bild. von zwei resp. drei isomeren aus Dichlornaphtalin, Eig. der Sulfochloride dieser Säuren, Bild. aus Naphtalinα- und -β-sulfochlorid 920.

d - Dichlornaphtalintetrachlorid: Kry-

stallf. 683.

Dichlor-α-naphtochinon: Bild. aus Trichlor-α-naphtol 1489 f.; Bild. aus der Monochlorverb., aus Tetrachlor-aketonaphtalin 1490; Bild. aus Pentachlorketohydronaphtalin 1491.

Dichlor-β-naphtochinon: Bild. aus Trichlor-α-naphtol 1489, aus Trichlorβ-naphtol 1493, aus Tetrachlordiketohydronaphtalin 1673; Verh. 1674.

 $\alpha_1$ - $\beta_1$ -Dichlornaphtochinon: Darst., Eig., Verh. 952.

 $\beta - \beta_1$  - Dichlor -  $\alpha$  - naphtochinon: Verh. gegen Natriumnitrit 1646, gegen Hydroxylamin 1650.

Dichlornaphtochinon -  $\alpha$  - carbonsaure: Darst., Eig., Verh. gegen Ammoniak 2060 f.

Dichlor - a - naphtochinonchlorid siehe Tetrachlor-a-ketonaphtalin.

Dichlor -  $\beta$  - naphtochinonchlorid siehe Tetrachlor-\(\beta\)-ketonaphtalin.

Dichlor - a - naphtochinondisulfosäure: Bild. 2188.

Dichlornaphtochinonoxim: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Hydroxylaminchlorhydrat auf  $\alpha_1 - \beta_1$ -Dichlornaphtochinon 952.

Dichlor - α - naphtochinonsulfosäure: Darst., Eig., Salze, Derivate 2184 f.; Reduction 2185; Verh. gegen Phenol 2186, gegen Anilin, gegen p-Toluidin, gegen Xylidin, gegen Aethylanilin, Const. 2187 f.

 $\beta - \beta_1$  - Dichlor- $\alpha$ -naphtochinonsulfosäure: Verh. gegen Alkalinitrit 1647.

Dichlor-α-naphtochinonsulfos. Baryum: Darst., Eig. 2185.

Dichlor -  $\alpha$  - naphtochinonsulfos. Blei: Darst., Eig. 2185.

Dichlor-α-naphtochinonsulfos. Calcium: Darst., Eig. 2185.

Dichlor «-naphtochinonsulfos. Natrium: Darst., Eig. 2185.

Dichlor - α - naphtochinonsulfos. Silber: Darst., Eig. 2185.

Dichlor-a-naphtoësäure [1, 1', 4']: Darst., Bild., Eig., Calciumsalz, Aethyläther 2054 f.; Verh. gegen Salpetersäure 2062.

Dichlor - α - naphtoësäure - Aethyläther: Darst., Eig. 2055.

Dichlor - α - naphtoës. Calcium: Darst., Eig. 2055.

Dichlor-α-naphtol: Darst., Eig., Verh. 1487, 1489; Bild. aus Trichlor-α-keto-naphtalin 1490.

α-α-Dichlor-β-naphtol: Darst., Eig.,
 Derivate, Verh. 1492 f.; Bild. aus α-Trichlor-β-ketonaphtalin 1495.

 $\alpha - \beta$ - Dichlor -  $\beta$ - naphtol: Darst., Eig., Verh., Derivate 1492; Bild. aus  $\beta$ -Trichlor- $\beta$ -ketonaphtalin 1494.

 4-Dichlor-8-naphtol: Bild. aus o-p-Diphenylisocrotonsäure, Verh. gegen Zinkstaub, Umwandl. in 2, 4-Dichlor-8-naphtylamin 950.

Dichlor -  $\beta$  - naphtole: Bild. aus Tetrachlor- $\beta$ -ketohydronaphtalin 1496.

 4-Dichlor-8-naphtylamin: Darst., Eig., Chlorhydrat, Verh. der Diazoverb. gegen Alkohol resp. Zinnchlorür und Kupferchlorid 950.

m-Dichlor-p-oximidochinon: Darst., Eig., Oxydation 1649.

p - Dichlor - p - oximidochinon: Darst., Eig., Verh., Oxydation 1649; Reduction 1650.

Dichloroxyacetylpiperidin: Darst., Eig., Verh. 1039.

Dichloroxychinolin: Darst., Eig., Derivate 1497 f.

Dichloroxyindencarbonsäure: Bild. aus Pentachlorketohydronaphtalin 1491, aus Tetrachlor-β-ketonaphtalin 1495.

α-β-Dichlor-β-oxy-α-naphtylphenylamin:
 Bild. aus β-Trichlor-β-ketonaphtalin,
 Eig., Acetylderivat 1494.

Dichloroxytrimethyluracil: Darst., Eig., Verh. 784.

p - Dichlor - p - phenylendiamin: Darst., Verh. 1650.

o-p-Dichlorphenylparaconsäure: Bild. aus o-p-Dichlorbenzaldehyd und Bernsteinsäure, Eig., Ueberführung in op-Diphenylisocrotonsäure 950.

Dichlorphenyltrichlormethylketon: Bild. 1554.

Dichlorphosphoracetophenon: Darst., Eig., Verh., Calciumsalz 1584.

Dichlorphosphorsäureoxynaphtotrichlorid: Darst., Zus., Umwandl. in α-Oxynaphtoëphosphorsäure 2065 f.; Verb. gegen Phosphorpentachlorid

Dichlorpropionsäure - Aethyläther: ver-

suchte Darst. aus Brenztraubensäure und Phosphorpentachlorid 1709.

p - Dichlorterephtalsäure: Darst., Eig. 1900; Darst., Eig., Salze, Derivate 1989.

p - Dichlorterephtalsäure - Aethyläther: Krystallf. 2032.

p-Dichlorterephtalsäure - Dimethyläther (p - Dichlorterephtalsäure - Methyläther): Darst., Eig. 1900, 1989.

p - Dichlorterephtals. Baryum: Darst., Eig. 1989.

Dichlortetrabromaceton: Krystallf. 1569. Dichlortetrabromaceton (Tetrabromdichloraceton), symmetrisches: Unters. 1869.

Dichlorthymochinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1650.

Dichlortriketohydronaphtalin: Ueberführung in  $\beta$ -Dichlor- $\alpha$ -ketohydrindencarbonsäure 1678.

 o - Dichlorvinylbenzoësäure: Bild. aus Dichlorvinyldichlorbenzyl - resp. Dichlorvinylbenzoylearbonsäure 1496 f.

o - Diohlorvinylbenzoylcarbonsäure:
 Darst. aus β-Pentachlor-β-ketohydronaphtalin, Eig., Verh. 1496 f.

 o - Dichlorvinyldichlorbenzylcarbonsäure: Darst. aus β-Pentachlor-β-ketohydronaphtalin, Eig., Verh. 1496.

m-Dichlor-m-xylochinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1650.

Diehlorzimmtsäure: Verh. gegen Schwefelsäure (Ueberführung in ein Indenderivat) 877.

Dichroïne: Darst., Zus. 1509; Derivate 1510 ff.

α-Dichroïne: Zus., Unters. 1317 f.
 β-Dichroïne: Zus., Unters. 1317 f.
 Dichte siehe Gewicht, specifisches.

Dicinnamylcyanessigsäure-Aethyläther: Gewg., Eig. 1952.

Dicumylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1198 f.

Dicyanamidearbonsäure: wahrscheinliche Zus. der Melanurensäure 735.

Dicyandiamid: Verh. gegen Harnstoff 734.

Dicyannaphtaline: Vork. im roben \$-Naphtonitril 2053.

Dicyansäure - p - Tolyläther (p - Tolyldicyanat): Bild. aus p - Tolylcyanat, Eig., Verh. (Ueberführung in Allophanat) 787.

Didecen: Vork. im Harzöl, Eig., Verh. 902, 2386 f.

Di - m - dibromazotoluol: Darst., Eig., Verh. 1261. Didimethylamin - Silicotetrafluorid: Darst., Eig. 1114; Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 2196.

Didinitrophenylessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Bildungsgleichung, Unters., Derivate 2070 ff.

Didinitrophenylessigsäure - Aethyläther-Kalium: Darst., Eig. 2072.

Didinitrophenylessigsäure - Aethyläther-Natrium: Darst., Eig. 2072.

Didinitrophenylmethan: Verh. gegen Alkalien, Ursache der Färbung 2072.

Di - o - diphenylenketon: Vergleich mit

einem isomeren 1601.

Didym: Absorptionsspectra der Verbb. 443; Unters. 563; Vork. im Keilhauit von Arendal 565; Vork. im Gadolinit von Hitterö 566.

Didymoxyd: Verh. gegen die Kaliumund Natriumphosphate 567 f.

Diëlektricitätsconstanten: Best. von leitenden Flüssigkeiten 340, von Xylol, Ricinusöl, aromatischen Kohlenwasserstoffen (isomerer Verbb. C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>, von Benzol, Toluol, p-Xylol, Cumol) 341 f., von Wasser, Glimmer 342.

Diëlektricum: Versuche zur Anw. bei der Erzeugung einer elektrodynamischen Kraft 404.

Differentialinductor: Anw. 366.

Differentialmanometer: Beschreibung

Diffusion: Unters. der Gasdiffusion zwischen Stickstoff und Kohlensäure 165; Berechnung des Coëfficienten des Wasserdampfes in Luft 178; Unters. über den isotonischen Coëfficienten des Glycerins 211 f.; Theorie 219 f.; Versuche zur Unters. der Existenz von Doppelsalzen in Lösungen 242 f.; Unters. von Säuren 274, von Gasen 274, 275; Versuche mit wässerigen Lösungen (Apparat) 275 f.; Aenderung des Coëfficienten mit der Concentration der Lösung 277; Einw. von Farbstoffen auf die Diffusion strahlender Wärme 319; Anw. zur Trennung von Niederschlägen 2613; siehe auch Osmose.

Digitalin: Verb. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Absorptionsstreifen mit Furfurol 1528.

Diglyceride: Formel für die Berechnung 1400; Nachw. in Fetten 2570. Diglycolmaleïnsäure: Darst., Eig., Verh.

Diglycolsaure-Aethyläther: Darst., Eig. 1733.

Dihexylketon: Darst. aus Heptylchlorid

Dihydrazide: Bild. aus a- Diketonen 1315.

Dihydrazonbrenztraubensäureanilid (C<sub>94</sub> H<sub>28</sub> N<sub>5</sub>O<sub>2</sub>): Darst., Eig. 2219 f.

Dihydroacenaphtendibromid: Darst. aus Tetrahydroacenaphten, Eig., Krystallf., Verh. gegen alkoholisches Kali 953.

Dihydro -  $\beta'$  - äthyl -  $\alpha$  - stilbazol: Darst., Eig., Verh., Salze 1222.

Dibydroanthracen: Bild. aus der Verb. C<sub>28</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub> 1629.

wahrscheinliche Dihydrobenzoësäure: Bild. aus dem Dihydrobromid der 1,5 - Dihydroterephtalsäure durch Silberoxyd 821.

Dihydrocamphine: Darst. 1640.

Dihydrochinolin: Unters. 2044 Anm.

Dihydrochinoline: Verh. gegen Luft und Eisenchlorid (Nachw.) 1394.

Dihydrodiphenyl: Darst., Eig., Verh. gegen Brom 954.

Dihydrodiphenyldibromid: Darst., Eig., Umwandl. in Diphenyl 954.

Dihydrolutidin: Vork. im Leberthran, Eig., Verh., Salze 997 f.; Oxydation, physiologische Wirk. 998.

Dihydromethyllutidin: Darst. aus Leberthran, Eig. 998.

Dihydromethyloxytoluchinoxalin: Darst., Eig., Verh. 1236.

Dihydromethylstilbazol: Darst., Eig., Salze 1219.

Dihydronaphtalin: Bild. bei der Darst. von Tetrahydro-β-naphtylamin 1148; Identität mit γ-Methylinden 2050 Anm.

Dihydronaphtalindibromid: Unters. 953. Dihydronaphtoësäure (γ - Methylindenβ-carbonsäure): Unters. 2050.

Dihydrooxybenzole: Absorptionsspectra 443.

Dihydrooxymethylacetessigsäurelacton: Const. der Oxytetrinsäure 1788.

Dihydrooxytoluchinoxalin: Darst., Eig., Verh. 1235.

Dihydrooxytoluchinoxalinnatrium: Darst., Eig. 1235.

Dihydrophtalsäure: Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure, Unters. 1986.

Dihydropyranilpyroïnlacton: Darst. 2044 f.; Identität mit Brenzweinsäureanil 2048 f.

Dihydropyranilpyroïnsäure: Darst., Eig. 2044; Verh. gegen Brom 2045; Identität mit Brenzweinanilsäure 2048 f. Dihydro-α-stilbazol: Darst., Eig., Verh., Salze 1215 f.

Dihydroterephtalmethyläthersäure:

Darst., Eig. 820.

Dihydroterephtalsäure (A1,5 - Dihydrosäure): Bild., Verh., Const. 816 f.; Darst., Eig., Verh., Verunreinigung durch p-Toluylsäure 820; Verh. gegen Kaliumpermanganat in Sodalösung 821; Bild. 1990.

Dihydroterephtalsäure-Dibromid: Bild.,

Eig. 822.

Dihydroterephtalsäure - Dibromidmethyläthersäure: Bild., Eig., Verh. 822. A 1,5 - Dihydroterephtalsäure - Dihydro-

bromid: Darst., Eig., Verh. 821. \$\alpha^1, 5 - Dihydroterephtalsäure - Dihydrobromid - Methyläther: Darst., Eig., Krystallf. 821.

Dihydroterephtalsäure - Methyläther: Darst., Eig., Krystallf. 820.

Dihydroterephtalsäure-Methyläther · Dibromid: versuchte Darst. 822.

Dihydrotetramethylpyridin: Darst. aus carbopyrrols. Natrium und Jodmethyl, Eig., Verh., Umwandl. in Parpevolin 1011 f.

Dihydrothiazole siehe Thiazoline. Diimidochinonhydrodicarbonsäure:

Diimidochinonnydrodicarbonsa Darst., Eig., Const. 1898.

Diimidochinonhydrodicarbonsäure - Aethyläther: Anw. zur Unters. desmotroper Zustände 704.

Diimidodihydrodioxyterephtalsäure - Aethyläther (Diamidochinonhydrodicarbonsäure-Aethyläther): Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1896 f.

Diimidodioxychinon: Untersch. von der Diamido - Verb. 1654; Umwandl. in Rhodizonsäure 1655.

Diimidodiphosphormonaminsäure: Const., Bild. 512.

Diimidodiphosphorsäure: Bild., Const. 512.

Diimidodiphosphors. Baryum: Bild., Const., Nichtexistenz des basischen Salzes 512.

Diimidodiphosphors. Natrium, basisches: Bild., Const. 512.

Diimidonaphtoësäure: Bild. 2063.

Diimidoresorcin: Const., Verh. gegen Alkali 1651.

Diimidosuccinylobernsteinsäure-Aethyläther: Const. 1791.

Diisobutenyldioxyd: Unters. 1432.

Diisobutyramid: Bild. aus Isopropylcyanid, aus der Base C<sub>12</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub> 744. Diisobutyron: Bild. durch Einw. von Natrium auf Isobuttersäure - Aethyläther 1771.

α-Diisobutyryldiphenylglyoxim: Darst., Eig. 91.

β-Diisobutyryldiphenylglyoxim: Darst., Eig. 91.

Diisokrotyl: Darst., Const. 812; Eig., Verh. gegen Brom, gegen chlorige Säure [Bild. eines Tetrabromids resp. der Verb. C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>(OH)OCl] 813.

Diisokrotylchlorhydrinoxyd: Bild., Eig. 813; Verh. gegen Bleioxyd (Bild.

von Octylerythrit) 814.

Diisokrotyldioxyd: Bild. aus der Verb. C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>(OH)OCl 813.

Diisokrotyltetrabromid: Bild., Eig. 813. Diisopropylbenzylamin: Darst. aus Hydrocuminamid, Eig., Verh., Chlorhydrat 1091.

Diisopropylbenzylnitrosamin: Darst., Eig. 1092.

Diisopropyldipyrrol: Const., Umwandl. in Pr 8, B 3 - Diisopropylindol 1392.

Pr 3, B 3 - Diisopropylindol: Darst. aus Diisopropyldipyrrol resp. Isopropylpyrrol 1392 f.; Eig., Verh., Ueberführung in eine Bäure, Verh. gegen Bittermandelöl, gegen m - Nitrobenzaldehyd, gegen Phtalsäureanhydrid 1393.

Dijodchinon: Darst., Eig., Verh. 1656. m-Dijodchinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1648 f.; Bild. aus Dijodphenolsulfosäure, Eig., Reduction 2160. Dijodditolyl: Eig. 855.

Dijodhydrochinon: Darst., Eig., Verh.

m - Dijodhydrochinon: Bild. aus Dijodphenolsulfosäure 2160.

Dijod-o-kresol: Darst. mittelst Jodstickstoffs 1443.

Dijod-p-kresol: Darst. mittelst Jodstickstoffs 1443.

Dijodphenolsulfosäure: Darst., Eig., Verh., Salze 2158, 2159; Krystallf., Oxydation, Const. 2160.

Dijod-o-phenolsulfosäure: Darst. 2715. Dijod - p - phenolsulfosäure (Sozojodol): antiseptische Eig. 2473 f.; Darst. 2715. Dijodphenolsulfos. Baryum, primäres: Darst., Eig. 2158.

Dijodphenolsulfos. Kalium, primāres (Sozojodol): Unters., Eig. 2158.

Dijodphenolsulfos. Kalium, secundäres: Darst., Eig. 2158.

Dijod-p-phenolsulfos. Kahum, neutrales: Eig. 2159.

Dijodphenolsulfos. Kupfer, primäres: Darst., Eig. 2158.

Dijodphenolsulfos. Natrium, saures (Sozojodol): Unters. 2159.

Dijodphenolsulfos. Silber, primäres: Darst., Eig. 2158.

Dijod - p - phenolsulfos. Zink, saures: Eig. 2159.

m - Dijodphenylhydrazin: Darst., Eig., Verh. 1354.

Dijodsuccinaminsäure-Aethyläther: Eig. 1808.

α-Diketohydrinden: Unters. von Halogenderivaten 1680 ff.

α-γ-Diketohydrinden: Darst., Eig., Verh., Derivate 1703 f.

Diketohydrindencarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh., Verb. mit Metallen, Derivate 1703.

 a-Diketone: Bildungsweise von Monound Dihydraziden 1315.

γ-Diketone: Umwandl. in Furfuranderivate 1612 f.

 2-Diketone: Unters. 1573 f.; Umwandl. in 1, 2, 5-Triketone (Chinogene) resp. Chinone 1576.

o-Dikresol: Anw. zur Gewg. von m-Ditolyl 854; Darst. aus o-Tolidin, Eig. 1079; Schmelzp. 1080; Ueberführung in Dikresoldicarbonsäure 2092 f.

Dikresoldicarbonsäure: Darst., Eig., Verh., Derivate 2092 f.

Dikresoldicarbons. Pyridin: Darst., Anwendung zur Reinigung der Säure 2093.

Dikresolnatrium: Darst., Ueberführung in Dikresoldicarbonsäure 2092 f.

Dilatometer: Anw. zur Best. des Ausdehnungscoëfficienten von Wismuth 156 f., bei der Messung der Ausdehnung von Flüssigkeiten 197, bei der Unters. der Absorption von Gasen durch Flüssigkeiten 204, zur Best. des Ausdehnungscoëfficienten des Benzols 834.

Dillöl: Identität des bei 175° erhaltenen Destillats mit Citren (Limonen) 879. Dimalonylmaleïnsäure: Darst., Eig. 1805; Salze 1805 f.; Umwandl. in Diglycolmaleïnsäure 1806.

Dimalonylmaleïnsäure-Hexaäthyläther: Darst., Eig. 1805.

Dimalonylmaleïnsäure - Methyläther: Darst., Eig., Verh. 1806.

Dimalonylmaleïns. Natrium: Darst., Eig. 1805.

Dimalonylmaleïns. Silber: Darst., Eig. 1805.

Dimanganheptoxyd: Zers. 593.

p-γ-Dimethoxychinaldin: Darst., Eig. 1201.

Dimethoxychinon: Darst., Eig., Verh., Derivate 1457 f.; Bild. aus Propylpyrogallussäure-Dimethyläner 1460.

Dimethoxydimethylmalonsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Zers. 1760 f.

Dimethoxydimethylmalonsäure-Diäthyläther: Bild., Darst., Eig. 1760 f.

m-p-Dimethoxylbenzyl-B 2, 3-Dimethoxylisochinolin: Structur des Papaverins 2261.

Dimethoxylchinon: Bild. aus Trimethylpyrogallol 2328.

Dimethoxylisochinolin: Bild. aus Papaverin 2258.

Dimethoxylisochinolinearbonsäure: Bild. aus Papaverin 2258; Const. 2259.

Dimethoxylpalmitylbenzol: Darst., Eig. 1560.

Dimethylacetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Hydroxylamin 963; versuchte Umwandl. in Tetrinsäure 1846.

Dimethylacetylen: Bild. aus Methyläthylketon resp. Aethylacetylen 796 f.; Anw. zur Darst. einer Aethylacetylencarbonsäure 801.

Dimethylacetylendinitroureïn: Bild. aus Dimethylacetylendiureïn (Dimethylglycoluril), Eig. 768.

Dimethylacetylendiureïn (Dimethylglycoluril): Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 768.

 $\alpha\beta'$  - Dimethyl- $\alpha'$ -acetylpyrrol: Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1015.

αβ'-Dimethyl-α'-acetylpyrrol-β-monocarbonsäure: Darst., Eig., Verh., Reactionen 1014 f.

 $\alpha \beta'$ -Dimethyl- $\alpha'$ -acetylpyrrolmonocarbonsäure - Aethyläther: Darst. aus  $\alpha \beta'$ -Dimethyl -  $\alpha'\beta$  - dicarbonsäure-Aethyläther, Verh. gegen Kalilauge 1014

Dimethyläthylbernsteinsäure: Eig. 1912. Dimethyläthylen: Verh. gegen Kaliumpermanganat 794.

Dimethyläthylendinitramin: Darst., Eig. 1688.

Dimethyläthylen - o - phenylendiaminmethyljodid: Darst., Eig., Verh. 1122.

Dimethyläthylen - o - phenylenmethyldiammoniumhydroxyd: Darst., Verh. 1122.

Dimethyläthylphosphin: Darst., Eig. 2222.

Dimethyläthylphosphoniumhydro-

chlorid: Darst., Verh. gegen Natron 2222.

Dimethyläthylpyridin: Const. des aus Propionaldehyd und Paraldehyd erhaltenen Parvolins 1027.

Dimethyläthylsulfincyanid: Darst. der Verb. mit Cyansilber 748.

Dimethyläthylsulfincyanid - Cyansilber: Darst., Eig., Verh. 1415.

Dimethyläthylsulfinjodid: Darst., Eig., Verh. 1414 f.

Dimethylaldin: Identität mit Ketin 1223.

Dimethylallen: Bild. aus Isopropylacetylen 798; Isomerisation durch Natrium 799 ff.

Dimethylalloxan: Ueberführung in Tetramethylalloxantin (Amalinsäure), Anw. zur Darst. von Murexoin 786. Dimethylallylcarbinol: Verh. gegen Kaliumpermanganat 794.

Dimethylallylen: Nichtbild. aus Methylisopropylcarbonyl 809.

Dimethyl - p - amidobenzaldehyd: Verh. gegen Dimethylnaphtylamin 1155.

Dimethylamidobenzhydrol: Darst., Eig., Verh. 1441.

Dimethylamidobenzoäthylanilin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Dimethylamidobenzoanilid: Darst. 2698;
Darst. des Chlorids 2699.

Dimethylamidobenzobenzidin: Darst., 2698; Darst. des Chlorids 2699 f.

Dimethylamidobenzo - p - dimethylphenylendiamin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2699 f.

Dimethylamidobenzodiphenylamin:

Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700. Dimethylamidobenzomethylanilin:

Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700. Dimethylamidobenzo - « - naphtylamin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2699 f.

Dimethylamidobenzo - β - naphtylamin: Darst. 2698 f.; Darst. des Chlorids 2699 f.

Dimethylamidobenzophenon (Benzoyldimethylamilin): Reduction zu Dimethylamidobenzhydrol 1441; Darst. 2698.

Dimethylamidobenzo - m - phenylendiamin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2699 f.

Dimethylamidobenzo-α-phenylnaphtylamin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Dimethylamidobenzo - β - phenylnaphtylamin: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2700.

Dimethylamidobenzo-o-toluidid: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2699.

Dimethylamidobenzo-p-toluidid: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2699.

Dimethylamidobenzo-m-xylidid: Darst. 2698; Darst. des Chlorids 2699.

Dimethylamidodiphenylamin: Darst-Eig., Verh. 1375 f.

Dimethylamidonaphtophenazin (Dimethylnaphtenrhodin): Darst., Eig., Verh., Salze 1319 ff.

Dimethyl-m-amidophenol: Darst. 2712. Dimethyl-p-amidophenol: Umwandl in Tetramethylrhodamin 2874.

Dimethylamidophenylnaphtylketon: Darst, 2698.

Dimethylamidophenyl - m - nitrophenylketon: Darst. 2698.

Dimethylamidophenylphosphinsäure: Darst., Eig. 2225.

Dimethylamidophosphenylchlorid: Darst., Eig., Verh. gegen Natron resp. Natriumcarbonat 2224.

Dimethylamidophosphenylige Saure:
Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen

Dimethylamidophosphenyligs. Natrium: Darst., Eig. 2224.

Dimethylamidoquecksilberdiphenyl (p. Quecksilberdimethylanilin): Darst, Eig., Verh., Const. 2225.

Dimethylamidotriphenylphosphin: Darst., Eig., Verh. gegen Benzylchlorid, gegen Jodalkyle 2225 f.

Dimethylamin: Verh. bei der Umwardl. von Hyoscyamin in Atropin 25 f.; Bild. aus Nitrosodimethyl-α-naphtylamin 1154; Verh. des Chlorhydrats gegen Formaldehyd 1515.

«-Dimethyl-«-angelicalacton: Const. als Mesitonsäurelacton 1892.

Dimethylanilen - Chinonimid (Phenolblau): Darst., Eig., Oxalat 1661.

Dimethylanilen-Chinonimid-Sulfosäure:
Darst., Eig., Umwandl. in einen
Leukokörper 1860 f.

Dimethylanilin: Neutralisationswärmer für Salzsäure, Schwefelsäure, Essigsäure 326 f.; Verh. gegen Hydrochlor-Limonen-Nitrosat (Bild. einer Methyl verb.) 891; Verh. gegen Kupfersulfat 1065; Verh. der schwefligs. Lösung gegen Alloxan 1073; Verh. gegen Schwefelkohlenstoff bei Gegenwart

nascirenden Wasserstoffs 1114 f., gegen Schwefel 1115 f., gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526, gegen a-Naphtalinaldehyd 1550; Bild. bei der

Darst. von Auramin 1611; Verh. gegen Chinonchlorimidsulfosäure 1660; Verh. gegen Natriumhypobromit 1933; Unters. phosphorhaltiger Derivate 2224 ff.; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

Dimethylanilinsulfosäure: Darst. aus saurem Dimethylanilinsulfat, Baryumsalze 1081.

Dimethylanilinsulfos. Baryum [(C H<sub>3</sub>)<sub>2</sub> N C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> S O<sub>5</sub>]<sub>2</sub> Ba . 3 H<sub>2</sub> O: Darst. 1081.

Dimethylanilinsulfos. Baryum [(C H<sub>3</sub>)<sub>2</sub> N C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> S O<sub>3</sub>]<sub>2</sub> Ba . 5 H<sub>2</sub> O: Darst. 1081.

Dimethylanthracenhydrür: Darst., Eig. 1504.

Dimethylanthron: Darst., Eig., Verh. 1504.

Dimethylbernsteinsäure, symmetrische: Umwandl. in ββ-Thioxen 1431.

α-s-Dimethylbernsteinsäure: Darst., Eig., Verh. 1754 f.

β-s-Dimethylbernsteinsäure: Darst., Eig., Silbersalz, Verh. 1754 f.

α - s - Dimethylbernsteinsäureanhydrid:
 Darst., Eig. 1754.

Dimethylbrombenzolazammoniumbromid: Darst., Eig. 1297.

Dimethylbrombenzolazammoniumchlorid: Darst., Eig. 1297.

Dimethylbrombenzolazammoniumchlorid-Chlorjod: Darst., Eig. 1297. Dimethylbrombenzolazammonium-

hydroxyd: Darst., Eig. 1298. Dimethylbrombenzolazammoniumjodid:

Darst., Eig. 1297 f. Dimethylbrombenzolazammoniumper-

bromid: Darst., Eig. 1297.

Dimethylbrombenzolazammoniumperjodid: Darst., Eig. 1298. Dimethylbrombenzolazammoniumtetra-

jodid: Darst., Eig. 1298. m-γ-Dimethylcarbostyril: Darst., Eig.,

Verh., Salze 1175. o-γ-Dimethylcarbostyril: Darst., Eig.,

Verh., Salze 1174. p-y-Dimethylcarbostyril: Darst., Eig.,

Verh., Salze 1173 f. β-γ-Dimethylcarbostyril: Darst., Eig.,

Verh., Salze, Derivate 1172. β-γ-Dimethylcarbostyril-Natrium: wahr-

scheinliche Bild. 1172.  $\beta - \gamma$  - Dimethylcarbostyrilsulfosäure:

Darst., Eig. 1172. β-γ-Dimethylcarbostyrilsulfos. Baryum: Darst. 1172.

Dimethylchinogen: Darst. aus Diacetyl,

Eig., Verh., Umwandl. in p-Xylochinon 1577.

Dimethylchinogentriphenylhydrazin: Darst., Eig. 1577.

m-γ-Dimethylchinolin: Darst., Eig., 1175. o-γ-Dimethylchinolin: Darst., Eig., Verh., Salze 1174 f.

 $p - \gamma$  - Dimethylchinolin: Darst., Fig., Salze 1174.

 α - γ - Dimethylchinolin: Synthese aus Acetylaceton und Anilin 1177.

β-γ-Dimethylchinolin: Darst. aus β-γ-Dimethylcarbostyril, Eig., Verh., Salze, Derivate 1172 f.

 $3 - \gamma$  - Dimethylchinolinmethyljodid: Darst., Eig. 1173.

o-γ-Dimethylchinolin-salpeters. Silber: Darst., Eig. 1175.

p - Dimethylchinolin - salpeters. Silber: Darst., Eig. 1174.

 $\beta$ - $\gamma$ -Dimethylchinolin-salpeters. Silber: Darst., Eig. 1173.

p - α - Dimethylcinchoninsäure: Darst., Eig. 1180 f.

Dimethylcolchicinsäure: Bild., Darst. aus Colchiceïn, Eig., Salze, Verh. 2291 f.; Const. 2293.

Dimethyloyanbernsteinsäure - Aethyläther, symmetrischer: Darst, Eig., Verh. 1752 ff.

Dimethyldiäthyldiamidobenzophenon: Darst., Schmelzp. 2700.

Dimethyldiäthylphosphoniumchlorid: Darst., Verh. beim Erhitzen 2222.

Dimethyldiamidobenzhydrol, unsymmetrisches: Darst., Eig., Verh. 1442.

Dimethyldiamidodiphenylmethan:

Darst., Eig. 1442.

Dimethyldiketon (Diacetyl): Darst., Eig., Verh. 1877; Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Silbernitrat resp. Kupferchlorür, gegen Brom 1878, gegen Blausäure, Umwandl. in Dimethyltraubensäure 1879.

Dimethyldiphenyl: Darst., Eig., Verh. 853.

Dimethyldipyrrol: Darst., Umwandl. in Dimethylindol 1394.

Dimethylenmethan (Allen): Darst., Eig., Verh., Const. 805 f.

Dimethylgallussäure: Beziehung zur Syringinsäure 2329.

 $\alpha - \beta$  - Dimethylglycidsäure: Gewg. aus Angelicasäure 1837.

Angencasaure 1857.
 α-β-Dimethylglycidsäure-Aethyläther:
 Darst., Eig. 1757; Const. 1758.

α - β - Dimethylglycids. Kalium: Darst.,
 Eig. 1837.

Dimethylglycoluril (Dimethylacetylendiureïn); Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure (Bild. von Dimethylacetylendinitroureïn) 768.

Dimethylglyoxim: versuchte Isomerirung 1347.

Dimethylhexadecylbenzol: Darst., Eig. 858.

Dimethylhydrophtalid: Darst., Eig. 1970.

Dimethylhydroxytoluchinoxalin: Darst., Eig., Verh., Derivate 1237; Oxydation 1238.

Dimethylimidomethylthiazolin: Darst. aus Dimethylthioharnstoff und Chloraceton, Eig. 1056.

Dimethylindol: Identität mit der Base C<sub>20</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub> 1387.

Dimethylindole: Darst. von isomeren aus  $\alpha$ - resp.  $\beta$ - Methylpyrrol, Eig., Verh. 1394.

Dimethylisobutyrylessigsäure - Aethyläther: fragliche Bild. bei der Einw. von Natrium auf Isobuttersäure-Aethyläther 1771 f.

Dimethyllävulinsäure: Umwandl. in Trimethylthiophen 1432 Anm.

α-Dimethyllävulinsäure: Const. als Mesitonsäure 1892.

Dimethylmalonsäure: sp. W. 314; Bild. durch Oxydation von Mesitonsäure 1892.

Dimethylmethylenäthylendisulfid: Darst., Eig., Oxydation 1412.

Dimethylmethylenäthylendisulfon:
Darst., Eig. 1412.

Dimethylmethylendithioglycolsäure: Darst., Eig. 1730.

Dimethylmethylphenyldiamidobenzophenon: Darst., Schmelzp. 2700.

o - p - Dimethyl -  $\gamma$  - monochlorchinaldin : Darst., Eig., Verb. 1198.

Dimethylnaphteurhodin (Dimethylamidonaphtophenazin): Darst., Bildungsgleichung, Eig., Verh., Salze 1319 ff.

Pr 2, 3-Dimethyl-α-naphtindol: Darst., Eig., Verh., Const. 1389.

Pr 2, 3-Dimethyl-β-naphtindol: Darst., Eig., Verh., Isomeres 1388 f.

α-Dimethylnaphtochinolin: Darst., Eig., Salze 1208.

β-Dimethylnaphtochinolin: Darst., Eig., Verh. 1208 f.

β-Dimethylnaphtochinolinsulfosäure: Darst., Verh. 1209.

Dimethyl-α-naphtylamin: Eig., Verh., Salze, Derivate 1153 f.; Verh. gegen

salzs. Nitrosodialkyl-m-amidophenole 2875.

Dimethylnaphtylamincarbonsäure(alas): Darst., Eig., Salze, Verh. 1154.

Dimethylnaphtylaminmonosulfosäure:
Darst., Eig., Verh., Salze 1154 f.

Dimethylnaphtylaminmonosulfos. Baryum: Darst., Eig., 1155.

Dimethylnaphtylaminmonosulfos. Cacium: Darst., Eig. 1155.

Dimethylnaphtylaminmonosulfos. Ka lium: Darst., Eig. 1154.

Dimethylnaphtylaminmonosulfos. Na-

trium: Darst., Eig. 1154. Dimethylnitramin: Darst., Eig. 1690. Dimethyl- $\gamma$ -oxychinaldin: Darstellung.

Schmelzp. 2707. o-p-Dimethyl-γ-oxychinaldin: Darst, Eig., Verh. 1198.

Dimethyloxychinolin: Unters. 1183. o-p-Dimethylpalmitylbenzol: Darst.

o - p - Dimethylpalmitylbenzol: Darst. Eig., Oxydation 1560.

Dimethylparabansäure (Cholestrophan)
Bild. aus Dimethylalloxan, aus Murexoïn 786.

Dimethylphenylbetaïn: Krystallf. des Chlorhydrats, des Bromhydrats 2025 f.

Dimethylphenylendiamin: Bild. aus Nitrosodimethylanilin und Phenylhydrazin 1375.

m-Dimethylphenylendiamin: Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

Dimethyl-p-phenylendiamin: Verh. gegen Cuminol 1091.

Dimethylphenylosotriazon: Darst., Eig., Verh. 1369; Pikrat, Nitroverb., Erk. 1370.

Dimethylphenylpyrazol: Bild. aus Acetylaceton und Phenylhydrazin 1580.

Dimethylphtalid: Darst., Eig., Verh.. Umwandl. in o-Oxyisopropylbenzoësäure 1969; Reduction, Ueberführung in o-Isopropylbenzoësäure 1970, in o-Propenylbenzoësäure 1971.

Dimethylpipecolylmethan: Darst. des Goldsalzes 1037.

Dimethylpiperazinhydrat siehe Dipropylendiaminhydrat.

Dimethylpiperidein: Verh. gegen Brom

Dimethylpropiopropionsäure - Methyläther: Bild, 1859.

 $(\alpha \beta')$ -)m-Dimethylpyrocoll: Darst, Eig., Verh., Krystallf. 1016 f.

Dimethylpyrogallol: Bild. aus Syringinsäure, Verh. gegen Eisenchlorid 2328.

Dimethylpyrrol, unsymmetrisches: Unters. von Derivaten 1014 ff.

m-Dimethylpyrroldicarbonsäure: Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1015.

« β'-Dimethylpyrrol-αβ'-dicarbonsäure-Aethyläther: Umwandl. in αβ'-Dimethyl-α'-acetylpyrrolmonocarbonsäure-Aethyläther 1014.

m-Dimethylpyrroldicarbonsäureïminanhydrid: Darst., Eig., Verh. 1015 f.; Umwandl. in  $(\alpha\beta'$ -)m-Dimethylpyrocoll, Silber-, Magnesiumsalz, Aethylester 1016.

Dimethylquercetin: Identität mit Rhamnetin 2333.

Dimethylresorcin: Verh. gegen Palmitylchlorid 1560.

Dimethyl-α-resorcylsäure: Unters. von Derivaten 1943.

Dimethylsuccinylobernsteinsäure - Aethyläther: versuchte Gewg, aus Brenzweinsäureäther 1845.

Dimethylsulfindibromid (Dimethylsulfid-Dibromid): Darst, Eig., Verh. 1416. Dimethylsulfindichlorid: versuchte Darstellung 1416.

Dimethylsulfindijodid (Dimethylsulfid-Dijodid): Darst., Eig., Verh. 1416.

 $\beta$ - $\gamma$ -Dimethyltetrahydrochinolin: Bild. aus  $\beta$ - $\gamma$ -Dimethylcarbostyril 1172.

Dimethyltetramethylpiperylammoniumjodid: Bild. aus Parpevolin und Jodmethyl, Eig. 1012.

Dimethylthioharnstoff: Eig., Verh. gegen Chloraceton 1056.

p - Dimethyltolenylamidin, symmetrisches: Darst., Eig. des Chlorhydrats 1438.

p-Dimethyltolenylamidin, unsymmetrisches: Darst., Eig. des Chlorhydrats 1438 f.

ω - γ - Dimethyl - p - toluchinolin: Darst.,
 Bildungsgleichungen, Eig., Verh.,
 Salze, Derivate 1186 ff.

α-γ-Dimethyl-p-toluchinolin-Methyl-jodid: Darst., Eig., Verh. 1188 f.

Dimethyltoluchinoxalin: Darst., Eig. 1575.

Dimethyltraubensäure: Darst. aus Diacetyl, Eig., Salze 1879 f.

Dimethyltraubensäurenitril (Diacetyl-Dicyanhydrin): Darst., Eig., Umwandl. in Dimethyltraubensäure 1879.

Dimethyltraubens. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 1880.

Dimethyltraubens. Blei: Darst., Eig. 1879 f.

Dimethyltraubens. Calcium, neutrales: Darst., Eig. 1880.

Dimethyltraubens. Kalium, neutrales: Darst., Eig. 1880.

Dimethyltraubens. Kalium, saures: Darst. 1879; Eig. 1880.

Dimethyltrichlorbrombenzolazammoniumjodid: Darst., Eig. 1299.

Dimethyltrichlortoluolammoniumperjodid: Darst., Eig. 1300.

Dimethyltrichlortoluolazammoniumchlorojodid: Darst., Eig. 1300.

Dimethyltrichlortoluolazammoniumjodid: Darst., Eig. 1300.

Dimethyltriphenyldithiobiuret: Darst., Eig. 1077.

α-Dimethylvalerolacton: Bild, durch Reduction der Mesitonsäure 1892.

Dimethylweinsäure: wahrscheinliche Identität mit Dimethyltraubensäure 1880.

Dimethylxanthin: Const. des Theophyllins, Darst., Eig., Salze, Derivate 788. β-Dinaphtol: Bild. aus β-Naphtolmono-

β-Dinaphtol: Bild. aus β-Naphtolmonosulfid durch Kupfer 1481.

α - α - Dinaphtyläthan: Bild. aus
 α-Naphtoëthiamid 1549.

ββ-Dinaphtyläthan, symmetrisches: Darst., Eig. 1935.

σ-αα-Dinaphtyläthan: Darst., Eig. 1935.
 β-Dinaphtylamin: Unters. von Thioderivaten, Verh. gegen einfach resp. zweifach Chlorschwefel 1156 f.

Di-α-naphtylbenzil: Darst., Eig. 1603. β-Dinaphtyldisulfid: Darst. 2148.

α-Dinaphtylguanidin: Bild. aus α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiomethyl, Eig. 1160.

a-Dinaphtylparabansäure: Darst., Eig., Verh. 1162.

α-Dinaphtylsulfhydantoïn: Darst., Eig., Verh. 1162 f.

β-Dinaphtylsulfhydantoïn: Darst., Eig. 1163.

a-Dinaphtylsulfoharnstoff: Darst., Eig. 1158; Verh. gegen Chloressigsäure 1162.

β-Dinaphtylsulfoharnstoff: Darst., Eig. 1158; Verh. gegen Jodmethyl 1159 f.

Dinatriumglycerinat: Darst., Verh. gegen Alkalihydrat (Neutralisations-wärme) 1409.

Dinitroacenaphten: Darst., Eig. 923. v-s-Dinitro-p-acettoluid: Reduction

Dinitroathylencarbamid (Aethylendinitrourein): Darst., Eig., Verh. 765; Const., Verh. 767. Dinitroäthylendiamin: Bild. einer isomeren Verb. aus Dinitroäthylencarbamid 765.

Dinitroanilidonaphtochinonanilid: Darst., Eig., Verh. 1350.

Dinitroanilin: Umwandl. in Dinitrodiazobenzol 2881.

α-Dinitroanilin: Darst. aus α-Dinitrophenol 1088 f.

Dinitroanthryl: Verh. gegen Brom 926. Dinitro-p-azobenzoësäure: Darst., Eig., Salze, Aethyläther 1940.

Dinitro - p - azobenzoësäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1940.

Dinitro - p - azobenzoës. Kalium: Darst., Eig. 1940.

Dinitro-p-azobenzoës. Natrium: Darst., Eig. 1940.

Dinitro - p - azubenzoës. Silber: Darst., Eig. 1940.

Dinitroazobenzol: Darst., Eig. 1289.

α-Dinitroazobenzol: Darst., Eig. 1373 f. Dinitroazotoluol: Darst., Eig., Verh.

1262 f.; Darst., Eig. 1263.

Dinitrobenzidin: Unters. 1092.
Dinitrobenzil: Anw. zur Gewg. von
Azofarbstoffen 2898.

Dinitrobenzol: Unters. der explosiven Zers. 2726.

m - Dinitrobenzol: Bild., Verh. gegen Salpetersäureanbydrid 18, gegen Tetramethyl-m-phenylendiamin 1131. p-Dinitrobenzol: Darst. 1341.

Dinitrobenzo(Benzoyl-)tribromanilid: Darst., Eig., isomere Verb. 1937.

o-p-Dinitrobrombenzol siehe Monobromo-p-dinitrobenzol.

Denitrocellulose: Anw. zur Darst. von Schiesspulver 2720; Anw. zu Sprengstoffen 2723.

Dinitro- $\psi$ -cumenol: Bild. 2018.

Dinitrocymole: wahrscheinliche Bild. 968.

Dinitrodiacetyl - o - tolidin: Bild., Eig. 1078.

Dinitrodiäthenyltetraamidoditolyl:

Darst., Eig., Verh., Salze 1135 f.; Reduction 1136.

m - Dinitrodiazoamidobenzol: Bild. aus m - Nitrodiazobenzolchlorid, p - Chloranilin und p-Chlordiazobenzolchlorid 1314.

m - p - Dinitrodiazoamidobenzol: Verh. gegen Phenylcyanat 1311.

p-Dinitrodiazoamidobenzol: Bild. aus
 p-Nitranilin und p-Chloranilin 1814.
 Dinitrodiazobenzol: Verh. gegen die

Mono- u. Disulfosäuren des  $\beta$ -Naphtylamins, Gewg. 2881.

αα - Dinitro - ββ - dibromfurfuran: Bildaus βγ - Dibrom - β - sulfobrenzschleimsäure, Eig. 1853; siehe ββ - Dibromαα - dinitrofurfuran.

αα-Dinitro-ββ-dibromfurfuran-Benzol:

Darst., Eig. 1853.

Dinitro-o-dikresol: Darst. aus o-Tolidin, Eig., Salze 1079; Bild. aus Dikresoldicarbonsäure, Eig., Reduction 2093.

o-p-Dinitrodimethylanilin: Verh. gegen Schwefelammonium 1140 f.

Dinitrodimethylhydroxytoluchinoxalin: Darst., Eig. 1238.

Dinitrodinaphtyldisulfide: Unters. 2148. Dinitrodioxyberberin: Darst., Eig. 2281. m-Dinitro-p-diphenol: Darst., Eig., Verb. 1479; Schmelzp. 1480.

Dinitrodiphenyldisulfide: Unters. 2148. Dinitrodiphenylmethan: Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid

697.

Dinitrodiphenylphosphinsäure: Darst., Eig., Verh. 2231 f.

Dinitrodiphenylphosphins. Ammonium: Darst., Eig. 2232.

Dinitrodiphenylphosphins. Baryum: Darst., Eig. 2232.

Dinitrodiphenylphosphins. Blei: Darst., Eig. 2232.

Dinitrodiphenylphosphins. Kalium: Darst., Eig. 2232.

Dinitrodiphenylphosphins. Silber: Darst., Eig. 2232.

 α-α-Dinitrofurfuran: wahrscheinliche Bild. aus δ-Sulfobrenzschleimsäure 1850, 2126.

Dinitroglycoldimethyluril (Acetylendimethyldinitrodiureïn): Bild. aus Glycoldimethyluril durch Salpetersaure, Eig. 766; Const., Verh. 767.

Dinitroglycoluril (Acetylendinitrodiureïn): Darst., Eig., Verh. 766; Const., Umbild. in Glycolureïn 767.

Dinitrohydrazobenzol (1:2:4): Darst., Eig., Verh. 1289.

Dinitrohydrazobenzol (α-Dinitrophenylhydrazin): Darst., Eig., Verh. 1373. Dinitroïsobutylanilin: Darst. aus Di-

nitroïsobutylphenol, Eig., Verh. 1088. Dinitroïsobutylphenol: Umwandl. in Dinitroïsobutylanilin 1088.

Dinitroïsophtalsäure: Darst., Eig., Salze, Reduction 1987.

Dinitrokresol: giftige Wirk. 2450.

Dinitro-o-kresol: Bild. aus o-Jod-o-kresol-p sulfosaure 2161.

3,5-Dinitro-o-kresol: Umwandl. in 3,5-Dinitro-o-toluidin 1088.

o-p-Dinitro-o-kresol: Darst., Eig. 1470; Bild. aus o Kresol-p- resp. -o-sulfosäure 1471; Bild. aus o Monobromo-kresol-p-sulfosäure 1472.

Dinitrokresol - Ammonium: Anw. als Saffransurrogat, Giftigkeit 2449.

Dinitrokresol - Kalium: Anw. als Saffransurrogat, Giftigkeit 2449.

Dinitro - m - methylphenylessigsäure: Darst., Eig., Verh. der Salze, Ester 1997.

Dinitro - m - methylphenylessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1997.

Dinitro - m - methylphenylessigsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1997.

Dinitromonomethylanilin: Bild. aus Tetranitrodimethyldinitramidodiphenylmethan 1133.

Dinitronaphtalin: Unters. der explosiven Zers. 2726.

α-α-Dinitronaphtaline: Unters. 915.
Dinitro-α-naphtoësäure (Schmelzp. 215°):
Eig. des Calciumsalzes. Reduction

Eig. des Calciumsalzes, Reduction 2063 f.

Dinitro-a-naphtoësäure (Schmelzp. 218°):
Darst., Eig., Ueberführung in Mononitronaphtostyril 2063.

Dinitro-α-naphtoësäure (Schmelzp. 265°): Reduction 2063.

Dinitro-α-naphtoës. Baryum: Eig. 2063. Dinitro-α-naphtoës. Calcium: Eig. 2063. Dinitro-α-naphtoës. Natrium: Eig. 2063.

Dinitro-a-naphtol: giftige Wirk. 2450. Dinitronaphtolsulfosäure: Bild. 2177.

Dinitro-α-naphtolsulfosäure: Wirk. 2450.
Dinitro -α-naphtolsulfos. Natrium
(Naphtolgelb): Ueberführung in Di-

chlor-α-naphtochinonsulfosäure 2184.
 Dinitronaphtostyril: Darst. aus Dibromnaphtostyril, Eig. 2058; Darst. aus Naphtostyril, Verh. 2059.

1, 4-Dinitronaphtylamin: Unters. 915. Dinitrophenol: Bild. bei der Einw. von Silbernitrat auf Jodbenzol 964 f.

α-Dinitrophenol: Umwandl. in o-Dinitroanilin 1087.

Dinitrophenylacetessigsäure - Aethyläther: Verh. der Natriumverb. gegen o-p-Dinitrobrombenzol 2070 f.; Verh. der Salze 2072.

Dinitrophenylendiamin: Darst., Eig. Verh. 1088.

Dinitrophenylessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Diazobenzolchlorid 1249.

Dinitrophenyleseigsäure - Methyläther: Verh. gegen Natriumalkoholat 1947; Eig., Verh. gegen Diazobenzolchlorid 1950.

Dinitrophenylessigsäure - Methylätherazobenzol: Darst., Eig. 1950.

 p-Dinitrophenylisobuttersäure: Darst., Eig., Reduction 2012.

o-p-Dinitrophenylisobuttersäure-Methyläther: Darst., Eig. 2012.

Dinitrophenylmalonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Natriumverb. 2071; Verh. der Salze 2072.

o-p-Dinitrophenyl-α-naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1138.

Dinitrophenyl - β - naphtylamin: Darst., Eig., Verh., Reduction 1136 f.

α-Dinitrophenylphenylhydrazin (Dinitrohydrazobenzol): Darst., Eig., Verh. 1373.

Dinitrophenylpiperidin: Reduction 1042.
 Dinitrophtalaldehydsäure: Darst. 1978.
 Dinitroresorcin: Darst., Ueberführung in Dinitrophenylendiamin 1088.

Dinitroresorcin, benachbartes: Umwandl in Styphninsäure 1455.

Dinitroresorcin, symmetrisches: Umwandl. in Styphninsäure 1455.

Dinitrosoaceton: Unters., Ueberführung in saures Ammoniumoxalat, in Oxaminsäure 1332; Verh. gegen Methylphenylhydrazin 1337; Umwandl. in primäres Ammoniumoxalat, in Oxaminsäure, in Trinitrosopropan 1569 f.; Verh. gegen Phenylhydrazin 1570 f.

Dinitrosoacetonhydrazon (Mesoxalaldehyd-αωω-hydrazondioxim): Darst., Eig., Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1333; Umwandl. in Glyoxylylcyamid-α-hydrazon 1335; Darst., Eig., Monoacetat 1570 f.

Dinitrosoacetonmethylphenylhydrazon (Mesoxalaldehyd - αωω-methylphenylhydrazondioxim): Darst., Eig., Verh. 1937.

Dinitrosoazobenzol: Darst., Eig. 1289; Darst., Eig., Verh. 1374.

Dinitrosobenzenylamidin: versuchte Isolirung, Salze 1120 f.

Dinitrosobenzenylamidin - Benzenylamidin: Darst., Eig., Verh. 1120.

Dinitrosobenzenylamidin - Kalium:

Darst., Eig., Verh. 1120 f. Dinitrosobenzenylamidin-Silber: Darst., Eig., Verh. 1121.

Dinitrosodiphenylphenylendiamin: Darst., E.g. 1377.

Dinitrosomononitroazobenzol: Darst., Eig., Verh. 1873. Dinitrosomononitroszobenzolsulfosäure: Darst., Eig., Verh., Baryumsalz 1373.

α-α-Dinitrosonaphtalin: Darst., Eig. 1342. Dinitrosopentamethylentetramin: Darst., Eig., Verh. 1001, 1003.

Dinitrosoresorcin: Verh. gegen Beizen 2901.

p - Dinitrosotetrahydrochinolin: Darst., Eig., Verh. 1178 f.

Dinitrosotoluol: Darst. aus Toluchinondioxim, Eig., Verh. 1341.

p-Dinitrosotoluol: Darst., Eig., Verh.

o-(, Cis"-)Dinitrostilben: Bild. aus Mononitrobenzylchlorid, Eig., Verh. gegen Brom 969 f.

o-("Trans"-)Dinitrostilben: Bild. aus o-Mononitrobenzylchlorid, Eig. 969 f.

o-Dinitrostilben: Verh. gegen alkoholisches Schwefelammonium 970.

p-Dinitrostilben: Umwandl. in Diamidostilben 970.

o - Dinitrostilbendibromid: Darst., Eig., Verh, gegen Natriumchlormalonsäure-Aethyläther, gegen Malonsäure und Benzylmalonsäure-Aethyläther 970.

Dinitrosulfostilben: Bild. zur Nachw. von p-Nitrotoluol 2568.

Dinitro-o-tolidin: Bild. aus Dinitrodiacetyl-o-tolidin, Eig., Verh. 1079.

3, 5 - Dinitro - o - toluidin: Darst. aus Dinitro-o-kresol 1088. p-Dinitrotoluol: Darst. aus Dinitroso-

toluol 1341. Dinitrotriamidobenzol: Reduction zu

Pentaamidobenzol 1089.

Dinitrotrimethoxyhydrochinon: Darst., Eig. 1457.

Dinitrotrimethylpyrogallol: Darst., Eig. 1459.

Dinitro-o-xylenole: Darst. zweier isomerer, Eig., Verh. 1473 f.

Dinitro - m - xylol: Bild. aus dinitrom-methylphenylessigs. Salzen 1997.

Dinitro - m - xylolsulfos. Blei: Krystallf. 686, 2170.

Dinitro-m-xylolsulfos. Kupfer: Krystallf. 686, 2170.

Dioctonaphtil: Darst. aus Octonaphtyljodid, Siedep. 953.

Diolaldehyd: Unters. 2372.

Diolalkohol: Darst., Zus. 2372.

Diolsäure: Darst., Zus. 2372.

Diopsid: Axendispersion 1.

Diosphenol: Vork. in den Bukublättern, Unters., Derivate, Verh. gegen Kali, Reduction, Verh. gegen Brom 2372. Dioxyaceton: Vork. in der Glycerose 1406; Bild. aus Dibromaceton 1566. α-β-Dioxyacrylsäureureïd: Bild. aus Ni-

trourazil 780.

Dioxyäthyldichinolin: Darst., Eig. 1209 f. Dioxyanthrachinon: Darst. eines neuen (Hystazarin) 1624.

Dioxybehensäure: Gewg. aus Erucasaure, Eig., Salze 1930 L; Bild. einer isomeren 1931 f.

Dioxybenzylenphosphinsäure: Eig., Salze, Derivate 2228 f.

Dioxybenzylenphosphinsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 2228 f.

Dioxybenzylenphosphins. Silber: Darst., Eig. 2228.

Dioxybutantetracarbonsaure - Aethyläther: Bild. 1763.

Dioxychinaldinderivate: Darst. mittelst der Acetessigäthersynthese 1200 ff. p - Dioxychinon: Darst., Eig., Verh.,

Salze, Derivate 1651 ff. p-Dioxychinonbaryum: Darst., Eig. 1652. Dioxychinondicarbonsäure-Aethyläther.

Bild. 1895 f., 1897. p-Dioxychinon-Dimethyläther: Darst., Eig. 1652 f.

Dioxychinondioxim: Darst., Eig. 1653. Dioxychinonhydrür: Unters. 1653.

p-Dioxychinonkalium: Darst., Eig., Verh. 1652.

p-Dioxychinon - Monomethyläther: Darst., Eig. 1652 f.

p - Dioxychinonnatrium: Darst., Eig. 1652

Dioxychinonphenazin: Darst., Eig., Oxydation 1328.

p-Dioxychinonsilber: Darst., Eig. 1652. Dioxydichlorchinolin: Darst., Eig. 1499.

Dioxydinaphtylsulfid: Darst., Eig., Verh., Darst. eines isomeren 1500.

Dioxydiphenylnaphtylmethanmonocarbonsäure: Bild. 2112.

Dioxyisochinolin: Ueberführung in Isochinolin 2258.

Dioxyisochinolinearbonsäure: Bild. aus Papaverin 2258.

Dioxyisonicotinsäureamid: Bild. aus Acetylcitronensäure - resp. Aconitsäure-Aethyläther 1860.

Dioxynaphtalin: Verh. gegen Anilin, Anisidin oder deren Homologen 2876.

α-α-Dioxynaphtalin: Unters. der Const. 914: Umwandl. in Naphtylendiamin 2697; Darst. 2718.

α-β-Dioxynaphtalin: Darst., Eig. 2716. 1, 5-Dioxynaphtalin: Darst., Eig. 914 f. wahr-

1, 8-Dioxynaphtalin: Darst., Eig., Verh. 915.

Dioxynaphtalindisulfosäure: scheinliche Bild. 2887.

α-α-Dioxynaphtalindisulfosäure: Darst. 2718.

Dioxynaphtalinmonosulfosäure: Darst. 2719; Anw. zur Gewg. von gelbbraunen bis rothbraunen Farbstoffen 2881.

α - α - Dioxynaphtalinmonosulfosäure:
 Darst. 2718.

Dioxynaphtalsäure: Bild. aus Narceïnsäure, Eig., Salze, Umwandl. in Naphtalsäure 2275.

Dioxynaphtals. Natrium, einbasisches: Darst., Eig. 2275.

Dioxynaphtals. Natrium, zweibasisches: Darst., Eig. 2275.

Dioxynaphtals. Silber: Darst., Eig. 2275. Di-Oxypropionsäure-Aethyläther: Bild. aus a-Diazopropionsäure-Aethyläther 1809.

p - Dioxypyromellithsäure - Aethyläther: Krystallf. der verschiedenen Modificationen 2033 f.; Unters. der Polymorphie 2036.

p - Dioxypyromellithsäure - Tetraäthyläther: Krystallf. 1941.

Dioxysäuren: Bild. aus Gliedern der Acrylsäurereihe beim Schmelzen mit Kalihydrat 707.

Dioxystearinsäure: Lösl., Derivate, Oxydation 1912; Verh. der aus fester resp. aus gewöhnlicher Oelsäure dargestellten 1918; Darst. aus fester Oelsäure, Salze, Const. der α- und β-Säure 1919; Bild. aus Leinölsäure 1923; Eig. 1925; Gewg. aus Hanföl, Nussöl, Mohnöl, Cottonöl 1927; Gewg. aus trocknenden Oelen 2384.

Dioxystearinsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1912.

Dioxystearinsāure-Methyläther: Darst., Eig. 1912.

Dioxyterephtalsäure: Unters. der Bild. 1788; Const. 1791.

Dioxyterephtalsäure-Aethyläther: Bild. bei der Umwandl. von Bernsteinsäureäther in Terephtalsäure, Bild. aus Succinylobernsteinsäureäther zur Unters. der Const. des Benzols 815; Const. 827; Const. als Hydrochinonderivat 2035.

Dioxythiazol siehe Senfölessigsäure.  $\beta$ -Dioxythionaphtalin: Identität mit  $\beta$ -Naphtolmonosulfid, Eig. 1480; Verh. gegen Kupferpulver 1481.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Dioxyundecylsäure: Darst., Eig., Salze 1931.

Dioxyweinsäure: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526.

Dipenten: physikalisches Verhalten 880; Const. 882; Darst., Eig., physikalische Unters. 886; Bild. aus Rechts- und Links-Limonen 894; Verh. gegen Kaliumpermanganat 895; Bild. aus Penten 898; Verh. gegen Brom 899.

Dipentendichlorid: Verh. beim Erhitzen (Bild.eines Monochlorids), Unters. 889. Dipentenmonochlorid: Bild. aus dem

Dipentenmonochlorid: Bild. aus de Dichlorid 889.

Dipentennitrolpiperidin: Darst., Eig. 892. Dipentennitrosochlorid: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in ein isomeres Carvoxim 891 f.

Dipententetrabromid: Darst., Eig. 894. Diphenacyl (Diphenyläthylendiketon): Bild. aus Phenacylbenzoylessigäther 2106; Umwandl. in α-α<sub>1</sub>-Diphenylfurfuran 2108f.; Verh. 2109; Umwandl. in α-α<sub>1</sub>-Diphenylpyrrol 2110; Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin 2111, gegen Hydroxylamin, gegen Phosphorpentasulfid 2112.

Diphenacyldihydrazon: Darst., Eig. 2111.

Diphenacyldioxim: Darst., Eig. 2112. Diphenacylmonocarbonsäure: Bild. aus Phenacylbenzoylessigäther 2106.

Diphenamid (Diphensäurediamid): Darst., Eig. 2084.

Diphenaminsäure: Darst., Eig., Ueberführung in Diphenimid 2084.

Diphenimid: Darst. aus Phenanthrenchinonoxim, Eig., Verh. 1350 f.; Darst., Eig., Verh. 2084; Bild. aus diphens. Ammonium 2084 Anm.

Diphenoldihydrazin: Darst. Eig., Verh.

Diphensäure: Darst., Ueberführung in das Anhydrid, Ester 2082 f.; Chlorid, Derivate 2084 ff.

di-m-Diphensäure: Darst., Eig., Verh. 1248.

Diphensäureanhydrid: Darst., Eig., Verh. 2082 f.; Umwandl. in o-Diphenylen-ketonmonocarbonsäure, Verh. gegen Benzol und Aluminiumchlorid 2083, gegen Phosphorpentachlorid, gegen Ammoniak 2084, gegen Phenylhydrazin 2084 f.

Diphensäurechlorid: Darst., Eig., Verh., Reduction 2083 f.

Diphensäurediamid (Diphenamid): Darst., Eig. 2084. Diphensäure-Dimethyläther: Darst., Eig. 2084.

Diphensäure - Monoäthyläther: Darst., Eig. 2083.

Diphensäure - Monomethyläther: Darst., Eig. 2083.

Diphensäurephenylhydrazid (Anilidodiphenaminsäure): Darst., Eig., Umwandl. in das zweite Hydrazid (Anilidodiphenimid) 2084 f.

Diphens. Ammonium: Verh. bei der Destillation 2084 Anm.

di-m-Diphens. Baryum: Darst., Eig. 1248. Diphensuccinden: Darst., Eig., Const. 1611.

Diphensuccindon (Dibenzyldicarbonid): Darst., Eig., Isomeres, Derivate, Const. 1609 ff.

Diphensuccindondioxim: Darst., Eig. 1610.

Diphensuccindondiphenylhydrazin: Darst., Eig. 1610 f.

Diphenyl: Bild. aus Dihydrodiphenyldibromid 954; Verh. gegen Phtalsäureanhydrid und Aluminiumchlorid 2113.

Diphenylacetaldehyd: Darst. von Derivaten 1550 ff.

Diphenylacetaldehydphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1377 f.

Diphenylacetonylthioharnstoff (Diphenylacetonylsulfoharnstoff): Bild., Eig. 770.

Diphenylacetoxim: Bild. aus Thiobenzophenon und Hydroxylamin 710.

Diphenylacetylamin: Krystallf. 685 f., 1119 f.

Diphenyläthan: Bild. aus β-Diphenylmilchsäure 1552.

Diphenyläthylendiketon s. Diphenacyl. Diphenyläthylidencyanhydrin: Darst., Eig. 1551.

Diphenylaldin (Isoïndol, Diphenylpyrazin): Identität mit Isoïndol 1226; Gewg. aus «-Amidoacetophenon, Zus. 1981 f.

1981 i.
Diphenylamin: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Verh. gegen Thiophosgen 710, gegen Chlorschwefel 1071, gegen einen neuen Zucker aus Formaldehyd, gegen Formose, gegen Lävulose 1517, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526, gegen Phosphorchlorür 2226; Anw. in der Bodenanal. 2593, bei der Milchprüf. 2594.

Diphenylaminmonosulfosäure: Darstaus saurem Diphenylaminsulfat 1081.

Diphenylaminmonosulfos. Baryum: Darst. 1081.

Diphenyl-p-azophenylen: Unters. 1271; Verh. gegen Anilin 1659.

p-Diphenylbenzol: Bild. bei der Darst. von Dimethylphenyl, Eig. 853.

Diphenylbenzylphosphinchlorid: Darst., Eig. 2229.

Diphenylbenzylphosphinoxyd: Darst., Eig. 2230.

a-Diphenylbernsteinsäure: Darst., Verh. gegen Schwefelsäure 1609 f.

β-Diphenylbernsteinsäure: Darst., Eig., Verh. gegen Schwefelsäure 1609 f.

Diphenylbernsteinsäureanhydrid: Verh. gegen Phenylhydrazin 1936.

α-Diphenylbiuret: Darst., Eig. 779.

p-Diphenylbutyrolacton: Bild. aus γ-Diphenyl-γ-oxybuttersäure 1799.

Diphenylcarbazid: Reaction mit Kupfersulfat und Ammoniak 754.

Diphenylcarbazid - Chlorquecksilber (Chlorid): Darst., Eig., Verh. 754.

m - Diphenylcarbonsäure: Bild. aus Monomethyldiphenyl 852, aus Monobrommethyldiphenyl 853.

p-Diphenylcarbonsäure: Bild. aus Diphenylphenylencarbonyl 854.

α-β-Diphenylcinchoninsäure: Darst., Eig. 1180.

Diphenyldehydrothiobiuret s. Phenylcarbizinthiocarbonanilid.

Diphenyldesaurin: Nomenclatur 1608 Anm.

Diphenyldi - m - carbonsäure: Bild. aus Ditolyl 854.

Diphenyldisoindol: Identität mit Pr-3-Phenylindol 1395.

Diphenyldiketopiperazin: Darst., Bild., Zus. 1123.

Diphenyldimethylharnstoff: Verh. 780. Diphenyldimethylphosphoniumjodid:

Darst., Eig. 2229; Bild. 2230.
Diphenyldinitrosacyl: Darst. aus Acetophenon, Verh. gegen Salzsäure, Reduction, Const. 1585; Darst. aus Nitrosoacetophenon 1585 f.; Verh. gegen Anilin, Verb. mit Essigsäureanhydrid 1586; Bild. eines isomeren, Eig., Verh. 1586 f.

Diphenyldisulfid: Darst. 2148.

o-Diphenylenacetoxim: Darst., Eig., Verh. gegen Silbernitrat 2087.

Diphenylendisulfid: Synthese mittelst Aluminiumchlorid 835.

Diphenylenketon: Darst. eines isomeren, Eig., Verh., Derivate 1601; Bild. aus diphens. Ammonium 2084 Anm.; Verh. gegen Phenol 2088 f.

o-Diphenylenketonmonocarbonsäure:
Bild. 2082, 2083; Darst., Eig., Salze
2085 f.; Verh. gegen Phosphorpentachlorid, Reduction, Verh. gegen
Hydroxylamin, gegen Phenylhydrazin
2086 f.; Umwandl. in Mesoxyfluoreno-carbonsäure 2087; Verh. gegen
Phenol 2088, gegen Resorcin 2089.

 o - Diphenylenketonmonocarbonsäure-Aethyläther: Darst. 2087.

o - Diphenylenketonmonocarbonsäurechlorid; Darst., Eig. 2086 f.

o - Diphenylenketonmonocarbonsäurephenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 2086 f.

Diphenylenketonmonocarbons. An monium: Darst., Eig. 2085.

o - Diphenylenketonmonocarbons. Natrium: Darst., Eig. 2085; Verh. gegen Hydroxylaminchlorhydrat 2086.

o-Diphenylenketonmonocarbons. Silber: Darst., Eig. 2085.

Diphenylenketonoxyd: Bild. aus Phenylsalicylsäure 1942 f.

Diphenylenmethylfurfuran: Bild. aus Acetonphenanthrenchinon, Eig., Verh. 1612 f.

Diphenylenoxyd: Bild. aus saurem, zuckersaurem Kalium 1871.

Diphenylessigsäure - Methyläther:

Darst., Eig. 695. Diphenylessigsäurenitril: Substituirbar-

keit des Methenylwasserstoffatomes durch Benzyl 701.

α-α<sub>1</sub>-Diphenylfurfuran: Darst., Bild., Eig., Verh. gegen Brom, gegen Jodwasserstoff und Phosphor, Reduction 2108 f.

 $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylfurfuran- $\beta$ -carbonsäure: Darst., Eig., Oxydation, Salze, Aethyläther 2107 f.; Reduction 2108.

 $\alpha$  -  $\alpha_1$  - Diphenylfurfuran -  $\beta$  - carbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2108.

 $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylfurfuran- $\beta$ -carbons. Natrium: Darst., Eig. 2108.

a-Diphenylglyoxim: Darst., Eig. 89Anm.

β-Diphenylglyoxim: Darst., Eig. 89 Anm.; Const. 91 Anm.; Reduction 1343; Verh. gegen Phenylhydrazin 1372.

Diphenylharnstoff: Bild. aus β-Phenylamidophenylacrylsäureanilid 1178.

as-Diphenylhydrazin: Verh. des Chlorhydrats gegen Opiansäure, gegen Mononitroopiansäure 1966. s - Diphenylhydrazin (Hydrazobenzol): Verh. gegen Opiansäure 1967.

Diphenylhydrazinacetylglyoxylsäure: Vork., Zers. in ihr isomeres Anhydrid 1380; siehe auch Osazonacetylglyoxylsäure.

Diphenylhydrazinacetylglyoxylsäureanhydrid: Bild. 1380.

Diphenylhydrazindioxyweinsäure: Umwandl. in ihr isomeres Anhydrid (Phenylhydrazinketophenylpyrazoloncarbonsäure) 1380.

Diphenylhydrazindioxyweinsäureanhydrid: Bild. 1380.

Diphenylhydrazonmononitroopiansäure: Darst., Eig. Verh. 1966.

Diphenylhydrazonmononitroopians. Calcium: Darst., Eig. 1966.

Diphenylhydrazonopiansäure: Darst., Eig., Verh. 1966.

Diphenylhydrazonopians. Calcium: Darst., Eig. 1966.

Diphenyl-Imido-Methylthiazolin: Darst. aus Diphenylthioharnstoff und Chloraceton, Eig. 1057.

β - Diphenylimidomilchsäure - Aethyläther: Darst. des Chlorhydrats aus Diphenylacetaldehyd, Umwandl. in β-Diphenylmilchsäure 1551 f.

o-p-Diphenylisocrotonsaure: Darst. aus o-p-Dichlorphenylparaconsaure, Eig., Ueberführung in 2, 4-Dichlor-8-naphtol

Diphenylketonearbonsäureamid: Darst. aus Phenanthrenchinonmonoxim, Eig., Verh. 1351.

Diphenylmaleïnsäureanhydrid: Umwandl. in  $\alpha$ -resp.  $\beta$ -Diphenylbernsteinsäure 1609 f.; Verh. gegen Phenylhydrazin 1936.

Diphenylmethan: Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 697, gegen Schwefel (Darst. von Tetraphenyläthylen) 860.

Diphenylmethylcarbinol: Darst., Eig., Verh. 853.

Diphenylmethylenäthylendisulfid: Darst., Eig. 1412.

Diphenylmethylendithioglycolsäure: Darst., Eig. 1730.

Diphenylmethylpyrazolon: Darst., Eig., Const., Verh. 2706.

β-Diphenylmilchsäure: Darst. aus Diphenylacetaldehyd, Eig., Salze, Anhydrid 1551; Verh. gegen Jodwasserstoff, gegen Schwefelsäure 1552 f.

β - Diphenylmilchsäure - Aethyläther:

Darst. aus Diphenylacetaldehyd, Eig., Acetylderivat 1551 f. β-Diphenylmilchsäureanhydrid: Darst.,

Eig. 1552.

β - Diphenylmilchs. Blei: Darst., Eig. 1552.

β - Diphenylmilchs. Silber: Darst., Eig. 1552.

Diphenylmonochlorpseudobutylalkohol:
Darst. aus Acetonchloroform und
Benzol 1572.

Diphenylnaphtylendiamin: Darst., Eig., Verh. gegen Nitrosodimethylanilin 2876.

Diphenyloxäthylamin: Darst. aus Benzilmonoxim 1342 f.

Diphenyloxazol: Darst., Const. 1143.

 $\gamma$ -Diphenyl- $\gamma$ -oxybuttersäure: Darst. aus Succinylchlorid resp. Succinophenon, Eig., Verh., Baryumsalz 1799 f.

γ-Diphenyl-γ-oxybutters. Baryum: Darst., Eig. 1800.

Diphenylphenylencarbonyl: Darst., Verb. gegen Kalihydrat, Umwandl. in p-Diphenylcarbonsäure 853 f.

Diphenylphenylendiamin: Bild. aus Nitrosodiphenylamin und Phenylhydrazin 1377.

Diphenyl-p-phenylendiamin: Bild. aus Diphenyl-p-azophenylen, Eig., Verh. 1660.

Diphenylphosphin: Darst., Eig., Verh. 2280.

Diphenylphosphoniumchlorid: Darst., Eig. 2230 f.

Diphenylphosphoniumjodid: Darst., Eig. 2231.

Diphenylphosphorbromür: Darst., Verh. gegen Alkylbromide (Isobutylbromid) 2230.

Diphenylphosphorchlorür: Darst., Eig., Verh. gegen Benzylchlorid, gegen Jodmethyl 2229.

Diphenylpiperazin: Identität mit Diäthylendiphenyldiamin, Unters. ▼on Derivaten 1123 f.

Diphenylpyrazin (Diphenylaldin, Isoindol): Gewg. aus α-Amidoacetophenon, Zus. 1981 f.

Diphenylpyrazol: Darst, aus Benzoylaldehyd 1548.

1, 5 - Diphenylpyrazolin: Darst. aus Zimmtaldehydhydrazon, Eig. 1223.

Diphenylpyrazolon: Darst., Eig., Verh. 2706.

α-α<sub>1</sub>-Diphenylpyridin: Darst., Eig., Salze 2104.

Diphenylpyridincarbonsäure: wahr-

scheinliche Bild. aus  $\alpha$  - Phenol- $\beta$ -naphtochinolin 2102.

α - α<sub>1</sub> - Diphenylpyridintricarbonsäure:
 Darst., Eig., Verh., Silbersalz 2102 ff.;
 Ueberführung in α-α<sub>1</sub>-Diphenylpyridin 2104.

α-α<sub>1</sub>-Diphenylpyridintricarbons. Silber: Darst., Eig. 2104.

 $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyrrol: Schmelzp. 1585 Anm.

 $\alpha \cdot \alpha_1$  - Diphenylpyrrol -  $\beta$  - carbonsāure: Darst., Eig., Umwandl. in  $\alpha \cdot \alpha_1$ -Diphenylpyrrol 2110.

α-α<sub>1</sub>-Diphenylpyrrol-β-carbonsāure-Aethyläther: Darst., Eig. 2109; Verh. gegen alkoholisches Kali 2110.

 $\alpha$ - $\bar{\alpha}_1$ -Diphenylpyrrol- $\beta$ -carbonsaureamid: Darst., Eig. 2110.

Diphenylrhodamin, symmetrisches: Darst. 2874.

Diphenylselenid: Darst., Eig., Verh. 1424 f.

Diphenylsemicarbazid: Darst., Eig. 753; Reaction mit Kupfersulfat und Ammoniak 754; Darst., Eig., Verh. gegen Phosgen 1357.

Diphenylsulfosemicarbazid: Verh. gegen Phosgen 1358.

 $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenyltetrahydrofurfuran: Darst., Eig., Verh. 2109.

Diphenylthioharnstoff (Diphenylsulfoharnstoff, Diphenylthiocarbamid): Verh. gegen Chloraceton 770; Verh. gegen Chloraceton (Bild. von Diphenyl-Imido-Methylthiazolin) 1057, Verh. gegen Bromammonium, gegen Siliciumtetrabromid 2198.

 $\alpha \cdot \alpha_1$  - Diphenylthiophen: Darst., Eig., Oxydation 2112.

Diphenylthiophencarbonsäure: Bild. 2112.

Diphenyltolenylamidin: Darst., Eig. 1439.

Diphenyl-p-tolylbiuret: Darst., Eig. 780. p-Diphenyltolylphosphin: Darst., Eig., Verh. 2231.

Diphenyltolylphosphinoxyd: Darst., Eig. 2231.

Diphenyltolylphosphinsulfid: Darst., Eig. 2231.

Diphenylurazin: Bild. aus Phenylsemicarbazid, Unters. 776 f.

Diphenylurazinäthyläther: Darst., Eig. 777.

Diphenylbenzylketon: Verh. gegen Thiophosgen 1608; Darst., Eig., Verh. gegen Benzylchlorid, gegen Thiophosgen 1605 f. Diphloroglucincarbonsäure: Darst., Eig., Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen Schwefelsäure, gegen Hitze 1946. Diphloroglucincarbonsäureanhydrid:

Bild., Eig. 1946.

Diphtalyl: Bild. aus der Säure  $C_{20}H_{14}O_8$  1478, Bild. aus Phtalaldehydsäureäther 2092.

Diphtalylsäure: Bild. aus Benzoïn-dio-carbonsäure 2092.

Dipicolyl: Darst. aus Picolin, Eig., Salze 1048 f.

Dipicolylmethan: Darst. aus Picolin und Methylal 1035 f.; Eig., Salze, Reduction 1036.

Dipicolylmethan - Jodcadmium: Darst., Eig. 1036.

Dipicolylmethan - Jodwismuth: Darst., Eig. 1036.

Dipicolylmethanperjodid: Darst., Eig. 1036.

Dipicolylperjodid: Darst., Eig. 1049.

Dipipecolinmethan: Darst. aus Picolin und Methylal, Eig., Verh., Salze 1036 f.
 Dipiperidyl: Darst. aus γ-Dipyridyl, Eig., Salze 1048.

Diplatinisobutylsulfinjodochlorid:

Darst., Eig. 2215.
Dipropargyl: Verbrennungswärme 331.
«-Dipropionyldiphenylglyoxim: Darst.,
Eig. 91.

β-Dipropionyldiphenylglyoxim: Darst.,Eig. 91.

Dipropylamin: Verh. gegen Chinon resp. Hydrochinon 1048.

Dipropylearbinolaminplatinchlorid: Krystallf. 685.

Dipropylendiaminhydrat (Lupetazin-, Dimethylpiperazinhydrat): Bild. bei der Darst. von Propylendiamin, Eig., Verh., Chlorhydrat, Chloroplatinat 993.

Dipropylessigsäure: Bild. aus Malonsäure-Aethyläther, Eig., Verh., Salze 1836 f.

Dipropylessigs. Baryum: Darst., Eig. 1837.

Dipropylessigs. Calcium: Darst., Eig., Lösl. 1837.

Dipropylessigs. Silber: Darst., Eig., Lösl. 1837.

Dipropylketon: Darst. ans Butyrylchlorid, Eig. 1581; Bild. durch Zers. von Buttersäurederivaten 1770; Bild. aus Propiopropionsäure-Methyläther 1860.

Dipropylmalonsäure: Darst., Eig., Umwandl. in Dipropylessigsäure 1836.

Dipropylmalonsäure - Aethyläther:

Darst., Ueberführung in Dipropylessigsäure 1836.

Dipropylthiocarbanilid: Darst., Eig. 1075.

Dipropyltriphenyldithiobiuret: Darst., Eig. 1077.

Dipsacus fullonum: Anal. der Frucht 2371.

Dipyridinsilicotetrafluorid: Darst., Eig. 1114.

Dipyridyl: Darst. aus picolins. Kupfer, Eig. 1037 f.

γ-Dipyridyl: Reduction zur Dipiperidyl 148.

Dipyrogallocarbonsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1944 f.

Dipyrogallocarbons. Baryum: Darst., Eig. 1945.

Disaccharate: Wirk. des Invertins 2461. Disalicylaldehyd: Bild. aus Harnstoffchlorid und Salicylaldehyd 758.

Disalol: Darst., Eig. 2714. Disazobenzol: Darst., Eig. 1270.

Disazoverbindungen: Unters. 1268 ff.

Dis-p-diazotoluoläthylamin: Darst., Eig., Verh. 1304 f.

Diseptdecylharnstoff: Darst., Eig. 990. Diseptdecylthioharnstoff: Bild. aus septdecylthiocarbamins. Septdecylamin, Eig. 990.

Disjunctionsströme: Unters. 397.

Dispersion des Lichts: Unters. der Krystallaxen 1; Unters. krystallisirter Alaune, Gesetze 427; Unters. 432.

Dissociation: von Hydraten 27; Reaction bei der Bild. und Zers. von Dichloressigsäure - Amyläther 31; Disder sociationsfähigkeit Moleküle starker Säuren 59 f.; Verh. dissociirbarer Körper bei Dampfdichtebest. 124; Bild von Mesaconsäureanhydrid 145; Tension bei Schwefelwasserstoffhydrat 180; Unters. über die Gesetze bei Gasen und verdünnten Lösungen 213 f.; Anw. der elektrolytischen bei der Unters. "isohydrischer" Lösungen 214; Unters. der Spannung krystallwasserhaltiger Salze 262; Berechnung des Grades 269; Unters., Dissociation durch Contactwirk. 333; Unters. von Kohlensäure 333, von Salzlösungen bei der Elektrolyse 333 f.; Unters. der Einw. auf abnorme Gefrierpunktserniedrigungen von Lösungen 334; Unters. von chlors. und überchlors. Lithium 334 f., Alaunen, von essigs. Natrium 336,

von Zinkoxyd 336 f.; Dissociationstemperatur des Wasserdampfes 337; Dissociationstheorie der Elektrolyse 380 ff.; Best. des Dissociationszustandes eines Elektrolyten durch Messung der elektrischen Leitungsfähigkeit 382.

Distearinschwefelsäureäther, neutraler: Bild. 1916.

Disulfaldehyd ( $C_4H_6S_2$ ): Bild. aus Paraisobutyraldehyd 1523.

o-p-Disulfaminbenzoësäure: Darst., Eig., Salze 2164 f.

o-p-Disulfaminbenzoësäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2164.

Disulfaminbenzoësäuresulfinid-Baryum: Darst., Eig. 2165.

Disulfaminbenzoësäuresulfinid - Kupfer: Darst., Eig. 2165.

Disulfaminbenzoësäuresulfinid - Silber: Darst., Eig. 2165.

o-p-Disulfaminbenzoës. Baryum; Darst., Eig. 2164.

o-p-Disulfaminbenzoës. Kupfer: Darst., Eig. 2164.

o-p-Disulfaminbenzoës. Silber: Darst., Eig. 2164.

Disulfosaure G ( $\beta$  - Naphtol -  $\gamma$  - disulfosaure): Reduction des daraus gewonnenen Azofarbstoffes 2887.

Disulfoüberschwefelsäure: Darst., Zus. 501.

Disulfoüberschwefels. Natrium: Darst., Eig. 501 f.

Diterebenthyl: Verh. beim Erhitzen, Verh. gegen Brom (Bild. eines Dibromids), Umwandl. in Diterebenthylen 901; Unters. des im Harzöle vorkommenden 901 f.; Umwandl. in Diterebenthylsulfosäure, Bild. eines polymeren 902; Vork. in Harzölen, Eig., Siedep., Dichte, optisches Verh., Verh. gegen Salpetersäure, gegen Chlorwasserstoff, gegen Brom, gegen Schwefelsäure, gegen Hitze 2386.

Diterebenthyldibromid: Eig., Verh. 901. Diterebenthylen: Bild. aus Dibromditerebenthyl, Eig., Verh. 901; Vork. im Harzöl 902; Vork. in Harzölen, Eig., Siedep., Dichte, optisches Verh., Verh. gegen Brom, Nitrirung, Sulfonirung 2386.

Diterebenthylensulfosäure: Bild. 901. Diterebenthylensulfos. Calcium: Zus.

Diterebenthylsulfosäure: Bild. aus Harzöl, Eig. 902. Ameisensäure 903, aus Citren und Ameisensäure, Eig. 904, aus der Verb. C<sub>10</sub> H<sub>18</sub>. HJ 906.

Diterpilen, inactives: Darst., Eig. 903. Di -  $\alpha$  - tetrahydronaphtylthioharnsteff: Darst., Eig. 1151.

Di -  $\beta$  - tetrahydronaphtylthioharnstoff: Darst., Eig. 1147.

Di-Thiocarbamidonaphtol: Darst. aus Benzolazo-β-naphtol, Eig. 1485.

Di - Thiocarbamidonaphtylmercaptan: Darst. 1486.

Dithiocyansäure: Bild. der Isosäure bei der Darst. der Persulfocyansäure (Xanthanwasserstoff) 719, 723; siehe auch Isodithiocyansäure.

Dithiocyansaure, normale: Const. 721; Verh. der Salze 723 f.

Dithiodiglycolsäure: Abscheidung aus Salzen 1728; Bild. aus Thioglycolsäure mit Chinon 1730.

Dithio -  $\beta$  - dinaphtylamin: Darst., Eig., Verh. des blätterigen und stäbchenförmigen 1157.

Dithiodiphenylamin: Darst., Eig., Verh. 1071.

Dithiomethylbenzyliden: Darst., Eig., Oxydation 1732.

Dithionsäure: Bildungswärme 494.
Dithions. Kalium: Bildungswärme 494.
Dithions. Silber: Best. der Ueberführungszahl 223.

Dithiooxychinolinearbonsäure: Darst.. Eig., Salze, Oxydation, Entschwefelung 2026 f.

Dithlooxychinolinearbons. Ammonium: Darst., Eig., Krystallf. 2027.

Dithiooxychinolinearbons. Baryum: Darst., Eig. 2027.

Dithioresorcinmonocarbonsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Entschwefelung 2029.

Dithio-p-toluidinsulfos. Natrium: Darst, Verh. gegen die Baumwollfaser 2696. Ditolenylimidin: Darst., Eig. 1439.

Di-p-toluidotoluchinon-p-toluid: Darstaus Nitroso-o-kresol und p-Toluidin, Eig. 1097.

Ditoluylendiamin: Bild. aus Dinitroo-tolidin, Verh. 1079.

Di-m-toluylhydroxamsäure: Schmelzp., Krystallf. 685; Krystallf. 1348.

m - Ditolyl: Darst. aus o - Dikresol, aus o - Tolidin, aus Dichlorditolyl, Eig., Verh., Derivate 854.

Di-p-tolyl-p-azophenylen: Darst., Eig. 1658.

Diterpilen: Bild. aus Terpentinöl und Di-p-tolylbenzil: Darst., Eig. 1602.

o-p-Ditolylbiuret: Darst., Eig. 779 f. Di-o-tolyldiacidichlorpiazin: Darst., Eig., Verh. 1131.

Di - o - tolyldiacidihydropiazin: Darst., Eig. 1129; Darst. aus Chloracetylo-tolylglycin, Verh. gegen alkoholisches Kali 1130.

o-Ditolyldiketopiperazin: Darst. 1124. p - Ditolyldiketopiperazin: Darst. aus monochloressigs. p-Toluidin, p-Tolylglycintoluid, Eig. 1124.

Di-p-tolyldinitrosacyl: Unters. 1585.

o-Ditolylharnstoff: Bild. aus o-Tolylglycin 1130, aus o-Tolylamidocrotonsäure-Aethyläther 1197.

Ditolylmonochlorpseudobutylalkohol: Darst. aus Acetonchloroform und Toluol 1573.

Di-p-tolyl-p-phenylendiamin: Umwandl. in Di-p-tolyl-p-azophenylen 1658.

Ditolylphenylphosphin: Darst., Eig. 2231. m-Ditriazobenzoësäure (Hexaazobenzoësäure): Darst., Eig., Verh. 1287 f.

m-Ditriazobenzoës. Baryum (m-hexaazobenzoës. Baryum): Darst., Eig. 1287 f. p - Ditriazobenzol (p - Hexaazobenzol):

Darst., Eig., Verh. 1285 f. Diurethane: Umwandl. in Nitramine 1686 bis 1690.

m - Dixylylharnstoff: Darst., Eig. 1104; Bild. aus m-Xylyl-β-imidocrotonsäure-Aethyläther, Eig. 1198.

m - Dixylylthioharnstoff: Darst., Eig.

Dobran: Anal. des Wassers im Claraschachte 2669 f.

Docosan: Gewg., Siedep., Schmelzp., sp. G. 791 f.

Doppelbrechung siehe Brechung des Lichtes.

Doppelsalze: Unters. über die Umwandlungstemperatur 28, über das Vorhandensein in Lösung 242 f.

Doppelspath (isländischer): Reactionsgeschwindigkeit gegen Säuren 63.

Doppelsulfide: Bild. 12.

Drähte: Unters. permanent resp. temporär gedrillter Drähte von Eisen, Aluminium, Silber, Kupfer, Platin

Drahtnetzluftbad: Anw. zum Erhitzen kleiner Flüssigkeitsmengen 2608.

Drainage: Ableitung von Stickstoff 2339. Drehung der Polarisationsebene siehe Polarisation.

Druck: Verh. von Gasen gegen das Boyle'sche Gesetz 166 f.; Unters. bei gemischten Gasen 167 f.; sp. W. bei constantem Druck, Einfluss von Druckänderungen unter constantem Volumen auf die Molekulargeschwindigkeit 298.

Druckerei: Anwendung von Nickelsalzen und Anilinschwarz 2858; Fortschritte in der Industrie 2866.

Druckröhren: Construction 2608.

Drymis - Winter-Forster (Winterrinde): Anal., Unters., ätherisches Oel 2381. Dünger: Best. des Stickstoffgehaltes 2532. des Phosphorsäuregehaltes 2536 f., von Kali 2544, des Stickstoffs in salpeterhaltigen 2562 f.; Methode zur Anal. von Handelsdüngern 2518; Einfluss der Stickstoffdüngung auf die Bodenerträge 2742; Bedürfnis für die Culturpflanzen 2742 f.; Versuche mit Chilisalpeter, Einfluss auf die Zuckerrüben, Stickstoffverlust 2743; Unters. künstlicher und natürlicher 2744; Anw. von Phosphaten in Nordamerika, Wirk., Anw. von Super-phosphat 2745; Versuche für Kleegras 2745 f., mit verschiedenen Phosphaten 2746, mit Thomasschlacke 2747; mit Phosphorschlacken 2748; Anw. von Eisenvitriol bei Rüben 2749; Versuche bei Tabak 2749, mit künstlichen Düngemitteln 2749 f.; Nachwirkung, Einfluss auf die Zus. der Gerste, Versuche mit künstlichem bei Reben 2750; Versuche bei Kleegras, Einfluss der chem. Düngung auf die Zus. der Sojabohne, Versuche bei Getreide, Anw. von Torfstreu 2751: Fällungsmittel für die Herstellung von künstlichem 2751 f.; Unters. des "Morchione" 2752; Fabrikation, Bestandth. des Stalldüngers 2753; Conservirungsmittel für Stallmist 2753 f.; Darst., Gewg. aus Fischen oder Fleischabfällen 2754; Fleischdüngemehl 2755; Anal. von Stallmist, Superphosphatgyps als Conservirungsmittel für Schafmist 2755; Versuche bei Gersten 2814.

Dünndarm: Unters. der Resorption und Secretion 2441.

Dulcit: Const. (Molekulargewicht). 146; Const. 1874.

Dumontia filiformis: Gehalt an Phykoërvthrin 2363.

Duodeciphosphorwolframs. Natrium, saures: Darst., Eig., Anw. zur Gewg. der Phosphorwolframsäure 610.

Duplodithioaceton: Krystallf. 1583. Durochinon: Darst. aus Acetylpropionyl, Eig. 1577; Verh. gegen Hydroxylamin 1650 Anm.

Durochinonphenylhydrazin: Darst., Eig. 1577.

Durol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Tetramethylbenzoësäureamid 760.

a-Durol: Einflufs der Temperatur auf die Bild. 1598.

s-Durol: Einflus der Temperatur auf die Bild. 1598.

v-Durol: Darst., Eig. 1598.

o - Duroylbenzoësäure: Synthese aus Durol mittelst Aluminiumchlorid 835.

v-Durylessigsäure (2, 3, 4, 5-Tetramethylphenylessigsäure): Darst. aus v-Durylglyoxyl- resp v-Durylglycolsäure, Eig., Calciumsalz 1600.

v-Durylessigs. Calcium: Darst., Eig. 1600.

v - Durylglycolsäure (2, 3, 4, 5 - Tetramethylmandelsäure): Darst. aus v - Durylglyoxylsäure, Eig., Salze 1599 f.; Reduction 1600.

v-Durylglycols. Baryum: Darst., Eig. 1600.

v - Durylglycols. Calcium: Darst., Eig. 1600.

v-Durylglycols. Kalium: Darst., Eig. 1600.

v - Durylglyoxylsäure (2, 3, 4, 5 - Tetramethylbenzoylameisensäure): Darst. aus v - Duryl - Methyl - Keton, Eig., Salze, Reduction 1599 f.

v-Durylglyoxyls. Baryum: Darst., Eig. 1599.

v-Durylglyoxyls, Calcium: Darst., Eig. 1599.

1, 2, 3, 4 - Duryl-Methyl-Keton: Unters., Derivate 1598 ff.

v - Duryl-Methyl-Keton-Phenylhydrazin: Darst., Eig. 1599.

Durylsäure: Bild. aus dem durch Einw. von Harnstoffchlorid auf Pseudocumol gebildeten Amid 760.

Durylsäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und Pseudocumol, Eig. 760.

Dynamik, chemische: Unters. der Oxydations- und Reductionsvorgänge 45.

Dynamomaschinen (Elektromotoren): Neuerungen 2619.

Dyslysin: Verh. gegen Ammoniak 2113; Bild. aus Cholalsäure 2418.

Dyspnoë: Anw. der Kohlensäure gegen gewisse Formen 2442.

Ebullioskop: Anw. zur Alkoholometrie 2610.

Ecaille: Anw. 2729.

Ecgonin: Oxydation 2245; Ueberführung in Cocayloxyessigsäure 2246; Krystallf. des Golddoppelsalzes 2247: Ueberführung in Cocain, Derivate 2248 f.; Ueberführung in Cocain, Benzoylirung 2249; Bild. aus Isatropylocain 2252; Verh. 2253 f., Krystallf., Salze 2254.

Ecgonin-Methyläther: Darst., Eig., Verh. des Hydrochlorids gegen Säurechloride. Umwandl. in Cocaïn 2248.

Echtblau: Const., Verh. 1331.

Echtbraun: Reduction 1273.

Echtfärberei: Unters. über Wolle (Weißfärben mittelst Wasserstoff-superoxyd) 2859.

Edelfäule der Trauben: Unters., Ursache (Botrytis einerea) 2790.

Edelmetalle: quantitativé Best. 2560; Gewg. durch Zusatz von Zirkonium 2650 f.

Edelsteine: Darst. künstlicher bei den Alten 5.

Edisonit: Vork.. Krystallf. 634.

Eger: Unters. des Wassers 2764 f. Eichenholz: Verh. gegen Aethylalkohol 2606.

Eichenrindengerbsäure: Verh. gegen Leim 2345.

Eicosan: Vork. im Schuppenparaffin, Siedep., Schmelzp., sp. G. 791 f.

Eieralbumin: Unters. der daraus entstehenden Albumosen 2341.

Eis: Berechnung des Integralgewichts
155; Wärmeleitungsfähigkeit 316;
Lichtbrechungsverhältnisse 427; Reinlichkeitszustand von natürlichem und künstlichem 2660 f.

Eisen: Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Verh. gegen Knallgas 43; Unters. über die Valenz 136; Reibung auf Messing 257 f.; kritische Temperatur 294; Verh. bei den kritischen Temperaturen (Recalescenz) 294 f.; sp. W. 313; Wärmeleitungsvermögen 317; Wärmeleitungscoëfficient mittlerer 318; Ausdehnungscoëfficient, Ausdehnung verschiedener Sorten 318f.; Erglühen 333; elektrochem Verh. als Salz und in Säurelösung 350; Anw. der Peltier'schen Unters. Wärme 357; thermoëlektrische Eig. 360; elektrochem. Wirk. des magnetisirten Eisens 363; Anw. zur Entwickelung von Deformationsströmen

364; specifisch elektrischer Widerstand, Leitungsfähigkeit des Drahtea 370; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; Binfluss des Lichts auf das elektrische Verh. 402; Magnetisirung 410f.; magnetische Permeabilität, Aenderung des Magnetismus 411; Zusammenhang zwischen Magnetisirbarkeit und elektrischem Leitungsvermögen bei den verschiedenen Eisensorten (spec. Widerstand) 412; Unters. des Verlustes der magnetischen Eig. 413; Dimensionsänderungen an eisernen Ringen und Stäben bei der Magnetisirung 414; Anw. zu thermomagnetischen Motoren 414 f.; diamagnetisches Verh., 415; Anw. zur Unters. der Einw. eines Magnetfeldes auf chem. Vorgänge 422; Best. der Brechungsexponenten 425; Unters. des Spectrums 436; Demonstration des Bessemerprocesses als Vorlesungsversuch 452; chem. Verb. mit Kohlenstoff unter. Druck als Ursache des Hartwerdens von Drähten beim Ziehprocess, der Schärfe der Sensen durch Dengeln, Annahme einer Legirung mit Kohlenstoff 573; Isolirung des sogenannten amorphen Eisens, Eisencarbid (CFe<sub>3</sub>) 573 f.; passives Verh. in Salpetersäure in Berührung mit Nickel 585; Verh. des schwefelhaltigen bei der Elektrolyse 585; Vork. in Platin von British Columbia 660; Condensationsmittel für Formaldehyd 1515, 1516; verzögernde Wirk, auf die Condensation von Formaldehyd 1517; einheitliche, analytische Methoden für Eisenhüttenlaboratorien 2517; Best. des Schwefelgehaltes 2529, 2530, des Phosphorgehaltes 2535, des Kohlenstoffgehaltes 2541 f., 2542, des Aluminiumgehaltes 2546; Scheid. von Titan, Best. des Chromgehaltes 2547; Unters. der Reactionen 2548; elektrolytische, volumetr. Best., Best. in Erzen, Einfluss von Salzen auf die Titrirung 2549; Scheid. von Mangan 2551; Best. des Mangangehaltes, Scheid. von Nickel, Kobalt, Mangan, Zink und Aluminium 2553; Nachw. in Oelen (Türkischrothöl) 2589; Darst. schöner elektrolytischer Niederschläge 2630; Reduction der Eisenerze 2630 f.; Neuerungen im Hüttenwesen, Entphosphorung 2631 f.; Darst. von Fasereisen, Befreiung eisenhaltiger

Körper vom Eisengehalt 2632 f.; Gewg. von Flusseisen, Mitisguss, Einfluss von Aluminium auf Mitisgus 2633; Zus. von Gusseisen, Rosten von Eisenbahnschienen, Verhalten von Guíseisen gegen Salzsäure 2634 f.; Untersch. des Kohlenstoffs von Eisensorten als Härtungskohle, Carbidkohle, Temperkohle, Graphit 2635; Umwandl. in Eisen- und Stahlsorten, im weißen Gusseisen 2635 f.; Einflus von Silicium, Unters. über Chromroheisen und Martinchromstahl 2636; Modification des Bessemerprocesses 2636 f.; Natur des Stahles, Darst. von Schweißstahl 2637; Volumveränderungen beim Härten von Stahlstäben, Veränderungen im physikalischen Zustande beim Anlassen des Stahles, Best. der Constanten und des dynamischen Elasticitätscoëfficienten Stahles, Coaksgewg. am Platze der Stahlhütten 2638; Anal. von weißem Roheisen, der dazu gehörigen Schlacken, von Martinflusseisen 2639; Gehalt des Wassers von Krusitschan, von Raffanelo 2671.

Eisenalbuminat: Darst. 2340 f.

Eisenaluminiumlegirung: Darst. 2654.

Eisenbacterien: Unters. 2502 f.

Eisenbahnschienen: Unters. über das Rosten 2634.

Eisencarbid (CFe<sub>3</sub>): Isolirung aus Schmiedeeisen 573.

Eisenconstructionen: Sprengung 2722. Eisenerze: Best. des Eisens 2549; Best. des Mangangehaltes 2553; Reducirbarkeit oxydirter 2630; Entphosphorung 2631.

Eisenglanz: Bild. beim Zusammenschmelzen von Eisenspath mit Thonerde, Kryolith und Chloraluminium 561; Nichtauftreten bei der Calcination des Eisenvitriols mit Kochsalz 575.

Eisenglimmer: Bild. bei der künstlichen Darst. von Chromeisenstein 597.

Eisenfarbe: Darst. zur Best. des Kohlenstoffgehaltes im Eisen 2542. Eisenhütten: Neuerungen im Betriebe

2681.

Eisenhydroxyd (Eisenoxydhydrat): Verhbeim Comprimiren im feuchten Zustande 69; Bild. von colloïdalem, Zus. verschiedener Hydrate 284 f.; Unters. der verschiedenen Modificationen 574; Darst. krystallisirter Eisenhydroxyde auf trockenem Wege,

Bild. bei der Calcination des Eisenvitriols mit Kochsalz 575; Verh. gegen Kaliumhydroxyd 576.

Eisen(hydroxyd) - saccharat: Unters. 2322.

Eisenoxyd: Verh. gegen Schwefelkohlenstoffdämpfe 536; Anw. zur Darst. des Feldspaths  $Fe_2O_3.K_2O.68iO_2$  540; wahrscheinliche Bild. beim andauernden Erhitzen von Eisenvitriol mit Chlorkalium 577; Neutralisations-Fluorwasserstoffsäure wärme mit 644 f.; Einfluss auf die Fixirung des Stickstoffs durch den Boden und die Pflanzen 2350; Best., Scheid. von Thonerde neben Kalk und Phosphorsäure, von Mangan 2550; Fällung neben Thonerde, Phosphorsäure, Mangan 2551 f.; Anw. zur Reinigung von Leuchtgas 2836.

Eisenoxydbaryum (Baryumferrit): Bild.

aus Baryumferrat 578.

Eisenoxydkalium (Kaliumferrit): Bild. aus eisens. Kalium, Eig., Verh. 576 f. : Eisenoxydnatrium(Natriumferrit): Bild.,

Eig. 575 f.

Eisenoxydsalze: Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 50; Verh. gegen Jodwasserstoff 54; Reduction durch Wasserstoff 463; Nachw., volumetr. Best. 2548 f. Eisens. Baryum: Verh. beim Erhitzen 577 f.

Eisens. Kalium: Verh. beim Eintragen in schmelzendes Kaliumhydroxyd oder Chlorkalium 576.

Eisens. Salze: Verh. beim Erhitzen 577 f.

Eisenspath: Anw. zur Darst. von Hercynit 561.

Eisenspiegel: Darst. 2729.

Eisensteinspiegel: Darst. 2731.

Eisenverbindungen: Ausscheidung aus Leitungswasser 2763.

Eisenvitriol siehe schwefels. Eisenoxydul.

Eiter: Nachw. im Harn durch Guajakharz 2434; Erzeugung durch Ptomaïne (Cadaverin) 2448.

Eiweifs (Eiweifskörper, Eiweifsstoffe):
Anw. bei der Unters. der Ausbreitung
und Bewegungserscheinungen an
Flüssigkeits-Oberflächen 199; Umwandl. in Furfurol 1530; Unters. über
den gelatinösen Zustand, über das
Aussalzen 2334; Fällbarkeit durch
Salze (Kaliumacetat, Ammoniumsulfat, Natriumnitrat und -acetat, Cal-

ciumnitrat, Calciumchlorid und andere 2335 f.; Zerlegung Hydratation, Synthese, Synthese in chlorophyllhaltigen Pflanzen, Oxydation 2336 f.; Farbenreactionen (Millon'sche Reaction, Xanthoproteinreaction, Reaction von Adamkiewicz) 2337; Unters. über den darin enthaltenen Schwefel 2338; Veränderung in Lupinen und Roggen durch Wasserdämpfe 2338 f.; Verh. gegen Oxalsäure, gegen Sublimat, Unters. 2339 f.; Ausscheidung von gemeinem aus Peptonen 2342; Verzu hältpifs des Umsatzes den stickstofffreien Stoffen in der Pflanze 2348; Verh. gegen Rhodanate 2349; Bedarf des Menschen 2395 f.; Verh. Stickstoffmenge bei der Ernährung 2396; Umsatz bei gesteigerter Nahrungszufuhr 2398; Einflus der Phenylessigsäure auf den Zerfall 2399; Nährworth vegetabilischer und animalischer für den Menschen 2400; Wirk. der Cellulose 2400 f.; Ursache der Bild. von Rhodanwasserstoffsäure im thierischen Organismus 2407; Beziehung zum Lecithin 2408; Wirk. der Galle auf die Verdaulichkeit 2440 f.; Wirk des Pankreas auf das im Urine enthaltene 2441; densimetrische Bestimmungsmethode, anslytische Best. in der Milch 2586; Best. im Harn 2600 f.; Nachw. im Harn 2601; Darst. von transparentem, alkalischem ("Tata-Eiweiss") 2777 f.

Eiweifsnucleïne: Darst künstlicher 2343. Eiweifsseife: Bild. als Ursache der Protoplasmabewegung 199.

Eläolith: Verb. beim Zusammenkommen mit Perthit und Cancrinit 541. Elaïdinprobe: Ausführung 2592.

Elasticität: Best. des dynamischen Coëfficienten des Stahles 2638.

Elbe: Unters. des Wassers in der Magdeburger Gegend 2682.

Electricität: elektrolytischer Apparat, elektrische Polarität im Verhältniszur chemischen Energie 8; elektrische Leitfähigkeit von Säuren 48; Leitfähigkeit von Säuren im Verhältniszur Basicität 84; Berechnung der Menge der Stoffe in Lösungen aus dem elektrischen Leitungsvermögen 214; Berechnung des Leitungsvermögens "isohydrischer" Lösungen, der elektrolytischen Dissociation 214 f.; Einflus des Leitungsvermögens von

Basen auf die Reactionsgeschwindigkeit 216; Ueberfährungszahlen und Leitvermögen von Silbersalzen 221 ff.; Verhältnis des Leitungsvermögens wässeriger Lösungen zur inneren Reibung 227; Beziehungen zwischen dem isotonischen Coëfficienten und Leitungsvermögen 269; Beziehungen zwischen Gefrierpunktserniedrigung und elektrischem Leitungsvermögen 311; Leitungsvermögen von Stahl 317; Dissociation durch Contactwirkung 333, durch Elektrolyse 333 f.; Contacttheorie; undulatorische, den elektrischen Funken begleitende Bewegungen, elektrische Figuren auf der photographischen Platte 338; Ozonbild. durch elektrische Entladungen; Entladungsvorgang, Entladungen von Condensatoren, Interferenz oscillatorischer Entladungen 339; elektrischer Bückstand, Diëlektricitätsconstanten von Xylol, Ricinusöl 340 f., von aromatischen Kohlenwasserstoffen 341 f.; elektrostatische Anziehung der Elektroden in Wasser und verdünnten Lösungen, elektrisches Verh. von Glimmer, von Quarz; Leitung durch Gase (Elektricitätsverlust) 342; Elektricitätserregung an glühenden Körpern 343; Elektricitätserregung durch Verdampfung 344; atmosphärische Elektricität 345; Elektrometer, Galvanometer 345 f.; Strommessung 347; neue Elemente 347 f.; Constanten galvanischer Batterien 348; chem. Theorie des galvanischen Elementes 349 f.; elektrochem. Verh. von Metallen (Platin), von Kohle 350; Constanten von Elementen 351; elektromotorische Kräfte 352; elektromotorisches Verhalten von Amalgamen, Magnesium-Platin-Element 353; Accumulatoren 354 f.; therm. Veränderlichkeit der Elemente 356; elektrische Energie, Peltier'sche Wirk. im galvanischen Element 357 f.; thermoëlektrisches Verh. von Legirungen 358 f., von Metallen, Graphit, Kohle 359 f., von Eisen, von Wismuth 360 f.; Peltier'sche Wirkung, Concentrationsströme 361; Ströme durch Neutralisation von Säure und Alkali, durch atmosphärische Oxydation 362; Magnetisirungsströme 363; Deformationsströme 363 ff.; elektromotorische Kraft des Selens 365 f.; Lichtempfind-

lichkeit galvanischer Elemente (Actinometer) 366; Widerstandsmessung 366 bis 370; Widerstandsänderungen durch Erwärmung 370 bis 378; Widerstandsänderungen im Magnetfelde 374; Messung elektrolytischer Widerstände 375 bis 379; Widerstand von Salpetersäure und Nitraten 380; Dissociationstheorie der Elektrolyse 380 ff.; Dissociation und Leitungsvermögen von Säuren 383 f.; Wanderungsgeschwindigkeit von Ionen 384; Leitungsvermögen u. chem. Charakter 385; Leitungsfähigkeit und Molekulargrößen von Salzen 385 ff.; Leitungsvermögen geschmolzener Salze 387 f.; Leitungsvermögen von Haloïdverb. 388 f.; Leitungsvermögen von Kupferund Silberselenüren 389 f.; Leitungsvermögen schlechter Leiter (Silberhaloïdsalze, Arachisöl) 390; elektrolytische Leitung des Bergkrystalles 391 f.; Elektrolyse des Wassers, galvanische Polarisation 392; Polarisation von Platinelektroder in Schwefelsäure 393, von Elektroden von Quecksilber, Gold, Palladium, Platin, Aluminium 394; Elektrolyse von Metallsalzen, von Kali 395, von Phenol, Verflüssigung elektrolytisch abgeschiedener Gase 396; Elektrolyse von Gasen, Mischungen von Stickoxyd mit brennbaren Gasen, Einw. des Broms auf die Bild. von Verbb., Disjunctionsströme 397; elektromotorische Kraft im galvanischen Lichtbogen 397 f.; Leitungsvermögen verdünnter Luft und des Vacuums 398 f.; Einfluss des Lichtes auf elektrische Entladungen 399 f.; elektrische Entladungen in Gasen und Flammen 401; Einfluss des Lichtes auf statische Ladungen 401 bis 404; elektrodynamische Kraft durch das Diëlektricum 404 f.; Ausbreitung der Elektricität im Raume 405 f.; elektrodynamische Wirk. 406; Geschwindigkeit elektrischer Wellenbewegungen 407; Inductionsstrahlen elektrischer Kraft 407 f.; Erregung des dynamoëlektrischen Stromes 409; Zusammenhang zwischen Magnetisirbarkeit elektrischem Leitungsvermögen bei den verschiedenen Eisensorten und Nickel (specifische Widerstände von Gusstahl, gewöhnlichem und reinem Eisen) 412 f.; Beziehungen zwischen Brechungsexponenten und Leitungs-

vermögen von Metallen 425; diëlektrische Doppelbrechung 432; elektrisches Verh. der Valenzstellen eines Atomes 460; Einflus auf chlorophyllfreie Pflanzen 2348; Anw. auf das Ingenieurwesen, Neuerung an Elektromotoren (Dynamomaschinen), elektrische Batterie, Reduction, Dissociation mittelst elektrischer Glühhitze 2619 f.; Apparat zur Schmelzung, zur Reduction von Metallen mittelst des elektrischen Lichtbogens (Gewg. von Legirungen), Polzelle zur elektrolytischen Gewg. von Metallen 2620 f.; elektrochem. Färbung von Metallen 2621; Anw. Vernickeln 2641; Bau von elektrischen Leitungen aus Siliciumbroncedraht 2656; elektrische Erscheinungen im Verlauf der Pulvererzeugung von Explosivstoffen 2723; elektrische Culturversuche 2756; Elektrisirung des Weines in Fässern 2796; elektrisches Bleichverfahren in der Papierfabrikation (Apparat) 2854; Vorgänge beim elektrischen Bleichprocess (Apparat) 2859; Uebertragung auf Aristopapier 2909.

Elektroaräometer: Apparat zur Demonstration der für Condensatoren und Elektrometern geltenden Gesetze 346. Elektroden: elektrostatische Anziehung von Wasser und verdünnten Lösungen 342; Beschreibung eines Behälters mit Quecksilbercontacten 375; Unters. über den Einfluss der Belichtung 401. Elektrodynamometer: neue Form 347. Elektrolyse: Verh. der Säureradicale 10; von Zinnsalzen zur Best. des Atomgewichts von Zinn 107 f.; Verdünnungsgesetz für binäre Elektrolyte 214; Berechnung des Diffusionscoëfficienten für Nichtelektrolyte und Elektrolyte 220; Einw. elektrischer Kräfte auf die Diffusion von Elektrolyten 221; Messung elektrischer Ströme durch Elektrolyse von Kupfersalzen 347; Best. der Potentialdifferenz zwischen Quecksilber und Elektrolyten 349; Associationstheorie (Einflus der Bildung molekularer Verb. auf die Leitungsfähigkeit von Elektrolyten) 379; Dissociationstheorie 380 ff.; Bestimmnng elektrolytischer Widerstände geschmolzener Salze 387 f.; elektrolytische Leitungsfähigkeit der Haloïdverb. 388 f.; elektrolytische Leitung des Bergkrystalles 391 f.; Unters. von Wasser

392; elektrolytische Entstehung von Ueberschwefelsäure und Wasserstoffsuperoxyd, Unters. sauren Wassers 394; Elektrolyse mittelst alternirender Ströme 394 f.; Unters. von Kupfersalzen, Occlusion von Wasserstoff elektrolytisch durch dargestelltes Kupfer, Unters. von Kupfer-, Zink-, Eisenvitriol, Erscheinungen bei der Elektrolyse, Unters. von Kalilösungen 395; Unters. an alkoholischen und ätherischen Lösungen metallischer Salze 395 f.; Elektrolyse des Phenols, Hydrophenoketon, Hydrophensnilid, Entstehung fetter Säuren, Verflüssigung elektrolytisch abgeschiedener Gase 396; Anw. zur Gewg. von Aluminium 2624 f.; Gewg. schöner Eisenniederschläge 2630; elektrolytische Gewg. von Kupfer und Zink 2647; Raffination von Metallen, elektrolytische Gewg. von Silber und Kupfer, von Kupfer aus Kupferstein 2648; Anw. zur Trennung des Zuckers der Melassen von den Alkalien (Apparat)

Elektrolyte: Widerstandsmessung 368; Messung der Widerstände 375; Unterscheinbar fester, durch Mischung einer Salzlösung mit Gypsbrei erhaltenen Elektrolyte 376; Best. des Dissociationszustandes durch Messung der elektrischen Leitungsfähigkeit 382.

Elektromagnete: Wirk. 409.

Elektrometer: Beschreibung von Aenderungen und Verbesserungen 345 f.; Anw. zur Unters. des chem. Gleichgewichtes 377.

Elektromotoren (Dynamomaschinen): Neuerungen 2619.

Elektroskop: Beschreibung 345.

Elementaranalyse: Ausführung mittelst Chromsäure, Auw. von Oefen mit Asbestpappe, der calorimetrischen Bombe 2561.

Elemente, chemische: periodisches Gesetz., Unters. 5; Classification 73; Definition 85; Verhältnifs der Ausdehnungscöfficienten im flüssigen zu denen im geschmolzenen Zustande 156; Lösl. und Schmelzp. allotroper Modificationen 251, 253; Zusammenstellung der Literatur über neue 458. Elemente, galvanische: neue Formen für das Daniell'sche, Elemente von Papst 347; von Newton 348; chem. Theorie desselben 349 ff.; Best.

der Constanten 351; der elektromotorischen Kraft 352; Aenderung der elektromotorischen Kräfte des Magnesium-Platin-Elementes durch Chlor 853, durch Chlorkalium, Kaliumchlorat, Salzsäure 354; Unters. über Secundarelemente 354 f.; siehe auch Ketten, galvanische, Unters. über die therm. Veränderlichkeit Daniell'schen 356 f.; Peltier'sche Wirkung an verschieden zusammengesetzten Elementen; Zerlegung der elektromotorischen Kräfte der Elemente 361; Anw. zur Unters. von Strömen durch Neutralisation von Säure und Alkali 362; Empfindlichkeit gegen Licht 366.

Elsafs - Lothringen: Anal. von dort stammender Weine 2791 f.

Elutionsproces: Einflus des Ammoniaks (Spiritusverlust) 2785;

Elutionsproducte: Unters. 2583.

Email: Darst. von rothem (Kagaroth, Beni), von blauschwarzem, von Ecaille 2729; Darst. rother Kupferfarben 2730.

Emailbilder, photographische: Darst. eingebrannter (in Metall) 2906.

Embelia Ribes: Gehalt an Embeliasaure 2374.

Embeliasäure: Vork., Zus., Eig. 2374. Embryochemische Untersuchungen 2394. Emetin: wahrscheinliches Vork. in Cephaëlis tomentosa 2372.

Emodin: Vork., Unters., Identität mit Frangulinsäure 2379.

Emulsin: Localisation in den Mandeln 2369 f.; Verh. gegen Formaldehyd 2515.

Entladung, elektrische: Erscheinungen an Condensatoren, Interferenz oscillatorischer Entladungen 339.

Entropie: Princip von der Vermehrung 293.

Enzianwurzel: Fehlen der Gerbsäure 2374.

Enzyme: Unters. über das Wesen der Wirksamkeit 2515.

Eosin: Anw. zur Unters. der Einw. des Lichtes auf statische Entladungen 404.

Ephedra distachya: Reingewinnung von Mannit aus dem Safte der Beeren 1541.

Ephedra vulgaris: Gehalt an Ephedrin 2299.

Ephedrin: Vork. in Ephedra vulgaris 2299.

Epheupflanze (Hedera helix): Unters. der chem. Bestandth. 2374.

Epichlorhydrin: Verh. gegen Natriumamalgam 804, gegen Anilin 1062 f., gegen p.-Tolylhydrazin 1316, gegen o-Tolylhydrazin 1317, gegen unterchlorige Säure 1405; Darst. aus Glycerindichlorhydrin 1407 f.; Verh. gegen Methyl-, Aethyl-, Isopropylund Propyljodid 1408, Verh. gegen Ammoniak 1432, gegen Phtalimidkalium 1982.

Equiseten: Anw. als Futterpflanzen, Anal. 2756 f.

Equisetum arvense: Anal. 2374 f. Equisetum telmateja: Anal. 2374 f.

Erbium: Vork. im Keilhauit von Arendal 565, Vork. im Gadolinit von Hitterö 566.

Erbsen: Unters. des Fettes der Samen 2382.

Erdalkalien: Wärmeausdehnung ihrer Chloride in Lösungen 238; Unters. der schweftigs. Salze 473; Best. im Trinkwasser 2545; Darst. der Hydrate aus den Sulfiden 2680.

Erdboden: Unters. der darin vorkommenden Mikroorganismen 2476 ff.

Erden: Componenten der Absorptionsspectren erzeugenden seltenen Erden (Holmium, Thulium, Samarium, Didym) 563.

Erdnuís: Oelgehalt des Samens 2382. Erdnuísöl (Arachisöl): elektrisches Leitungsvermögen 390; Unters., Gehalt an Arachinsäure, an Lignocerinsäure 2384; Nachw. im Mandel- und Olivenöl 2590; Dichte, Brechungsindex 2846.

Erdöle: Best. des Paraffins 2566; wahrscheinliche Bild. aus thierischen Fettsubstanzen (Fischfetten) 2839 f.; siehe Petroleum; Unters. deutscher, von Gabian (Südfrankreich) 2840, Unters. von argentinischem aus Mendozza 2840 f.; Unters., Best. des darin enthaltenen Paraffins 2842 f.

Ergotin: Einfluss auf den Lungenkreislauf 2453; Anw. von Chloroformwasser zur Lösung 2465.

Ergotinin: Darst. 2299.

Erinit: Vork. in Utah, Anal. 624.

Eriodyction glutinosum: Gehalt an Eriodyctionsäure 2359.

Eriodyctionsäure: Vork., Unters. 2359. Ernährung: Unters. beim Menschen 2396 f.

Erucasäure: Oxydation 1930.

Erythema nodosum: Unters. der chem. Zus. 2512 f.

Erythrendioxyd: Unters. 1418.

Erythrentetrabromür (Pyrrolylentetrabromür: Eig., Krystallf. 935.

Erythrit: Bild. eines neuen und eines damit isomeren aus Diallyl durch Kaliumpermanganat 795 f.

Erythrodextrin: Bild. 2323.

Erythroglucinsäure: Bild. aus Glycerose 1406.

Erythroxylon Coca: Gehalt an Cocagerbsäure 2358.

Erze: Entphosphorung 2631.

Eseridin: Darst., Eig., Verh. 2297 Anm. Esoamidoacetophenon: Darst., Salze, Umwandl. in Isoïndol (Diphenylaldin) 1225 f.

Eso-Diphenylmelamin: Bild. aus dem vierten Triphenylmelamin beim Erhitzen mit Alkohol und Ammoniak 734.

Eso-Verbindungen: Erklärung der Benennung 734.

"Essence de petit grain": Identität des daraus gewonnenen Kohlenwasserstoffes mit Citren (Limonen) 878

stoffes mit Citren (Limonen) 878. Essigsäure: Verh. gegen Ester 28, gegen Amylen 30 f., gegen Quarz 42; Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Beschleunigung der Reaction zwischen Chromsaure und Jodwasserstoff 49, zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; neue Erklärung des Moleküls 80; Anw. bei der Molekulargewichtsbest. 112; Molokulargewicht 118; Erstp. 130; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Berechnung des elek-Leitungsvermögens Lösl. der Baryum- und Calciumsalze 254; Einw. auf Trapäolinlösung 256; Diffusion bei verschiedener Concentration 277; Anw. bei der Best. der Neutralisationswärme von p-Phenylendiamin 326; Reactionsgeschwindigkeit bei der Einwirkung von Amylen 337; elektrische Leitungsfähigkeit der alkoholischen Lösung 378; Einfluss der Hydratbild, auf die elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 379; Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 382, 383; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen Kohlenwasserstoffe C<sub>10</sub> H<sub>16</sub> 905, gegen Chromsäure 1712, gegen Oxalsäure - Aethyläther 1752; Nachw. im Acetaldehyd (Verh. gegen fuchsinschweftigs. Natrium) 2571; Gewg. aus Fichtenholz in Nordamerika 2853.

Essigsäure-Aethyläther: Bild. aus Acetamid und Alkohol 36; Verh. gegen Ammoniak 37; Verseifungsgeschwindigkeit durch Kali 58 f.; Verh. gegen die Ferrocyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315; Verh. gegen Oxaläther 1700; Verh. mit Phtalsäure-Aethyläther gegen Natrium 1702; Prüf. auf Amylalkohol 2569.

Essigsäure-Allyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77; Bild. aus Di-

chlorhydrin 804.

Essigsäure - Amyläther: Verh. gegen Säuren 28, gegen Essigsäure (Bild. von Doppelmolekülen) 32; Anw. zu Einheits-Lampen (Amylacetatlampe) 2838.

Essigsäureanhydrid: Verh. gegen Terpilenole (Bild. von Acetat) 903 f. Essigsäure-Bromcholesteryläther: Unters. 2358; Krystallf. 2418.

Essigsäure-Ceryläther (Cerylessigester): Vork. im Körnerlack 2850.

Essigsäure - Cholesteryläther: Unters. 2358; Krystallf. 2418.

Essigsäure - Ester: Verh. der mit Alkoholen gemischten gegen Natriumalkoholate 1690 f.

Essigsäure-Isobutyläther: Anw. bei der Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203.

Essigsäure-Isodiäthyläther siehe Essigsäure-Oxyäthylidenäther.

Essigsäure-p-Kresyläther: Darst. aus p-Diazotoluolsulfat, Eig. 1244 f.

Essigsäure - Methyläther: Verh. gegen tertiären Butylalkohol und Natriumbutylat 1691.

Essigsäure - Methyläthylpropylcarbinol: Darst., Eig. 1582.

Essigsäure-Myricyläther (Myricylessigester): Vork. im Körnerlack 2850.

Essigsäure-β-Naphtolmonosulfid: Darst., Eig. 1481.

Essigsäure - Oxyāthylidenāther (Aethylidenoxyacetat, Essigsäure - Isodiāthyläther): Verh. gegen Ammoniak 1410.

Essigsäure-Pentenylglycerinäther (Pentenylglycerintriacetat): Bild., Eig. 705 f.

Essigsäure-Phenyläther: Darst. aus Diazobenzolnitrat, Eig. 1244.

Essigsäure-Tetraäthylphloroglucin (Monoacetat): Darst., Eig. 1464.

Essigsäure-p-Tolenylimidoäther: Darst., Eig. 1438.

Essigs. Aethylamin: Bild. aus dem Ester durch Ammoniak 37; Verh. gegen Acetamid und Aethylalkohol 39.

Essigs. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f.

Essigs. Amylen: Zers. durch Essigsäure und Amylen 32.

Essigs. Benzenylamidin: Krystallf. 1133. Essigs. Benzylamidin: Krystallf. 685.

Essigs. Blei, basisches: Verh. gegen Harnstoff (Anw. zur Darst. von künstlichem Hydrocerussit) 625 f.; Condensationsmittel für Formaldehyd 1516; Darst. zur Ueberführung in Bleiweiß 2693.

Essigs. Blei, neutrales: Verh. gegen den Magneten 2; Elektrolyse 8; Dampfspannungserniedrigung der Lösung im Verhältnis zum Molekulargewicht 186; Verh. über Schwefelsäure (Dampfspannung) 260 f.; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376; Condensationsmittel für Formaldehyd 1516.

Essigs. Bleiditolyl: Darst., Eig. 2200. Essigs. Calcium: Verh. gegen Kupferacetat 1717.

Essigs. Diäthylpropylcarbinol: Darst., Eig. 1583.

Essigs. 1, 8-Dioxynaphtalin: Darst., Eig. 915.

Essigs. Kalium: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 269; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270.

Essigs. Kupfer: Elektrolyse 8; Quotienten der molekularen Gefriespunktserniedrigung und der isososmotischen Concentration der Lösung 273; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376; Verh. gegen Calciumaceta 1717.

Essigs. Kupfer - Calcium: Zus., Darst., Eig. 1717.

Essigs. Mangan: Verh. beim Erhitzen 592.

Essigs. Methylamin: Bild. 38.

Essigs. 3, 8 - Monochlornaphtol: Darst., Eig. 919.

Essigs. 4, 8 - Monochlornaphtol: Bild. aus 4, 8 - Monochlornaphtol und Acetylchlorid, Eig. 918. Essigs. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322; Dissociation 336; verzögernde Wirk. auf die Condensation von Formaldehyd 1517.

Essigs. Salze (Acetate): Eig. als schwache chemische Verbb. 9.

Essigs. Silber: Best. der Ueberführungszahl 223; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376

keit der Lösung 376. Essigs. Terpilenol: Bild. 904.

Essigs. Tetramethylammonium: Darst., Eig., Verh. gegen Wärme 977. Essigs. Tetramethylphosphonium:

Essigs. Tetramethylphosphonium:
Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen
2224.

Essigs. Wrightin: Darst., Eig. 2237. Essigs. Xylidin: Anw. zum Nachw. von Kohlehydraten im Harn 1529 f.

Essigs. Zink: Elektrolyse 8.

Essig - weins. Aluminium (Aluminium acetico-tartaricum): Darst., Eig. 1717. Ester: Bild. und Zers. 28 f.; Bild. aus Säureamiden und Alkohol 34; Einfluss der Temperatur bei der Bild. 35; Unters. der Bild. 38 ff.; Vorgang bei der Verseifung 60; Anw. bei der Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203; Prüf. der Siedep. 307; Prüf. der Chloride auf ihren Siedep. 307; Geschwindigkeit der Bild. (Messung der Veränderung des Leitvermögens einer Mischung aus Alkohol und Essigsäure) 387; magnetisches Verh. 417; Verh. der mit Amiden gemischten gegen Natriumäthylat 1690.

Eucalyn: Verh. gegen Hefe 1518 Anm. Eucalypten siehe Pinen, rechtsdrehendes. Eucalyptol: Verbrennungswärme 331; Vork. im Cajeputöl, im ätherischen Oele von Eucalyptus amygdalina 2390, von Eucalyptus globulus 2391; Vork. im Spiköl 2392 f.

Eucalyptus: hygienische Bedeutung 2386.

Eucalyptus amygdalina: Vork. von Links-Phellandren in dem Oele 897; Unters. des ätherischen Oeles 2390.

Eucalyptus globulus: Vork. von Rechts-Pinen (Eucalypten) in dem Oele 897; Unters. des ätherischen Oeles 2390 f.

Eucalyptusöle: Verh. der aus verschiedenen Eucalyptusarten gewonnenen, Vork. von Links-Phellandren im australischen 897; Producte der spontanen Oxydation 2385.

Eudialyt: Zirkonerde als Mineralbasis 637.

Eudiometer: Construction 2616.

Euganeïsche Hügel: Unters. der Gesteine 485.

Eugenia Jambobana (Jambul): Unters. 2375.

Eugenol: Unters. 883; Beziehung zum Safrol (Shikimol) 885; Vork. im Betelöl 2389; Unters. der Stoffwechselproducte 2423; Vork. im Melassespiritus 2810, 2811.

Eugenol-Methyläther: Vork. im ätherischen Oele von Asarum europaeum

2389.

Euklas: Isomorphismus mit Datolith 538.

Eurhodin: Darst. aus Mononitrophenophanthrazin 1140, aus Chinondichlorimid und  $\beta$ -Naphtylamin, Verh. 1327.

Eurhodine: Unters. der Beziehungen zu den Safraninen 1319 ff.; Zusammenhang mit den Indaminen 1322 f.

Eurhodole: Bild., Eig. 2888 f.

Euxenite: Gehalt an Germaniumoxyd 546.

Evernia vulpina: Anw. zur Darst. von Vulpinsäure und Pulvinsäure 2366.

Exo-Verbindungen: Erklärung der Benennung 734.

Explosion: Messung der Explosionskraft von Sprengkörpern 332; Unters. am Chlorstickstoff 457 f.

Explosivatoffe: Neuheiten in der Industrie 2719 bis 2727.

Exportbier: Anal. 2819 f. Exsiccatoren: verbesserte 2614.

Fäces: Wirk. einiger Bestandth. auf die Darmbewegung 2449; Conservirung durch a-Naphtol 2469.

Färberei: Anw. von Nickelsalzen und Anilinschwarz 2858; Weißfärben der Wolle mittelst Wasserstoffsuperoxyd 2859; Versuche mit Fluorchrom 2861; Anw. von Antimonfluorid - Alkalichloriden anstatt Brechweinsteins 2861; Anw. von antimonfluoridschwefels. Alkalien 2862; Schwarzfärben von Baumwolle 2863; chem. Vorgänge beim Färben von Wolle

und Seide mit den basischen Theerfarbstoffen 2863 f.; Theorie des Färbens, Fortschritte in der Industrie 2866.

Färbung: elektrochem. von Metallen (Metallochromie) 2621.

Fäulnis: Chemie der dabei eine Rolle spielenden Substanzen, Antisepsis 2463; Unters. über das eiweisslösende Ferment der Fäulnissbacterien 2513.

Fäulnisbacterien: Unters. über das eiweisalösende Ferment und dessen Wirk. auf Fibrin 2513 f.; Unters. 2514 f.

Falasco: Anal. 2757.

Farbbäder: Wiedergewg. der Seife in der Seidenfärberei 2858.

Farben: Messung reflectirter Farben (Photometer) 423; Reichsgesetz über die Verwendung gesundheitsschädlicher 2539; Anal. gemischter 2587; Darst. geflammter und blafsgrüner für Porcellan 2730; Verh. gegen Lichteinflufs, chinesische für Seide 2867.

Farbmalz: Beschreibung, Bereitung 2813.

Farbstoffe: Einw. auf die Diffusion der strahlenden Wärme 319; Bild. eines rothen aus Nitrooxyäthenyldiamidotoluol, Eig. 1135; Bild. eines orangefarbenen aus Phenylhydrazin und Acridylaldehyd 1251; Darst. aus Basen von Nitroxylolen und Derivaten 1268, aus Nitrosophenolen 1278, aus p - Amidotriazobenzol 1285, aus Nitrosodimethylanilin und Phenylnaphtylamin, Eig. 1321; Verh. der aus α-Acetonaphtol dargestellten 1483; Extraction durch furfurolfreien Amylalkohol 1531; Bild. bei der Einw. von Monobromaceton auf Rhodanammonium 1565; Bild. aus Diazodesoxybenzoïnchlorid und a-Naphtol resp. α-Naphtolsulfosäure 1608; Bild. eines blauen aus (1-) Phenyl - (5-) Pyrazolon - (3 -) Carbonsäure 1699; Bild. bei der Darst. von o-Zimmtsäure aus β-Naphtol 2017; chro-Atomgruppirung (Didimogene nitrophenylessigather, Rosanilinsalze) 2070 f.; Unters. an den gelben Kokons 2344; Unters. melanotischer 2415; Wirk. künstlicher 2450; Verh. gegen Mikroorganismen (Hefe) 2486; Tabelle zur Unters. künstlicher, Unters. auf Oel 2587; Unters. in Obstconserven, in Nudeln 2588; Nachw.

von Heidelbeer-, von Theerfarbstoffen im Wein 2605; Darst. aus Naphtylendiamin 2697; Darst. eines gelben aus a - Naphtylaminmonosulfosäure 2700, eines gelbrothen, eines bläulichrothen, eines blaurothen, von tiefblauen aus Naphtylaminsulfosäuren, Darst. gemischter Azofarbstoffe (rother, gelber, blauvioletter, blaurother) 2702; Darst. aus neuen Oxyazokörpern 2704, aus y-Oxychinolinderivaten 2708; Gewg. aus m - Amidophenyllutidindicarbonsäureäther 2709; Darst. eines grünen aus Nitroso-β-naphtolsulfosäure 2716; Gewg. aus einer neuen « - Naphtoldisulfosäure 2717; Verh. gegen Wasserstoffsuperoxyd 2860; Ursache des ungleichmäßigen Anfallens auf Schafwolle 2865 f.; Fortschritte in der Industrie 2866; Anw. arsenhaltiger, Erk. künstlicher auf der Faser 2867; Darst. gelber, basischer (Benzolflavine) 2871 f.; Darst. indulinähnlicher 2872; Bild. gelb- bis violettrother Phtaleinfarbstoffe (Rhodamine) 2873; Darst. blauer, basischer 2875; Gewg. eines rothen, basischen 2875 f.; Bild. violetter bis blauer 2876; Darst. gelber bis gelbrother 2879; Bild. eines fuchsinrothen, eines rothen 2885; Darst. eines röthlichgelben 2897.

Fasereisen: Darst. 2632.

Feigenbaum: Vork. von Kupfer in den Blättern und Früchten 2800.

Feldspath: Darst. durch Vertretung der Thonerde durch Eisenoxyd (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> . K<sub>2</sub>O . 6 Si O<sub>2</sub>) 540; siehe auch Kalkresp. Natronfeldspath.

Felsö-Alaper: Anal. des Mineralwassers

Fermente: Vork. im Harn 2433; Unters. ungeformter 2438; Verh. gegen Chloroformwasser 2464; Physiologie, Morphologie alkoholischer, Wirk. auf die Zuckerarten 2493 ff.; Vork. zweier verschiedener im Malz 2498; Vork. von Labferment im menschlichen Harn 2500; Unters. des eiweifslösenden in Fäulnißbacterien, Wirk. auf Fibrin 2513 f.; Unters. über ein thierisches 2807; neues, Milchsäure bildendes in Malzmaischen 2813.

Ferricyankalium: Reduction durch Wasserstoff 463; Verh. gegen Brom, Bild. der Verb. Fe<sub>3</sub>Cy<sub>8</sub>. 4 H<sub>2</sub>O, Eig. 714; Einw. auf nitrirte Benzolderivate 965 f.; Verh. gegen Phenol und Homologe 2534. Ferricyansilber: Best. in Gemengen 2529.

Ferricyanverbindungen: Verh. gegen Natriumhypobromit 1933.

Ferricyanwasserstoffsäure: Best. der Molekulargröße aus dem elektrischen Leitvermögen der Lösung 387.

Ferricyanwasserstoffsäure - Cotarnmethinmethyläther: Darst., Eig. 2271.

Ferrinitrocamphrat: Darst., Eig. 1637. Ferrite: Existenz von Alkaliferriten 575.

Ferrocyanathyl: Bild., Verh., Eig. 716. Ferrocyanamyl: Bild. 716.

Ferrocyanblei (Bleiferrocyanid): versuchte Darst. 730.

Ferrocyankalium: Zersetzungsgeschwindigkeit durch Schwefelsäure 173; Gefrierpunkt der Lösung 273; Einwauf SnO<sup>2</sup>. 2 HCl 283; Anw. bei einer neuen Methode der chem. Anal. 2516.

Ferrocyanmethyl: Bild. 716. Ferrocyanpropyl: Bild. 716.

Ferrocyansilber: Best. in Gemengen 2529.

Ferrocyanuran: Bild. zur Erzeugung eines braunen Farbentoues auf Copien, auf Bromsilbergelatinepapier 2905.

Ferrocyanverbindungen: Verh. gegen Natriumhypobromit 1933.

Ferrocyanwasserstoffs.Dimethyl-α-naphtylamin, Bild. 1153.

Ferrocyan wasserstoffs. β-Oxytrimethylendiamin (α-Diamidohydrin): Darst., Eig. 1983.

Ferrocyanwasserstoffs. Picoline: Eig. 1035.

Ferrocyanwasserstoffs. Pyridin: Darst., Eig., Anw. zur Reinigung des Pyridins 1035.

Ferrocyan wasserstoffs. Tetrahydro -  $\beta$  - naphtylamin: Darst., Eig. 1146.

Ferronitrocamphrat: Darst., Eig., Verl. 1637.

Festuca: Vork. von Graminin 2824 f.

Fette: Unters. der Verseifung durch Schwefelsäure 1913; Unters. in der Kuhmilch 2420; Unters. der Verdauung 2440; Prüf. auf Mono- und Diglyceride, Verseifung bei der Glycerinbest. 2570; Nachw. in Butter 2596, 2597; Prüf. auf Paraffin, Ceresin, Mineralöle 2598; Vertretungswerth für Kohlehydrate bei Mastfutter, Vertheilung der Production auf die einzelnen Körpertheile, Wasserconsum bei Fettfütterung 2759; Zus. 2774 f.; Extractionsapparat zur Best. 2818; Abscheid. aus Seifenwässern 2845.

Fettsäuren: Anw. der Ester zur Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203; Verbrennungswärmen von isomeren 331; elektrische Leitungsfähigkeit und Einfluß der Temperatur auf dieselbe 377; elektrische Leitungsfähigkeit von Lösungen einiger Glieder der Reihe in Wasser und einigen Alkoholen 377 f.; Bild. bei der Elektrolyse des Phenols 396; Einflus negativer Radicale auf Verb. derselben 689; Unters. der im Ricinusöl vorkommenden 1921; Oxydation der flüssigen des Nufs-, Hanf-, Mohn- und Baumwollsamenöles (Cottonöles) 1926 ff.; Zus. der flüssigen, in trocknenden Oelen enthaltenen 2384; Bild. von flüssigen bei der ammoniakalischen Harngährung 2462 f.; Verh. gegen Chromsäure in der Elementaranal. 2561; Best. in Seifen 2574; Best. der löslichen, der flüchtigen in der Butter 2597; Best. der flüchtigen im Magensaft 2602; Verh. beim Erhitzen 2839 f.; siehe auch Säuren der Fettreihe.

Fettsubstanzen, thierische: wahrscheinliche Ursache der Bild. der Erdöle

2839.

Feuerfestigkeit: pyrometrische Unters. feuerfester Rohstoffe und Producte, Best. der Thone (Berechnungsscala) 2733.

Feuerlöschgranate: Unters. 2724 f.

Fibrin: Umwandl. in Furfurol 1530; Veränderung bei der Verdauung 2408; Verdauung durch Pankreas 2441; Verh. gegen das eiweißlösende Ferment der Fäulnitsbacterien 2514.

Fibrinogen: Veränderung bei der Verdauung 2408.

Fibroïn: Verh. gegen Schwefelsäure 2344.

Fichtenharz: Nachw. in Papier, Seifen, Wachs 2590.

Fichtenholz: Darst. von Cellulose 2326; Verarbeitung, trockene Destillation in Nordamerika 2853.

Figuren, elektrische: Entstehung auf der photographischen Platte 338.

Filixsaure: Unters., Derivate, Verh., Const. 2359 f., 2360.

Filixsäure-Aethyläther: Unters. 2359.

Filixsäure-Aethylenäther: Unters. 2359. Filixsäure-Propyläther: Unters. 2359.

Filter: Vermeidung gewogener, Verhinderung der Reduction durch Filteripapier 2518; Apparat zum Wägen von Niederschlägen auf tarirtem 2614; Einflus von Wasserfiltern auf die Zus. des Wassers 2767.

Filterständer: Construction verbesserter 2612.

Filtration: rasche Ausführung 2518; neue Filterfaltung, Anw. von Asbest. metallisches Filter 2612; Filter für Kohlenstoff, für schwer filtrirende Flüssigkeiten, im Vacuum, Schnellfiltration, Aufwärtsfiltriren, bei höherer Temperatur 2613.

Filtrirpapier: Abgabe von Kohlensäure, von Kohlenstoff bei verschiedenen

Temperaturen 2832.

Filz, vegetabilischer (Sphagnum): Desinfectionswerth 2773 f.

Finnland: Anal. von Meerwasser aus den Scheerenbuchten 2671 f.

Fische: Unters., Anal. 2436; Verarbeitung zu Düngemitteln, Gewg. von Thran 2754.

Fischfette: wahrscheinlicher Ursprung von Erdölen 2839.

Fischfleisch: Ausnutzung im Darmcanale 2399.

Fischguano: Best. des Phosphorsäuregehaltes 2538.

Fischthran: Destillationsproducte 2839. Flaschenbüretten: Construction 2617.

Flavanilin: Darst. eines isomeren (Pseudoflavanilin) 1164.

Flavopurpurin: Reduction 1617; Derivate 1617 f.; Reduction und Acetylirung 1620; Reindarstellung 1626: Bild. aus der Verb.  $C_{28}H_{14}O_6$  1628. aus der Verb.  $C_{14}H_6O_4$  1630.

Flavopurpurinanthranol: Bild., Const. 1617.

Flavopurpuriublei, saures: Darst., Anwzur Reindarstellung von Flavopurpurin 1626.

Flavopurpurindiäthyläther: Darst., Eig. 1623.

Flavopurpurinhydranthron: Bild., Constitution 1617.

Flavopurpurinmonoäthyläther: Darst., Eig. 1623.

Fledermäuse: Unters. der Respiration während des Winterschlafes 2436.

Fleischabfälle: Verwendung als Dünge mittel 2754.

Fleischdüngemehl: Unters. 2755.

Fleischmehl: Best. des Phosphorsäuregehaltes 2538.

Flohsamenschleim: Ueberführung in Xylose 2325.

Florenz: Kohlensäuregehalt der Luft und des Bodens 532.

Flüchtigkeit: Einw. der Substitution von Chlor und Sauerstoff in Kohlenwasserstoffen 308.

Flüssigkeiten: Unters. über die Zusammendrückbarkeit 160; Theorie, Compressibilität 197; Messung der Compressibilität und Ausdehnung (Apparat) 197 f.; Einw. auf Lamellen bei der Berührung 198 f.; Unters. der periodischen Ausbreitung und Bewegungserscheinungen den 8n Oberflächen, Unters. der Oberflächenspannung, über den Contactwinkel mit festen Körpern, Figuren zur Demonstration der Oberflächenspannung 199; Best. der Reibung (Apparat) 199 f.; Unters. der Reibung (Beziehung zur chem. Const.) 201; höchster Siedep. 307; Aenderung der sp. W. organischer mit der Temperatur 314; Unters. der sp. W. bei der kritischen Temperatur 315; Diëlektricitätsconstanten leitender Flüssigkeiten 340; Elektricitätserregung bei der Verdunstung 344 f.; Unters. über die Susceptibilität und die Verdetschen Constanten (Magnetisirungsconstanten) 420; Refractionsvermögen zwischen sehr entfernten Temperaturgrenzen 428 ff.; quantitative Best. der Keime 2480; Verhinderung des Stofsens kochender, Methode zur Anal. vergohrener 2518; Luftbad zum Erhitzen kleiner Mengen, rasches Eindampfen 2608.

Fluor: Verb. mit Vanadium (Zusammenstellung) 643 f.; Vork. in Organismen (Hühnerei, Gehirn, Milch, Blut) 2407; Best. bei Gegenwart von Phosphaten 2529.

Fluoralkylverbindungen siehe bei den Alkylen, z. B. Fluoräthyl bei Aethylfluorid u. s. w.

Fluorammonium: Verh. gegen Vanadinsäure 642.

Fluorammonium - Molybdänsäureauhydrid: Darst., Eig., Krystallf. 606.

Fluorantimon-Chlorammonium: Darst., Eig., Anw. in der Färberei 2861. Fluorantimon-Chlorkalium: Darst., Eig..

Anw. in der Färberei 2861.

Fluorantimon - Chlornatrium: Darst., Eig., Anw. in der Färberei 2861.

Fluorantimonschwefels. Ammonium:
Darst., Eig., Anw. in der Färberei
2862.

Fluorantimonschwefels. Kalium: Darst.. Eig., Anw. in der Färberei 2862.

Fluorantimonschwefels. Natrium: Darst., Eig., Anw. in der Färberei 2862.

Fluorbaryum: Darst. 2691.

Fluorcalcium: normales Vork, in phosphorsäurehaltigen Mineralien 2535.

Fluorchrom (Chromfluorid): Anw. als Beize in der Färberei 2861.

Fluoren: Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 697.

Fluorenalkohol-o-carbonsäure: Darst., Eig., Reduction, Oxydation 2087 f.

o-Fluorenmonocarbonsäure: Darst., Eig., Verh. 2087.

Fluoresceïn: Anw. zur Unters. der Einw. des Lichtes auf statische Entladungen 404; siehe auch Resorcinphtalein.

Fluoresceïnfarbstoffe: Bild. aus paras- und anti-s-Diäthylbernsteinsäure 1909.

Fluorescenz: Aenderung mit der Concentration von fluorescirenden Lösungen 444; Unters. 445; Unters. beim Kalk 599 f., von Kalk + Mangan 600, von Kalk + Chrom 601 f.; Unters. bei Chromoxyd und Thonerde 602 ff.

Fluorgermaniumkalium: Krystallf. 546. Fluorkalium: Verb. mit Niobsäure 644; Verb. gegen Ammoniummetavanadat 647.

Fluorkalium verbindungen, saure: Darst. und Eig. 470 f.

Fluorlithium: Anw. zur Best. des Lithiums 2544.

Fluormagnesium: Darst., Anw. zur Darst. feuerfester Massen und Gegenstände 2691.

Fluormangan (Fluorür): Verh. beim Erhitzen 592.

Fluornatrium: Verh. gegen Vanadinsäure 641 f.

Fluorniobs. Kalium (Kaliumfluorniobat): Verh. gegen Apomorphin, gegen Morphin 2583.

Fluoroxymolybdäns. Ammonium, dreibasisches (Triammoniumfluoroxymolybdat): Darst., Eig., Krystallf. 605.

Fluoroxymolybdäns. Ammonium, normales: Darst., Eig., Krystallf. 606. Fluoroxymolybdäns. - molybdäns. Ammonium (octaëdrisches Fluoroxymolybdat): Darst., Eig. 606 f.

Fluoroxyniobs. Ammonium: Verschiedenheit in der Zus. von Ammonium-fluoroxyvanadat 647.

Fluoroxytantals. Ammonium: Zus. 647.
Fluoroxyvanadins. Ammonium: Verschiedenheit in der Zus. von Ammoniumfluoroxyniohat 647.

Fluorsilicium: Verh. der Dämpfe gegen glühenden Platindraht (Bild. von Siliciumkrystallen) 660; Verh. gegen Knallsilber 719, gegen organische Basen 1113 f., 2195 f., gegen Aceton 1564.

Fluorsilicium-Chinin: Unters. 2282. Fluorstrontium: Darst. 2691.

Fluorwasserstoffkalium: Anw. zur Darstellung von sauren Kaliumfluoriden 470.

Fluorwasserstoffsäure: Verh. gegen Quarz 2; Dampfd., Molekulargewicht 129; Best. der Molekulargröße aus der elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösung 386 f.; thermochemische Beziehung zu den Sesquioxyden des Eisens, Chroms und Vanadins (Neutralisationswärme, Acidität) 644 f.

Fluorwismuth: Darst., Eig. 641.

Fluorylbenzylketon: Darst 1605 f.; Eig., Verh. gegen Benzylchlorid, gegen Thiophosgen 1607.

Flus (Schweissbarkeit): fester Körper 66.

Flusseisen: Darst. 2633.

Formaldehyd: Molekulargröße 121, 123; Verh. gegen Chloranmonium resp. schwefels. Ammonium, gegen Monound Dimethylaminchlorhydrat 1514 f.; Condensation durch Basen und Salze 1515 f.; Umwandl. in Zucker, Formose 1517; Verh. gegen Brenztraubensäure und Anilin 2097; Einw. auf Pepsin, auf Diastase, auf Emulsin, auf Papayotin, auf Trypsin 2515.

Formamid: Verh. gegen Piperidin 1113.
Formanilid: Verh. gegen Acetyl-resp.
Benzoylchlorid 1693; Bild. aus β-Anilpropionsaure 2043.

Formodimethylamin: Bild. 1515. Formomonomethylamin: Bild. 1515.

Formosazon: Darst., Eg., Verh. 1364.
β-Formosazon: Identität des aus Formaldehyd dargestellten mit dem aus Phenylformosazon gewonnenen 1517.
Formose: Unters., Osazone 1364; Bild.

aus Formaldehyd durch Bleioxyd

1516; Verh. gegen Diphenylamin 1517; Verh. gegen Hefe 1518 Ann.; Beziehung zum Methylenitan 2309.

β-Formose: Darst. aus Formaldehyd mittelst Zinns 1517; Verh. gegen Hefe 1518 Anm.

Formylacetophenon (Benzoylaldshyd): Darst., Eig. 2710.

Formylantipyrin: wahrscheinliche Bildaus Antipyrintartronylharnstoff 1234.
Formylchlorid (Ameisensäurechlorid):
Nichtexistenz 1716.

Formylhydrazid: Verh. gegen Phosgen 1355.

Formylpentamethylamidobenzol: Darst., Eig. 1061.

Formylphenylcarbizin: Darst., Rig., Verb. 1355 f.

Formylphenylsulfocarbizin: Darst., Eig. 1359.

Formyltetramethylamidobenzol: Darst. aus 1, 3, 5-Xylidin, Eig. 1061.

Formyl-o-tolidin: Darst., Eig., Umwaudl. in ein Amidin 1080.

Formyl-m-xylidin: Darst., Anw. zur Reinigung des m-Xylidins, Eig. 1060.

Franceine: Unters., Eig., Verh. 2901 f. Frangulin: Vork., Unters. 2379.

Frangulinsäure: Identität mit Emodin 2379.

Frauenmilch: Nichtvork. von Citronensäure 2421; Unters. 2774.

Fraxin: Beziehung zum Aesculin 2329. Fredonia (New-York): Anal. der dort natürlich vorkommenden Gase 2834.

Fritillaria imperialis: Gehalt an Imperialin 2295.

Fruchtzucker: optisches Verhalten 433. Fuchsin: Verh. gegen Chloralcyanhydrin (Chloralcyanhydrat) 1520; Anw. zum Nachw. von Aldehyd in Alkohol 2569; Nachw. im Wein 2605.

Fuchsinroth: Entfärbung durch Acetal 2571.

Fuchsinschwefligs. Natrium: Verh. gegen Essigsäure 2571.

Fuchsinsulfosäure: Nachw., Verh. im Wein 2605.

Füllflasche: Construction für constante Wasserbäder 2608:

Fumaranilsäure: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1937.

Fumardiazoëssigsäure: Bild., Eig., Salze 1743.

Fumardiazoëssigsäureester: Bild., Const. 1743.

Fumardiazoëssigsäure - Methyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Kalilauge, gegen Säuren, gegen Wärme 1743 f.

Fumarsäure: Unters. der Lagerung der Atome im Molekül 87; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 144f.; Verbrennungswärme 330; Anw. zur Unters. der Molekularrefraction isomerer Verbb. 429; Molekulargewicht 1810; Bild. aus Maleïnsäure 1824 f.; Bild. aus Aepfelsäure 1826; Geschichte, Bild. aus Dibrom-resp. Isodibrombernsteinsäure, Oxydation 1827; Unters. der Isomerie mit Maleïnsäure 1829; Verh. gegen Fumarsäurechlorid 1833.

Fumarsäure - Aethyläther: Molekularrefraction 431; Best. des magnetischen Botationsvermögens 449; Darst. aus Dibrombernsteinsäure - Aethyläther 1804.

Fumarsäurechlorid: Umwandl. in Maleïnsäureanhydrid 1833.

Fumarsäure - Dimethyläther: Verh. gegen Diazoëssigsäure - Methyläther 1743; Eig., Wirk. 1809.

Fumarsäure - Isopropyläther: Best. der Dampfd. 1828.

Furazole siebe Oxazole.

Furfuracrylsäure: Umwandl. in Propionondicarbonsäure 1882; Const., Siedep. 1885; Bild. aus Furfuralmalonsäure 1886.

Furfuracrylsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1885.

 α - Furfurāthanpiperidin: Darst. aus Furfurol und α - Picolin, Eig., Salze 1040.

α-Furfuräthanpyridin: Darst. aus Furfurol und α - Picolin, Eig., Verh., Salze 1039 f.

Furfuralmalonsäure: Darst., Eig., Verh., Zers. in Furfuracrylsäure, Salze 1885 f.; Reduction 1887.

Furfuralmalonsäure - Diäthyläther:
Darst., Eig., Verh. 1885 f.; Verh.
gegen Ammoniak 1887.

Furfuralmalonsäure - Monoäthyläther: Darst., Eig., Verh. bei der Destillation, Salze 18×6 f.

Furfuralmalonsäure - Monoäthyläther-Silber: Darst., Eig. 1886 f.

Furfuralmalonylamid: Darst., Eig., Verhalten 1887.

Furfuramid: Bild. aus Arabose (Penta-Glycose) 2310.

Furfuran: Bild. von Derivaten aus γ-Diketonen 1612 f.

Furfurol: Verh. gegen Phenanthrenchinon unter Einw. des Sonnenlichts 710; Verb. mit a-a-Naphtylaminsulfosäuren 909; Reactionen 1525 bis 1529; Bild. im physiologischen Harn durch Schwefelsäure, Nachw. 1529 f.; Bild. aus Eiweifskörpern 1530; Condensation mit Monochloraldehyd 1532 f.; Verh. gegen Thioglycolsäure 1727. 1729 f., gegen Malonsäure - Aethyläther 1885; Beagens auf Arabose, Bild. aus Holzzucker (Xylose), aus Weizenkleie 2309 f.; Verh. im Stoffwechsel der Hühner 2422; Anw. zur Prüf. von Alaun 2532.

Furfurylmalonsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1887.

Furfurylmalons. Silber: Darst., Eig. 1887.

Fusarium: Verh. gegen Invertzucker (Umwandl. in Invertin) 2480 f.

Fuselöl: Nachw. im Branntwein 2607; Capillarimeter zur Best. 2609; Best. im Trinkbranntwein 2806; Gehalt in Branntweinen 2806 f.; Trennung aus Gemischen von Aethyl- oder Methylalkohol und Wasser 2807; Entfernung aus Rohspiritus 2808; Vork. im Bier 2816; siehe auch Amylalkohol.

Futtermittel: Verh. beim Dämpfen 2339; Anw., Unters. des "strame vallios" 2757 f.; Wasserconsum bei Fettfütterung 2759; Veränderungen der stickstoffhaltigen Bestandth. eingesäuerter Grünfutterstoffe 2760; Versuche mit Schlämpe bei Kühen 2805; Werthschätzung 2825; Unters. pfanzlicher 2825 f.; Unters. von "Biscotto", von "Miogene", von "Galletta" 2826; Nährwerth und Verdaulichkeit verschiedener 2826 f.; Unters. auf Zucker und Stärke (im Klee, Timothee, in Gräsern), Anw. von Calciumphosphat (Unters.) 2828.

Futterpflanzen: Anw. von Equiseten (Anal.) 2756 f.; Anal. salzhaltiger aus Australien (Atriplex speciosus und campanulata) 2758.

Gabian: Eig., Zus. des dortigen Erdöles 2840.

Gadolinit: Unters der Bestandth. (Spectrum) 564 ff.; künstliche Darst., Vergleich mit dem natürlichen 568; Unters. 571.

Gährflüssigkeiten: Anal. 2518.

Gährproducte: Bedingung zur Erzielung eines bestimmten Verhältnisses (Apparat) 2784 f.

Gährung, alkoholische: Gährungsfähigkeit resp. - unfähigkeit bei Zuckerarten 1518; Auftreten giftiger Basen 2447; Unters. 2454, 2454 f.; versuchte Einw. gährungsfähiger Stoffe auf nicht direct gährungsfähige 2455 f.; Einfluss der Kohlensäure, Einfluss der Temperatur auf die Mostgährung 2456; Unters. beim Wein 2456 f.; Producte der alkoholischen 2457 f.; Unters. aus alkoholischen Gährflüssigkeiten abgeschiedener Basen (β-Glykosin) 2458 f.; Versuche mit Galactose, Arabinose, Sorbose, Milchzucker, Dextrose, Lävulose 2459 f.; Unters. an Galactose, Peptongährung 2460; Brotgährung 2460 f., 2461 f.; Unters. der bei der Harnauftretenden Fettsäuren gährung 2462 f.; chem. Vorgänge bei verschiedenen Gährungsarten 2463; Wirk. von Schimmelpilzen auf Dextrin und Stärke bei der alkoholischen 2499; Anw. der alkoholischen zur Zuckerbest. 2579; Vergährung der Dickmaischen, Einfluss der Kohlensäure 2804; Wirk. der Bewegung der Hefezellen auf den Verlauf 2804 f.; Versuche 2805; Beschleunigung 2806; Bekämpfung der Schaumgährung 2808; Einfluss der Temperatur auf die Production höherer Alkohole 2809; Hemmung der Milchsäuregährung durch Hopfenharze 2812; Unters. der Luft auf Mikroorganismen im Gährungsbetriebe 2814; Versuche mit verschiedenen Hefen 2815. Gährungsindustrie: Praxis 2815.

Gährungsgewerbe: Unters. der Saroina-Organismen 2498.

Gährungsröhrchen: Anw. zum Nachw. von Zucker im Harn 2600.

Gahnit: künstliche Darst, 561.

Galactose: Bild. aus Oxylactose 1366. Galactidensimeter: Construction 2610.

Galactinkohlehydrate: Bestandth. des Pfirsich- und Pflaumengummis 2325. Galactose: Verh. gegen Hefe 1518 Anm.;

Verh. gegen Blausäure 1889 f.; Gewg. aus Pfirsichgummi, aus Pflaumengummi 2325; Gährungsversuche 2459, 2460.

Galactoseanilid: Unters. 2305 f.; Const. 2307.

Galactosecarbonsäure: Darst., Eig., Amid, Salze, Anhydrid 1889 f.; Reduction 1890 f.; Const. 1891.

Galactosecarbonsäureamid: Darst., Eig. 1889 f.

Galactosecarbonsäureanhydrid: Darst., Eig. 1890.

Galactosecarbons. Baryum : Darst., Eig. 1890.

Galactosecarbons. Calcium: Darst., Eig. 1890.

Galactosecarbons, Kalium: Darst., Eig. 1890.

Galactose-p-toluid: Darst., Eig. 2306.

Galle: Wirk. von Medikamenten auf die Secretion, Ausscheid. von Medikamenten 2416; Säuren der Schweinegalle 2417; Einfluß auf die Verdauung der Fette 2440, der Eiweißkörper 2440 f.: Wirk. auf die Nieren 2453.

Galleïn: Verh. gegen Beizen 2901. Gallenfarbstoff: Bildungsstätte beim Kaltblütler 2415 f.; Bild. aus dem Blutfarbstoffe 2416.

Gallensäuren: Abwesenheit im normalen Harn 1529; antiseptische Wirk. 2440; Wirk. 2450.

Gallens. Salze: Wirk. auf die Nieren 2453.

Galletta: Werth als Thierfuttermittel 2826.

Gallium: Verh. gegen Chlorwasserstoff 572.

Gallocyanin: Darst., Unters., Verh., Verh. gegen Anilin 1329 f.; wahrscheinliche Const. 1331; Verh. gegen Beizen 2901.

Galloflavin: Verh. gegen Beizen 2901.
Gallussäure: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Unters., Verh. 1943; Vork. in der Winterrinde 2381: Verh. gegen Gelatinelösung 2573 f.

Gallussäure-Methyläther: Verh. gegen Nitrosodimethylanilin 1330; Darst.. Eig., Verh. 1460.

Galvanismus: Wirk. der Kohle-Platin-Chlorsäurekette, Leistungsfähigkeit verschiedener Ketten, Constanten galvanischer Batterien 348; chem. Theorie des galvanischen Elementes 349 ff.; Methode für die Anw. des Volta'schen Fundamentalversuches 351; galvanische Polarisation an Platinplatten in verdünnter Schwefelsäure 392, an Platinelektroden in Schwefelsäure 393, an Quecksilber-, Gold-, Palladium-, Platinelektroden, Polarisation einer Aluminiumanode 394.

Galvanometer: neues Spiegelgalvanometer 346.

Galvanoplastik: Dynamobetrieb in der Wiener Hofdruckerei 2908.

Gambier: Anal. 2356.

Garnierit: Identität der in Neucaledonien vorkommenden Garnierite mit den Nickelerzen von Oregon 586.

Gas (Leuchtgas) siehe Leuchtgas.

Gasanalyse: verbesserte Apparate 2616. Gasbatterie: Beschreibung von Versuchen 394.

Gasbrenner: Best. der Lichtstärke 2835. Gasbürette: Construction einer neuen, Anw. als Hydrometer, zur Stickstoffbest., als Nitrometer 2616.

Gasdruckregulator: Construction 2614. Gase: Correction bei der Dichtebest. 151; Verh. zu den Gesetzen von Mariotte und Gay-Lussac, Verh. zum Mariotte'schen Gesetz bei sehr hohen Temperaturen 160; Unters. über die Zusammendrückbarkeit 160 f.; Berechnung des "kritischen Punktes" 164; Unters. der Diffusion von Stickstoff und Kohlensäure unter Druck, Compressibilität von Gemischen aus Kohlensäure und Stickstoff 165; Apparat zum Erhitzen im comprimirten Gase 166; Verh. zum Boyleschen Gesetz 166 f.; Druck von Gasgemischen 167 f.; Absorption durch Kautschuk, Viscosität bei hohen Temperaturen 168; Unters. der inneren Reibung (Apparat) 169 f.; Best. der Ausflußgeschwindigkeit 171: Unters. der Veränderlichkeit der Reibungscoëfficienten mit der Temperatur 172; Entbindung aus homogenen Flüssigkeiten 173; Löslichkeitscoëfficient in Flüssigkeiten, Ursache des Zerstäubens glühender Metalle 174; Unters. der Hydrate 179 f.; Unters. über die Gültigkeit der Dissociationsgesetze bei Lösungen 213 f.; osmotischer Druck 267; Unters. über die Diffusion 274, 275; kinetische Theorie, Vertheilung der Geschwindigkeit auf die Gasmoleküle, Gleichgewicht der lebendigen Kraft bei Gasmolekülen 298; Ausflussgeschwindigkeit eines Gases durch eine enge Oeffnung (Beziehungen zur kinetischen Gastheorie) 298 f.; kinetische Theorie der unvollkommenen Gase 299; Abscheidung aus der Glasmasse beim Erhitzen von Thermometern 301; Best. der sp. W. bei constantem Volumen mittelst

Dampfcalorimeter 311; Unters. der Wärmeleitung 316; Leitung der Elektricität 342 f.; Einfluss eines occludirten Gases auf die thermoëlektrischen Eig. von Metallen, von Graphit, von Kohle 359 f.; Verflüssigung elektrolytisch abgeschiedener Gase 396 f.; Wirk. von elektrischen Funken auf Mischungen von Stickoxyd mit brennbaren Gasen (Wasserstoff, Schwefelwasserstoff, Kohlenoxyd) 397; Best. der Inductionsconstante 399; elektrische Entladungen in Gasen 401; magnetische Eig. 417 f., 419; Diamagnetisirungsconstanten 418; Unters. über die Beziehungen zwischen Brechungsexponenten und Zusammendrückbarkeit 426; Unters. der Ursache der Gasspectren 440; Eindringen gasförmiger Antiseptica in Gelatine 2465; Anw. von Stickoxyd bei der Verbrennung, Anal. von Wasserstoff, Kohlenoxyd, Methan etc. 2521; Best. durch Titration 2521 f.; Sicherheitsretorte, Apparate zur Entwickelung 2615; Apparate zur Anal., Unters. von Ofengasen, Büretten zur Best. 2616; Unters. der natürlichen von Raccoon Creek, von Baden, der Houstonquelle, von Fredonia, von Murrisville 2834.

Gasheizung: Sicherheitshahn gegen Feuersgefahr 2608.

Gashydrate: Unters. über die Bildungsweisen 182 f.; Vork. in Lösung 183; Bild. 183 f.; Dampfspannung 184.

Gasquellen: Beschreibung der in Ohio 2841.

Gasreinigungsmasse: Best. der Cyanverbb. 2564; Unters. 2835 f.

Gaswasser: Anal. 2836.

Gaultheriaöl: Unters. der daraus gewonnenen Salicylsäure 1942.

Gaultheria procumbens: Unters. der Blätter 2375.

Gaultheriasalol: Darst., Schmelzp. 2713.
Gefäßkryptogamen: Gehalt an Aluminium 235.

Gefrierpunkt: Best. (Apparat) 122; Beziehungen der Erniedrigungen zu Dampfspannungserniedrigungen 187; siehe auch Wärme.

Gehirn: Gebalt an Fluor 2407.

Gehlenit: Unters. 2640.

Gelatine: Spannkraft der Lösung, Verh. in der Kälte 290; sp. G. 291; Verh. gegen gasförmige Antiseptica 2465; Verflüssigung durch Mikroorganismen 2485; Verflüssigung durch Sarcina-Organismen 2499; Anw. ihrer gefärbten Lösungen zur Best. von Tannin 2573.

Gelatine - Dynamit: Zus. 2720; Darst. 2722.

Gelatine - Emulsionspapier: Herstellung eines hohen Glanzes 2909.

Gelenkrheumatismus: Gegenmittel 2473. Genthit: Identität der in Nordcarolina vorkommenden Genthite mit den Nickelerzen von Oregon, Anal. 586.

Geochemie: Einflus geologischer Verhältnisse auf das Wasser 2661.

Gerba (schmalblätterige Carex): Anal. 2757.

Gerbbrühe: Best. des Säuregehaltes 2574.

Gerberei: Vorbereitung von Häuten für die Gerbung, Fermentation während des Tannirens, Tanniren in Gegenwart eines Antisepticums, Gerbeverfahren in Gegenwart von Quecksilberjodid 2856 f.

Gerbsäure: Verbb. mit Leim (Unters.) 2344 f.; Vork. im Sumach 2381; siehe Tannin.

Gerbsäuren, isomere: Darst., Unters. (Dipyrogallocarbonsäure, Diphloroglucincarbonsäure) 1944 ff.

Gerbstoff: Unters. der Bestimmungsmethoden 2573; Best., Einflufs des Filtrirpapiers auf die Best. 2574; siehe Tannin.

Gerbstoff, echter: Vork. im Tannin 1944.

Gerbstoffrothe: Unters. 2354 f.

(termaniumoxyd: Vork. in Euxeniten 546.

Gerste: Gehalt an Milchsäure 2363; Anal. verschiedener Proben 2368; Werthbest. zu Malzzwecken 2498; Bild. von Ameisensäure bei der Keimung 2500; Einflufs der Düngung auf die Zus. 2750; Anal. böhmischer und mährischer Sorten 2812; mehlige und glasige (Unters.), Düngungsversuche, Anbauversuche für Brauzwecke 2814; Unters. 2816; Eig. schwedischer Malzgerste 2817.

Gerstenwein: Gewg., Unters. 2803 f. Gesetz: für den Gleichgewichtszustand 33.

Gesetz (System), periodisches: Unters. 5, 6; Unters. in Rücksicht auf die Schwefelmetalle 15.

Geschwindigkeitsconstante: verschiedener Basen bei der Umwandl. von Hyoscyamin in Atropin 26.

Gesteine: Erklärung der Bild. in der Natur 69.

Gespinnste: Nachw., Best. von Arsen 2539.

Gespinnstfaser: Abwesenheit von Zucker in den verschiedenen Arten 2367; Düngungsversuche 2751; Abwesenheit von Zucker 2809; Verh. gegen gewisse Reagentien (Säuren, Alkalien) 2864.

Gewebe: Nachw., Best. von Arsen 2539.

Gewicht: Anw. von Zinn zur Demonstration der Gewichtszunahme bei der Verbrennung 451 f.; Aufbewahrung von Stücken aus Bergkrystall und Glas 2614.

Gewicht, specifisches: Best. von dichten oder porösen Körpern 148; Einfluss der Capillarität 149; Correction bei der Best. der Dichte von Gasen 151; von Luft, Stickstoff, Wasserstoff. Sauerstoff, Kohlensäure, von Gemischen aus schwefliger Säure und Kohlensäure 152; Best. von geschmolzenen Metallen 155 f.; Unters. von Wismuth in festem und geschmolzenem Zustande (Apparat) 156 f.; wässeriger Lösungen von Salzen 157; Unters. von Ceriumsulfatlösungen 157; Tabelle 159; Formel für die Berechnung mit Hülfe der Methode der kleinsten Quadrate. Unters. an wasserfreiem und wasserhaltigem Ceriumsulfat 160, von Sauerstoff, Luft, Stickstoff, Wasserstoff 162; Unters. der Aenderung von Flüssigkeiten bei der Absorption von Gasen 204; Berechnung aus den Absorptionscoëfficienten 205; von Chloroform, Mononitrobenzol, Wasser, Benzol, Metliylalkohol, Aethylalkohol. Aethyläther nach der Absorption von Kohlensäure, Wasserstoff, Luft 206; Unters. von Salzlösungen 229 f.; Unters. von Colloïdlösungen (Gelatine-(fallerte) 291.

Gewürze: Unters. von Pulvern 2588 f. Gift: Unters. 2442; Vork. in der von Säugethieren ausgeathmeten Luft 2448.

Glanzgold: Darst. von druckfähigem 2733.

Glauzplatin: Darst, von druckfähigem 2733.

Glanzsilber: Darst. von druckfähigem 2733.

Glas: Verh. von Kaligas gegen Ammoniak 37; Verh. gegen Knallgas 43; Oberflächenenergie als Ursache des sogenannten "todten Reactionsraumes" 66; elastische Nachwirkung (Unters.) 73; Einfluss der Temperatur auf die elastische Nachwirkung 74; Unters. über das Aufschäumen unter Einw. von Sauerstoff und Kohlensäure 175; Reibung auf Glas 257 f.; Einflus auf die Depression an Thermometern 300; Widerstandsfähigkeit verschiedener Glassorten gegen Atmosphärilien 301; Anw. zum Condensator (Ladungs- und Entladungserscheinungen) 339; Doppelbrechung von gespanntem Glase 433; Gehalt an Arsen, Einw. von Säuren, von kaustischen Alkalien auf arsenhaltiges 2538; Unters. von thonerdehaltigen Gläsern 2727 f.; Angreifbarkeit durch Wasser, Herstellung venetianischer Mosaiken 2728; Zusatz von Aluminium zu den Schmelzfarben 2730.

Glaukophan: Bild. von grünlichem Glimmer durch Umschmelzen in Thonerdeaugiten 543.

Gleichgewicht, chemisches: Unters. in Lösungen, Theorie 27; Studium der Verbindungen des Amylens mit Mono-, Di- und Trichloressigsäure 30; Unters. (Gesetzmäßigkeit) 33; Unters. bei der Esterbild. aus Amiden und Alkoholen 41; Unters. von Albuminlösungen 256; Unters. der Wasseraufnahme zwischen verdünnter Schwefelsäure und wasserhaltigen Salzen 258 ff.; Unters. über das Gesetz 331; Anw. des Elektrometers zur Unters. 377.

Glimmer: Anw. als Diëlektricum 342; Bild. durch Zusammenschmelzen von Silicaten mit Fluormetallen 542 ff.

Globulin: Umwandl. in Furfurol 1530; Fällbarkeit durch Kaliumacetat, durch Ammoniumsulfat, durch Magnesiumsulfat, durch Natriumnitrat und -acetat, durch Calciumnitrat und -chlorid 2335; Unters., Zus., Vork. im Hühnereiweiß 2340; Unters. von Zell- und Serumglobulin 2408 f.; Best. im Harn 2601.

Globulinurie: Unters. des Harns 2432. Gluconsäure siehe Glyconsäure.

Glucose siehe Glycose.

Glühlampe: Zus. des Absatzes nach längerem Gebrauche 175.

Glutarsäure: sp. W. der festen, der flüssigen 314; Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449.

Glutarsäure-Aethyläther: magnetisches Botationsvermögen 449.

Gluten: Unters., Bestandth. des Weizenkorns 2341.

Glycalanin: Bild. aus Spongin 2343. Glyceride: Formel für die Berechnung

für Säuren 1400.

Glycerin: Unters. des isotonischen Coëfficienten 211 f.; Unters. über die plasmolytische Function an Pflanzenzellen, Vork. in Pflanzen 212; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes 268; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Bild. 706; Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Glycerincarbamat 757; Darst. aus den Alkoholen der Allylalkoholreihe 793; Verh. gegen Jod und Phosphor 932; Identität mit Propylphycit 1405; Oxydation zu Glycose 1406; Verh. gegen Alkalihydrat, Neutralisationswärme 1409; Verh. gegen Stärke beim Erhitzen 2322 f.; Unbrauchbarkeit des mit Schwefelwasserstoff gesättigten an Stelle des Schwefelwasserstoffs 2518; neue Reactionen (Verh. in der Boraxperle, gegen Pyrogallol), Best. im Rohglycerin 2570; Nachw. im Weine 2604; Gehalt im Bier 2819.

Glycerinaldehyd: Vork. in der Glycerose 1406; Unters., versuchte Ueberführung in Glucose 2309.

Glycerindianilid: Darst., Eig., Verh., Salze und Derivate 1063 f.

Glycerindichlorhydrin: Darst., Ueberführung in Epichlorhydrin 1407 f.

Glycerin-Natrium (Natriumglycerinat), zweibasisches: Best. der Bildungswärme 324.

Glycerose: Darst. aus Bleiglycerat, Zus., Verh. 1405 f.; Zers. 1408.

Glycidsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1757; Const. 1758.

Glycidsäureester: Darst. 1757.

Glycin und Derivate siehe Glycocoll. Glycinester siehe die betreffenden Glycocollester.

Glycocholsaure: Umwaudl, in Cholamid 2113.

(Hycochols. Natrium: Wirk. 2450,

Glycocoll: Darst. aus Hippursaure 1723 f.

Glycocoll-Aethyläther (Glycin - Aethyläther): Schmelzp. des Platinsalzes, Verh. des Chlorhydrats, Kupfersalz 1723; Darst., Eig., Verh. 1724 ff.; Umwandl. in Glycinanhydrid 1726.

Glycocollamid siehe Amidoëssigsäureamid.

Glycocollimidanhydrid(Glycinanhydrid): Darst., Eig., Salze 1726 f.

Glycocollimidanhydridsilber (Glycinanhydridsilber): Darst., Eig. 1726.

Glycocoll-Methyläther (Glycin-Methyläther): Darst., Eig., Verh., Salze 1723.

Glycocollmethyläther - Kupfer (Glycinmethyläther - Kupfer): Darst., Eig. 1723.

Glycogen: indifferentes Verb. beim Zusammenbringen von Borsäure mit Natriumdicarbonatlösung 538; Vork. in Pilzen, in Bierhefe 2360; Bildungsart im thierischen Organismus 2402; Umbild. in Zucker durch die Leber nach dem Tode, durch die Muskeln, durch das Blut, Einfluss von Antipyrin auf den Gehalt der Leber und des Muskels 2403; Vork. in der Hirurinde bei Diabetes mellitus 2404; Unters. 2404 f.; Gehalt des Herzens, Darst. von reinem aus der Haut, aus Knorpel, Vork. am Haarschaft 2405; Vork. im Harn von Diabetikern 2432, in niederen Thieren (Bombyx Mori, Blatta orientalis) 2437; Best.

(ilycolaldehyddihydrazid: Darst. aus Phenylhydrazin und Dichloräther

Glycolamid: Bild. aus Nitroamidoacetamid 766.

Glycoldimethyluril: Darst., Eig., Const., Verh. gegen Salpetersäure (Bild. von Dinitroglycoldimethyluril) 766.

Glycole: Darst. aus den Olefinen der Allylreihe 793.

Glycolsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Darst. 1963 f.; Bild. bei der Condensation von Anilidobrenzweinsäure zu Pyridinderivaten 2046; Vork. im Schafschweiße 2434.

Glycols. Calcium: Verh. gegen Phenylacetylchlorid 2011.

Glycoltetramethyluril (Acetylentetramethylureïn): Darst., Eig., Verh.

gegen Salpetersäure (Bild. von Acetylentrimethylmononitrourein) 767.

Glycolureïn: Bild. aus Dinitroglycoluril (Acetylendinitroureïn), Const. 767. Glycolyldibrom-o-toluidid: Darst., Eig.

1128.

Glycolylharnstoff: Identität mit Metapyrazolon 1059.

Glycolyl - o - tolylglycin: Darst., Eig., Ueberführung in die Anhydroverb., Verh. gegen kaustische Alkalien 1630.

Glyconsäure: versuchte Umwandl. in das Doppellacton der Metazuckersäure 1873; Bild. aus Dextrose 2313.

Glycosamin: Krystallf. des Bromhydrats 2307.

Glycose (Glucose): Bild. aus Glycerin 1406; Vork. in den Beeren von Ephedra distachya 1541; Const. 2305; Verh. gegen Aldehyde und Ketone 2307 f.; versuchte Darst. aus Glycerinaldehyd 2309; Bild. aus Hesperidin 2330; Reservestoff der Laubhölzer 2350; Verh. der Bleiverb. gegen Kohlensäure 2369; Verh. gegen Pyrogallol 2570; Einfluß der Hefe auf die Best. durch Gährung 2579; Best. in Mosten, in Weinen 2604.

Glycose-Acetaldehyd: Darst. 2308.

Glycose - Acetessigsäure - Aethyläther: Darst. 2308.

Glycose-Benzaldehyd: Darst. 2308.

Glycose-Campher: Darst. 2308. Glycose-Cuminol: Darst. 2308.

Glycose-Furfurol: Darst. 2308.

Glycose - Glycosalicylaldehyd (Glycose-Helicin): Darst. 2308.

Glycose - Helicin (Glycose - Glycosalicylaldehyd): Darst. 2308.

Glycose-Methylnonylketon: Darst. 2308. Glycose-Salicylaldehyd: Darst. 2308.

 Glycoside: Verh. im Thierkörper 2450.
 β-Glycosin: Vork. in alkoholischen Gährflüssigkeiten 2459.

Glycosursäure: Vork. im Harn 2432.

Glycosyringinaldehyd: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Hydroxylamin, gegen Emulsin 2327. Glycosyringinaldehydphenylhydrazon:

Darst., Eig. 2327.

Glycosyringinaldoxim: Darst., Eig. 2327. Glycosyringinasure: Darst., Eig., Kaliunsalz, Umwandl. in Syringinasure 2927 f.

Glykuronsäure: Unters., Derivate 1867f.; Verh. gegen Alkalien, Fäulnifsproducte 1868.

Glykuronsäureanhydrid: Verh. gegen

Anilin 1867 f.; Zers. durch Fäulnifs 1868.

Glykurons. Kalium: Verh. gegen Anilin, gegen Toluylendiamin 1868.

Glyoxal: Verh. der Natriumsulfitverb. gegen aromatische Amine 1398 f.; Verh. gegen Aethylenmercaptan 1412, gegen Malonsäure- und Acetessigsäure-Aethyläther 1763 f.

Glyoxalbutylin: Darst., Eig., Verh., Salze 1007 f.

Glyoxalcarbonsäureosazon: Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1380.

Glyoxalhydrazon: Const. 1363. Glyoxalisobutylin: Eig. 1009.

Glyoxalönanthylin: Unters. 1010.

Glyoxalosazon: Const. 1363.

Glyoxalosotetrazon: Darst., Eig., Verh. 1368.

Glyoxal-Schwefligs. Natrium: Verh. gegen aromatische Amine 1398 f.

Glyoxim: Verh. gegen Phenylhydrazin 1371.

Glyoxylsäure: Verh. gegen Resorcin 1456.

Glyoxylsäureacetal: Darst. aus Resorcin und Chloralhydrat 1455.

Glyoxylylcyanid - α - hydrazon: Darst., Eig., Verh. 1335 f.

Glyoxylylcyanid - α - ω - hydrazoxim: Darst., Eig., Verh. 1336.

Glyoxylylcyanid - a- methylphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Anilin 1337.

Glyoxylylcyanid - a - methylphenylhydrazoxim: Darst., Eig., Verh. 1338.

Glyoxylylcyanidosazon: Darst., Eig., Verh. 1335.

Olyoxylylcyanidosotetrazon: Darst., Eig., Verh. 1335.

Glyskrobacterium: Unters. 2511 f. Gold: Gewg. bei den Alten 5; Zähigkeit und Ausdehnungsfähigkeit 6; elastische Nachwirkung (Unters.) 73; Atomgewicht 109: Erglühen 333: galvanische Polarisation der Elektrode 394; Best. des Brechungsexponenten 425; Unters. des Spectrums 436, der Reflexionsfähigkeit 444; Entstehung von Seifengold 657; goldführende Conglomerate, Unters. 657 f.; Gehalt eines goldführenden Quarzconglomerats von Witwatersrand, Vork. in Australien 658; Verh. gegen Chlor (Bild. von Auritrichlorid) 659; Scheid. von Platin, von Arsen, Antimon und Zinn 2560; Vork. von Legirungen mit Silber 2649 f.; Vork., Gewg., Gewg. in Ostasien, Scheid. von Silber, Production in Siebenbürgen, in Ostabirien und Rufsland, in Preußen, in den Vereinigten Staaten 2650; Verh. gegen Zirkonium, elektrolytische Gewg., elektrisches Amalgamirverfahren zur Gewg. 2651; Anal. amerikanischer, goldhaltiger Kiese 2651 f.; Extraction mittelst Chlor, mittelst Brom 2652; Reduction des Chlorids 2652 f.; Chlorirung 2653.

Goldbilder, irisirende: Herstellung 2906. Goldbraun: Reduction 2888.

Goldchlorirungsverfahren: Verbesserungen 2651, 2652 f.

Gräser: Unters. auf Zucker- und Stärkegehalt 2828.

Graminin: wahrscheinliche Identität mit Irisin 2323 f.; Vork. in Avena, Festuca, Agrostis, Calamagrostis, Baldingera 2324 f.

Granulated, amerikanischer: Beschreibung der Fabrikation 2782.

Graphit: Einfluß occludirten Gases auf das thermoëlektrische Verh. 359 f.: Statistik der Production in den Vereinigten Staaten, Anal. von sibirischem 2679; Verh. gegen Wasserdampf bei höheren Temperaturen 2833.

Grindelia robusta: Anal., Gehalt an Robustasäure, Grindelin 2373. Grindelin: Vork. 2373.

Grubengase: Entzündung durch Explosivstoffe 2723; Apparat zur Anal. 2727.

Guafin: Vork., Unters. 2379.

Guajacol: Verh. gegen Harnstoffchlorid,
 Bild. von Guajacolcarbamat 758;
 Untersch. von reinem und käuflichem 2570.

Guajakharz: Anw. zum Nachw. von Eiter im Harn 2434.

Guanidin: Reactionen (Unters.) 735, 736.

Guano: Natur der Lager 2745; Unters. des von Punta di Lobos erhaltenen 2755 f.

Guatemala: Bodenproben der Zuckerrohrfelder 2780.

Guillochir - Maschinenarbeit: Verb. mit photolithographischem Umdruck 2907.

Gummi: Gewg. eines Holzzucker liefernden aus Biertrebern 2310.

Gummi arabicum: Spannkraft der Lösung 290; Verh. der Lösung in der Kälte, sp. G. 291; Anw., Ersatzmittel 2822.

Gummiarten: Anw. künstlicher resp. indischer im Zeugdruck 2822; Unters. 2851.

Gummilack: Unters. des Wachses 2393. Gurken, saure: Gehalt an Kupfer 2825.

Gurken, saure: Genalt an Kupier 2825. Gufseisen: Ausdehnungscoëfficient 318; Verh. gegen Aluminium 2633 f.; Zus., Verh. gegen Salzsäure 2634 f.; Umwandl. des Eisens und des Kohlenstoffs 2636.

Gymnema sylvestre: Unters., Gehalt an Gymneminsäure 2373 f.

an Gymneminsaure 2373 i. Gymneminsäure: Vork. 2374.

Gyps: Axendispersion 1; Unters. über die Lösl. 265; Best. der Lösl. 551 f., 552; Best. im Weine 2603 f.; Anw. zur Mörtelbereitung 2734.

Gypsen der Weine: Anw. von Calciumphosphat als Ersatz 2797; Phosphotage, Tartrage als Ersatz 2797 f.

Haarschaft: Vork. von Glycogen 2405.
 Hämatin: Verh. gegen Phenylhydrazin 2415; Absorptionsspectrum des reducirten 2602.

Hämoglobin (Blutfarbstoff): Anal. von dem aus Hundeblut gewonnenen 2412; photometrische Constanten beim Pferdeblut 2413; Verh. gegen Phenylhydrazin 2415; Bild. des Gallenfarbstoffs aus demselben 2416; Nachweis in Blutflecken 2602.

Hämatoporphyrin: Unters., salzs. und Natriumverb., Bild. aus Häminkrystallen, Verh. im Organismus 2413 f. Härtungskohle: Vork. im Eisen 2635. Häute: Vorbereitung für die Gerbung

2856.

Hafer: Verh. bei der Salpeterdüngung
2743; Düngung mit Thomasschlacke
2747; Anbauversuche mit verschiedenen Sorten, Unters. 2759.

Haidingerit (arsens. Calcium): Unters. 530.

Hainbuche: Unters. des Frühjahrssaftes 2354.

Halbtonätzung: neue Methode 2907.
Halbwassergas: toxische Wirk. 2443.
Halogene: Reduction durch Wasserstoff
463.

Halogenwasserstoffsäuren: Verh. zu Phosphorpentoxyd und Quecksilber 468 f

Haloïdometrie: neues analytisches Ver-

fahren zur Best, der Erdalkalisalze (im Trinkwasser) 2545.

Haloïdsalze: Schema für das Verhältnis der Dampfspannungserniedrigungen der Lösungen zur chem. Const. 187. Haloïdverbindungen: elektrolytische Leitungsfähigkeit 388 f.

Halotrichit: Vork. in Chile, Zus., Krystallf. 580.

Hamamelis virginica: Einflus auf den Lungenkreislauf 2453.

Hanföl: Oxydation der flüssigen Fettsäuren, Zus. 1926 f.; Unters. der flüssigen Fettsäuren 2384.

Harn: Vork. von Kreatinin, Gewg. daraus 738 ff.; Abwesenheit von Gallensäuren im normalen, Bild. von Furfurol im physiologischen, Vork. von Kohlehydraten (Nachw. durch Furfurolreactionen) 1529; Gehalt an Alkaloïden 2301 f.; Aufnahme von Impfstoffen 2422; Verh. gegen carbols. und phenolsulfos. Chinin 2425; Gehalt an Harnsäure bei Herbivoren, Veränderung bei Einwirkung ein⇔ Gegendruckes auf den Harnleiter. Beziehungen zwischen der Reaction und der Muskelarbeit, Einflus der Kochsalzzufuhr auf die Reaction 2427; Gehalt an Kohlensäure 2429; Vork. von Kohlensäure, Verhältnis des Harnstoffstickstoffs zum Gesammtstickstoff des Harns, Unters. über die Giftigkeit 2429; giftige Substanzen im pathologischen 2429 f.; Unters. der flüchtigen Fettsäuren im menschlichen, Vork. von Paramilchsäure, von Propepton in samenführendem 2430; Unters. der darin enthaltenen schwefelhaltigen Verbb. 2430 f.; Entstehung von Schwefelwasserstoff 2431 f.; Unters. der Chinäthonsäure. Gehalt an modificirtem Urobilin. Unters. der reducirenden Substanz nach Chloroformnarkose (Trichlormethylglycuronsäure), Gehalt an Kohlehydraten, Glycogen im diabetischen 2432; Unters. bei Serinurie, bei Globinurie, bei Albuminurie 2432 f.; Unters. nach Naphtalingebrauch, bei Lebercirrhose, auf Fermente 2433; Nachw. von Eiter 2434; Beziehung der Pankreaswirk. auf die Eiweilskörper und die Menge des Indicans 2441; Unters. der Bild. von flüchtigen Fettsäuren bei der ammoniakalischen Gährung 2462 f.; Conservirung durch Chloroformwasser 2464;

Vork. von Jod nach Jodoformgebrauch 2465; Conservirung durch α-Naphtol 2469; Vork, von Labferment im menschlichen 2500; Best. des Chlors 2527; Best. des Gesammtstickstoffs 2563 f.; colorimetrische Best. von Rhodanverbb. 2564; Nachw., Best. von Tetra- und Pentamethylendiamin, von Cystin 2567; Nachw. von Saccharin 2577; Nachw. von Traubenzucker mittelst Safranin 2578; Einflus inactiver Substanzen auf die Polarisation 2580; Best. des Gesammtstickstoffs, des als Harnstoff und Ammoniak vorhandenen 2598 f.; Best. des Ammoniaks, Prüf. auf Schwefelwasserstoff, auf Quecksilber, auf Aceton 2599; Prüf. auf Phenacetin, auf Zucker, Albumin, auf Eiweiss, densimetrische Eiweissbest. 2600; Best., Nachw. von Eiweiss, Peptonen und Alkaloïden, Best. des Globulins 2601; Nachw. geringer Blutmengen 2602.

Harnsäure: Synthese, Const., Entstehung im Thierkörper 780; Synthesen in der Harnsäurereihe: Unters, von Nitrourazil, Isobarbitursäure und Isodialursäure 780 f.; Abscheid. im Verhältnis zur eingenommenen Eiweismenge im Organismus 2897; Bild. aus Hypoxanthin im Vogelorganismus, Ausscheid. bei Gicht- und Steinkranken, lösende Wirk. von Mineralwässern, Vork., Verh. bei Leukämie, Entstehung aus Albuminstoffen 2426; Vork. im Harne von Herbivoren, Gehalt in Ochsenharnen, Ausscheid. durch die Haut, Vork. im Schweiß 2427; neue Reaction (Anw. zum Nachw. von Thiophen im Benzol), Best, 2565 f.

Harnsäurederivate: Unters. von Theophyllin (Darst., Eig., Const.) 787 f.
Harns. Ammonium (Ammoniumurat):

Anw.zur Darst. von Sprengstoffen 2724. Harnstoff: Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273; Verh. gegen basisch essigs. Blei (Anw. zur künstlichen Darst. von Hydrocerussit) 625 f.; Verh. gegen Dicyandiamid 734, gegen Phenylhydrazin 753, gegen Hydrazine (Tolylhydrazine, Naphtylhydrazine) 775 f.;

Phosphorpentasulfid. Verh. gegen Bild. eines Biuret - oder Allophansäurederivates 768; Verh. gegen m · Homoanthranilsäure 1955, gegen Opiansäure 1967, gegen o-Phtalaldehydsäure 1968, gegen Natriumsulf-anilat 2174 f.; Bild. aus Ammoniaksalzen im Organismus 2426; Gehalt verschiedener Organe von Torpedo marmorata, T. ocellata, Raja clavata, Squantina angelus, Pristis antiquorum, Scyllium stellare, Mustelus laevis 2433; Wirk. auf den Frosch 2444; Conservirung der Lösung durch Chloroformwasser 2464; Hydrolyse durch Mikroorganismen 2484; Anw. zur Best. von salpetrigs. Salzen 2533; ungenaue Titrirung mittelst Mercurinitrat, Anal. 2565; Einfluss auf die polaristrobometrische Best. des Traubenzuckers 2580; Best. des Harnstoff-Stickstoffs im Harn 2598.

Harnstoffchlorid(Carbaminsäurechlorid): Darst., Eig., Verh., Const. 755 f.; Einw. auf Methylalkohol 756 f.; Einwirkung auf Aethylalkohol, Octylalkohol, Cetylalkohol, Aethylenchlorhydrin, Aethylenalkohol, Glycerin, Phenol, Thiophenol 757; Verh. gegen «-Naphtol, β-Naphtol, Thymol, Guajacol, Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Pyrogallol, Salicylaldehyd, Anw. der Einw. auf Alkohole zur Best. von Hydroxylgruppen 758: Einw. auf Kohlenwasserstoffe, Verh. gegen Benzol 759; Verh. gegen Toluol, Cumol, o Xylol, m-Xylol, Cymol, Pseudocumol, Mesitylen, Durol 760; Einw. auf Naphtalin, a-Aethylnaphtalin, Acenaphten, β-Thiotolen, Thiophen, Metathioxen, Trimethylthio-phen, Phenolather 761 f.; Verh. gegen Anisol, Phenetol, o-Kresolmethyläther, o - Kresoläthyläther 762 f.; Einw. auf p - Kresolmethyläther, p-Kresoläthyläther, Thymolmethyläther, Thymoläthyläther, Aethylenphenoläther, Brenzcatechindimethyläther 763 f.; Verh. gegen α-Naphtylmethyläther, a - Naphtyläthyläther,  $\beta$  - Naphtylmethyläther 764 f.; Verh. gegen β-Naphtyläthyläther 765.

Harnstoffderivate: Unters. neuer (Nitrohydantoin, Nitrolacetylharnstoff, α-Ureïdopropionamid, α-Ureïdopropionitril, Dinitroäthylencarbamid, Dinitroglycoluril, Glycoldimethyluril, Iso-

succinureïd) 765 f.

Hartporcellanglasur: Darst. 2729 f.

Harz-Chromgelatine: Anw. für photographische Aetzungen 2909 f.

Harze: Anw. der alkoholischen, mit Wasser versetzten Lösungen zur Best. von Brechungsexponenten trüber Medien 423 f.; Best. in gemischten Farben 2587; Unters. der im Hopfen vorkommenden 2812; Unters. verschiedener 2851.

Harzleim: Herstellung (Anw. von Wasserglas), Vermeidung des Schäumens bei der Darst. 2854.

Harzöle: Unters. der Bestandth. 901 f., 2386; Nachw. in Mineralschmierölen 2589; Anw. zur Gewg. von Reten 2695.

Harzs. Magnesium (Magnesiumabiëtat):
Anw. zur Herstellung von Photographie- oder Lichtbildern 2909.

Harzs. Salze: Anw. zur Heliogravüre 2907 f.

Harzs. Silber (Silberabiëtat): Anw. zur Herstellung von Photographie - oder Lichtbildern 2909.

Harzwachs: Unters. des aus technischem Schellackwachs gewonnenen 2850.

Hausmannit: Bild. aus Chlormangan 592; Verh. beim Erhitzen 593.

Haut: Unters. der Sauerstoffzehrung 2402; Glycogengehalt 2405.

Heber: neuer 2611.

Hederagerbsäure: Vork. in der Epheufrucht, Darst. 2374.

Hederaglycosid: Vork. in den Epheublättern 2374.

Hederasäure: Vork. in der Epheufrucht, Darst. 2374.

Hedwigia balsamifera: Wirk. 2453. Hefe: Gehalt an Philothion 2363; Wirk. elliptischer auf Zucker 2457; Wirk. der Zellen auf Farbsubstanzen 2486; Athmung bei verschiedenen Temperaturen 2488 f.; Verh. gegen Hefegifte 2489 f.; Culturmethoden, Anal. 2490; Zus. der Weinhefe 2490 f.; Unters. von Weinhefen 2492 f.; Reinigung 2493; Verb. gegen Säuren 2495 f.; Nachw. einer Infection von wilder Hefe in einer Unterhefe von Saccharomyces cerevisiae 2496; Reinzucht, Beurtheilung der Bierhefen 2497 f.; Einfluss auf die Best. der Glycose durch Gährung 2579; Einflus der Kohlensäure auf die Bild. 2804; Wirk. der Bewegung der Zellen auf die Gährung 2804 f.; Anw. von Milchsäure in der Presshefefabrikation, Ausbeute 2805; Unters. über die Heferassen im Brennereibetriebe, Herstellung von Kunsthefe 2808; Unters., Reinzucht, Beziehungen zu den Askosporen, Sporenbildung an Unterhefen 2813; Reinzucht und Beurtheilung der Bierbefe, Gährversuche mit verschiedenen 2815; Ursache von Krankheiten des Bieres 2817, 2817 f.

Hefepräparate: Herstellung gefärbter 2813 f.

Heidelbeerfarbstoff: Anw. zum Nachw. freier Salzsäure im Magensaft 2601: Nachw. im Wein 2605.

Heizgas: Vorgänge bei der Bereitung 2833 f.

Heizung: Best. des Heizwerthes fester und flüssiger Brennmaterialien 2829f.; Berechnung des Heizwerthes der Brennstoffe 2830.

Helicin: optisches Verh. 447.

Heliographien: Herstellung ohne galvanisches Bad 2908.

Heliogravüre: Herstellung 2907; neue Methode mit harzsauren Salzen, galvanischer Kobaltüberzug 2908.

Helleborein: anästhesirende Wirk. 2450. Hemicosan: Gewg., Siedep., Schmelzp., sp. G. 791 f.

Hemipinäthylimid: Bild. 2259.

Hemipinsäure: Verb. der aus Papaverin resp. aus Narcotin dargestellten, Krystallf., Salze 2259 ff.; Bild. aus Hydrastin 2278.

Hemipinsäureanhydrid: Bild., Eig. 2260. Heptadecan: Gewg., Siedep., Schmelzp., sp. G. 791 f.

Heptadecyl - p - tolylketon (p - Methylstearylbenzol): Darst., Eig. 1560.

Heptan: Verh. gegen Brom 811 f. Heptarutheniumsäure: Unters. der Analogie mit der Uebermangansäure 674. Heptarutheniums. Kalium: Darst., Eig..

Krystallf., Verh. 674 f.

Heptarutheniums. Natrium: Darst., Zus. 676.

Hepten: Bild. aus Diterebenthyl 901. Heptin: Darst. aus Perseït 1429.

Heptoylessigaldehydnatrium: Darst.

Heptylamin: Verh. gegen p - Diazotoluolchlorid 1304.

Heptylchlorid: Umwandl. in Oenanthylon (Dihexylketon) 1581 f.

Heptylen: Verh. gegen chlorige Saure 812; Darst. aus Aethylpropylketon. Eig., Derivate 1582. Heptyljodid: Bild. aus Perseït 1429. Heptylmalonsäure: Isomerie mit der Methylazelaïn- und Sebacinsäure 876. Heptylnitrit, normales, siehe Salpetrigsäure-Heptyläther, normaler.

Heptyloxysulfide: Verh. gegen Chlor 2130.

Heptylsäure, normale (Oenanthylsäure):
Darst. aus Isodulcitcarbonsäure, Eig.
1426; Unters., Bild. aus Ricinusöl
1880 f.; Bild. aus Galactosecarbonsäure 1890 f.; Bild. aus Ricinelaïdinsäure 1922, aus Ricinsäure 1923.

Heptyls. Baryum: Darst., Eig. 1426. Heptyls. Calcium: Darst., Eig. 1426.

Heptylsulfoverbindungen: Verh. gegen Chlor 2130.

Hercynit: künstliche Darst. 561. Herz: Glycogengehalt 2405.

Herzegowina: Unters. von dort stammender Moste, Weiß- und Rothweine 2793 f.

Hesperetin: Bild. aus Hesperidin 2330. Hesperiden: Verh. bei der Oxydation 898; Verh. gegen Brom 899.

Hesperidin: Spaltung, Zus., Unters. 2330 f.

Heteroalbumose: Unters. 2342.

Heveen: Bild. 2887.

Hexascetyldiamidotetraoxybenzol: Verh. gegen Natronlauge 1654.

gegen Natronlauge 1654. Hexaacetylisolinusinsäure: Darst., Eig. 1924.

Hexaacetylperseït: Darst., Eig. 1428. Hexaacetyltetraamidodiphenol: Darst., Eig., Verh. gegen Natronlauge 1480. Hexaäthylbenzol: Bild. aus Pentaäthyl-

benzol, Eig. 844. Hexaäthyldimethylquercetin (Hexaäthylrhamnetin): Schmelzp. 2334.

Hexaäthylphloroglucin, secundäres (Hexaäthyltriketohexamethylen): Darst., Eig., Verh. 1462 f.

Hexaäthylrhamnetin: Schmelzp. 2334. Hexaäthyltriketohexamethylen (secundares Hexaäthylphloroglucin): Darst., Eig., Verh. 1462 f.

m-Hexaazobenzoësäure (m-Ditriazobenzoësäure): Darst., Eig., Verh. 1287 f. m - Hexaazobenzoës. Baryum: Darst., Eig. 1287 f.

p - Hexaazobenzol (p - Ditriazobenzol): Darst, Eig., Verh. 1285 f.

Hexabromaceton: Krystallf. 1570; Bild. aus Tribromtriketopentamethylen 1667; Bild. aus Bromanilsäure resp. aus deren Bromid 1669. Hexabrombenzol: Bild. aus Dibrombenzol und Schwefelsäure 936.

Hexabromdianilidobernsteinsäure:

Darst., Eig., Salze 2091. Hexabromdianilidobernsteinsäure-

Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 2091.

Hexabromdianilidobernsteins. Natrium: Darst., Anw. als Reagens auf Natriumverbb. 2091.

Hexabromdianthryl: wahrscheinliche Bild. aus Dibromdianthryloctobromid durch alkoholisches Kali 956.

Hexabromdihydrobenzol: Darst. aus Xanthogallol, Eig. 1508.

Hexabutyrylperseït: Darst., Eig. 1428 f.

Hexachlorbenzol: Bild. 935. Hexachlordianthryl: Darst., Eig., Verb. 956.

Hexachlordiketo - R - hexen siehe Hexachlordiketohexahydrobenzol.

Hexachlordiketotetrahydrobenzol(Hexachlordiketo - R - hexen): Darst. aus Brenzcatechin, Eig., Verh. 1448.

Hexachlorketohydronaphtalin: Darst., Eig., Verh., Reduction, Ueberführung in eine Ketonsäure 1491 f.

Hexachlor-β-ketohydronaphtalin: Bild. 1496; Darst., Eig., Verh., Umwandl. in o-Trichlorvinyldichlorbenzylcarbonsäure 1497.

Hexachlorketo-R-penten: Darst., Eig., Verh. gegen Anilin 1449.

Hexachlornaphtalin: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf Dichlordinitronaphtalin 952.

Hexachlor - R - pentenoxycarbonsäure: Darst., Eig., Salze und Ester 1448.

Hexachlor - R - pentenoxycarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1448.

Hexachlor - R - penteuoxycarbonsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1448.

Hexachlor - R · pentenoxycarbons. Barryum: Darst. Eig. 1448.

Hexachlorpropan: Darst. aus Tetrachloraceton und Phosphorpentachlorid, Eig. 1568 f.

Hexadexylbenzol: Unters., Eig., Verh. 856 f.

Hexadecylphenetol: Bild. aus Hexadecylphenol, Eig., Verh., Ueberführung in p-Aethoxybenzoësäure 857.
Hexadecylphenol (Cetylphenol): Umwandl. in Hexadecylphenetol 857.

Hexahydrobenzol: Identität mit Hexanaphten aus kaukasischem Erdöl 862.

Hexabydro-p-cymol: Beziehungen zum

Menthol in der Const. (= hydroxylirtes) 884.

Hexahydronaphtalin: Berechnung des Molecularvolumens 151.

Hexahydroterephtslsäure: Bild., Verh., Const. als Hexamethylen-p-dicarbonsäure 815; Unters. der geometrischen Isomerie, Ueberführung der "maleinoïden" in die "fumaroïde" (Iris-Hexahydrosäure in Iris trans - Hexahydrosäure) 818 f.; Verh. gegen Kaliumpermanganat in Sodalösung 821; Configuration der Bild. der "fumaroïden" resp. "maleïnoïden" 832.

Hexahydroterephtalsäure("fumaroïde"): Darst., Eig., Lösl. der Alkalisalze, des Baryt-, des Kalk-, Kupfer-, Blei-

und Silbersalzes 824.

Hexahydroterephtalsäure ("maleïnoïde", Cis-Hexahydroterephtalsäure): Darst., Eig., Verh. der Salze, versuchte Krystallisation des Methyläthers 824 f.

Hexahydroterephtalsäure - Dimethyläther: Darst., Eig., Lösl., Krystallf. 824.

Hexahydroterephtalsäure - Tribromlactonäther: Darst., Eig., Const. 822.
 Hexahydroterephtals. Alkalien: Lösl.

824.

Hexahydroterephtals. Baryum: Lösl. 824. Hexahydroterephtals. Blei: Lösl. 824. Hexahydroterephtals. Kupfer: Lösl. 824. Hexahydroxylol: Const. als Octonaphten 861.

Hexaindekacarbonsäure - Aethyläther:

Darst., Eig. 1696.

Hexakresolid: Darst., Eig., Verh. gegen Ammoniak, gegen Anilin 1946 f.
Hexametaphosphors. Natrium: Ableitung der Formel aus der Dampfspannungserniedrigung der Lösung 186.

Hexamethylbenzol: Bild. aus Aethylacetylen 796; Vork. im v-Durol 1599. Hexamethylen: Configuration des Moleküls 831 f.; Unters. von Derivaten (Methylhexamethylencarbon- und -dicarbonsäure) zur Erklärung der Bild. geschlossener Kohlenstoffketten 874 f.

Hexamethylenamin: Molekulargröße 121; Additionsfähigkeit für Halogene 1000 f.; Verh. gegen salpetrige Säure 1001 f.

Hexamethylenamindibromür: Bild. aus dem Tetrabromür, Eig. 1000.

Hexamethylenamindijodür: Darst., Eig. 1000.

Hexamethylenamintetrabromür: Darst.,

Eig., Umwandl. in das Dibromür 1000.

Hexamethylenamintetrajodür: Darst., Eig. 1000.

Hexamethylen-p-dicarbonsäure: Const. für Hexahydroterephtalsäure, Verh. 815.

Hexamethylentetramin: Verh. gegen Acetessigäther 1003.

Hexamethylrhamnetin (Octomethylquercetin): Schmelzp. 2334.

Hexamethylrosaniline: Const. der Salze 2074.

Hexamethyltriamidodinaphtylphenylmethan: Darst., Eig., Verh. 1155.

Hexamethyltriamidotriphenylphosphin: Darst., Eig. 2226.

Hexan: Bild. aus Diterebenthyl 901.

Hexan, normales: Vork. in den Destillationsproducten von Fischthran 2839.

Hexanaphten: Vork. im kaukasischen Erdöl, Identität mit Hexahydrobenzol. Eig. 862.

Hexanitroperseït: Darst., Eig., Verh. 1429.

Hexaoxybenzol: Verh. gegen Anilin 1655.

Hexaoxyheptylsäure, normale: Constals Galactosecarbonsäure 1891.

Hexathionsäure: Vork. 488; Entstehung in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 499.

Hexathions. Kalium: Darst., Eig. 492. Hexenylalkohol: Bild. aus sulfonirtem Hexylalkohol 1539.

Hexoylen: Darst., Verh. 798; Bild. aus Diterebenthyl 901; siehe auch Methylpropylacetylen.

Hexylacetylen: Bild. aus Methylvalerylacetylen 810 f.

Hexylalkohol, wahrscheinliche Bild. aus Methyläthylacroleïn 1536; Bild. aus sulfonirtem Hexylalkohol 1539.

Hexylalkohol, sulfonirter: Bild. aus Oxyhexandisulfosäure, aus sulfonirtem Capronaldehyd, Verh. des Natriumsalzes, Umwandl. in Hexenylund Hexylalkohol, Const. 1539.

Hexylamin: Vork. im Leberthran, physiologische Wirk. 997.

Hexylen: Bild. eines isomeren aus Methylpentamethylendibromid 875: Bild. aus Diterebenthyl 901.

Hexylglycerin (Butallylmethylcarbinoloxydhydrat): Unters. der Derivate 1430 f.

Hexylglyceringlycid (Butallylmethylcarbinoloxyd): Darst., Eig., Verh. 1431.

Hexylglycerinketon: Darst. 1430.

Hexylglycerinmonochlorhydrin: Darst., Eig., Verh. 1430.

Hexylglycerinmonochlorhydrinacetin: Darst., Eig., Verh. gegen Aetzkali

Hexylglycerinmonochlorhydrinketon: Darst. aus Allylaceton, Eig., Verh., Umwandl. in Allylacetonoxyd 1431.

Hexyllupetidin, symmetrisches: Darst., Eig., Salze 32,

Hexyllutidin, normales: Darst. aus Acetessigäther, Oenanthol und Ammoniak, Eig., Verh., Salze 1031.

Hexyllutidindicarbonsäure: Darst., Eig. 1030.

Hexyllutidindicarbonsäure-Aethyläther: Darst. aus Oenanthol, Acetessigäther und Ammoniak, Eig., Chloroplatinat 1030.

Hexyllutidindicarbons. Blei: Darst., Eig. 1030.

Hexyllutidinhydrodicarbonsäure-

Aethyläther: Darst. aus Oenanthol, Acetessigäther und Ammoniak, Oxydation 1030.

n-Hexyllutidin-salpeters. Silber: Darst., Eig. 1031.

Hexylphenylpyrazol: Darst., Eig. 1523. Himalayathee: versuchte Gewg. von Theobromin, Gehalt an Alkaloïd 2370. Hippomelanin: Verh. gegen Aetzkali 2415.

Hippomelaninsäure: versuchte Reindarst. 2415.

Hippuroflavin: Darst., Eig., Verh., Const. 1214.

Hippursäure: Umwandl. in salzs. Glycocoll 1722 f.; Verh. gegen Natriumhypobromit 1933; Bild. aus Phenyl-Organismus essigsäure im 2011: Verh. gegen Ammoniak 2113.

Hippursäure - Aethyläther (Benzovlamidoëssigsäure-Aethyläther): Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1214; Verh. gegen Natriumäthylat 1467.

Hippursäureamid: Darst., Eig. 2113. Hippurs. Salze: Verh. gegen Natriumhypobromit 1933.

Hirnrinde: Gehalt an Glycogen bei Diabetes mellitus 2404.

Hirseöl: Unters. des daraus erhaltenen Panicols, Const. 2391 f.

Hirseschrot: Zus. 2827. Hivurahsin: Vork. 2377.

Hölzer: Best. des Alkaloïdgehaltes 2589; Anw. von Wasserstoffsuperoxyd zum Bleichen 2853.

Holimannit: Vork. im Copiapit von Valparaiso, Zus., Eig., Anal. Krystallf. 580 f.

Holarrhena: Gehalt an Wrightin 2237 f.

Hollunderblüthenöl: Identität des bei 175° erhaltenen Destillates mit Citren (Linoneu) 879.

Holmium: Unters. 563.

Holz, altes: Entflammungspunkt verschiedener Sorten 2832.

Holzgeist: Best. des Acetongehaltes 2571 f.; Prüf. als Denaturirungsmittel 2806.

Holzgummi: Vork. in Cellulose 2326. Holzschliff: Gewg. von Cellulose 2855; Best. im Papier 2856.

Holzzucker (Xylose): Bild. von Furfurol, Verh. gegen Phenylhydrazin, Gewg. aus Biertreber 2310; siehe Xylose.

Holzzuckerphenylosazon: Darst., Eig. 2310.

Homoapocinchen: Unters. der Const., Aehnlichkeit mit p-Oxybenzyllepidin 1193 f.

m - Homoanthranilsäure (o - Monoamidop-toluylsäure): Darst. 1952 ff.; Eig., Salze, Verh. gegen salpetrige Säure, gegen Harnstoff, gegen Acetessig-Essigsäureanhydrid gegen 1954 f.; Darst., Umwandl. in m. Homosalicylsäure 1957.

β-o-Homo-m-hydroxybenzoësäure: Unters. über das Drehungsvermögen 446. Homolit: Unters. 571.

Homonarcein: Darst. 2709.

Homophtalimid: Unters. über die Substitution des Methylenwasserstoffes durch Natrium 689.

Homo-o-phtalimid: Ueberführung in Isochinolin 1212.

Homophtalonitril: Darst., Eig., Ueberführung in m - Cyan-p-tolenylimidoäther 1440 f.

Homo-o-phtalonitril: Substitution des Methylenwasserstoffes durch Natrium

Homopseudonarceïn (Pseudohomonarceïn): Darst., Eig., Salze 2270 f. Homopterocarpin: Unters. 2360 f.

p - Homosalicylmethyläthersäure: Bild., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure (Bild. von (α·)ο-Oxy-m-toluyisaure) 763.

p - Homosalicylmethyläthersäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und p-Kresolmethyläther, Eig., Zus. 763.

m-Homosalicylsäure: Unters. über das Drehungsvermögen 446, Bild. aus m- Homoanthranilsäure 1955, 1957.

(1, 4, 5-)p-Homosalicylsäure (a.Kresotinsäure): Verh. gegen Phosphoroxychlorid 1946.

Honig: Unters. auf Mannose 2321; Prüf. auf Stärkesyrup, Best. des Säuregehaltes 2598; Unters. 2778, 2778 f.; Einw. auf polarisites Licht, Untersuchungsmethoden 2779.

Hopfen: Unters. der Bestandth. 2812; Schwefeln und Trocknen 2815.

Hopfenbitter: Verh. gegen Bleiacetat 2607.

Hopfenharz: versuchte Ausscheidung aus Hefen 2493; Abscheidung bei der Darst. von Spiritus aus Brauereiabfällen 2821.

Hopfenöl: Abscheidung von verharztem bei der Darst. von Spiritus aus Brauereiabfällen 2821.

Hopfensurrogate: Nachw. im Bier 2607. Hopfentrichome: Unters. 2815.

Hornblendegranit (Riebeckit): Vork. auf Socotra, Anal. 545.

Horsfordit: Vork., Eig., Zus. 625. Houstonquelle: Anal. der Gase 2834.

Huechys sanguinea: Unters. 2437. Huechys sanguinolenta: Unters. 2437. Hühnerei: Gehalt an Fluor 2407.

Hühnereiweiss: Unters. 2340.

Hüttenrauch: Einw. auf Pflanzen und Bäume 2760.

Humine: Unters. 2355.

Huminsäuren: Unters. 2355; Vork. in den schwarzen Wässern der Aequatorialgegenden Südamerikas 2765.

Huminsubstanzen: Unters. (Gerbstoffrothe, Phlobaphene, Hymatomelansäuren) 2354 f.

Humor aqueus: Gehalt an Zucker 2434. Humus: Zus. 2752.

Hundeblut-Hämoglobin: Zus. 2412.

Hydantoïne: Unters. (Verh. von α-Phenyldantoïn, von Pseudohydantoïnen und Derivaten) 777 ff.

Hydantoïne, substituirte: Identität mit Metapyrazolonen, Unters. 777.

Metapyrazolonen, Unters. 777. Hydantoïusäure: Bild. einer isomeren Verb. aus Dinitroglycoluril 766.

 « - Hydantoïnverbindungen: Erklärung des Namens 777.

β-Hydantoïnverbindungen: Erklärung des Namens 777.

Hydrargyrum salicylicum: Darst., Eig., Verh. 1941 f.

Hydrastin: Unters. (Darst., Eig., Salze. Derivate) 2276 f., Oxydation 2277.

Hydrastinathylammoniumhydroxyd: Darst., Eig. 2277.

Hydrastinäthylchlorid: Darst., Eig. 2277. Hydrastinäthylchlorid-Chlorgold: Darst., Eig. 2277.

Hydrastinäthylchlorid - Chlorplatin: Darst., Eig. 2277.

Hydrastinäthyljodid: Darst. Eig., Verb. gegen Kalilauge, gegen Silberoxyd 2276 f.

Hydrastinin: Verh. gegen Jodmethyl 2272 f.; Const. 2274; Gewg. aus Hydrastin, Eig., Salze 2277.

Hydrastininmethyljodid: Darst., Verh. gegen Natronlauge 2272 f.

Hydrastis: Einfluss auf den Lungenkreislauf 2453.

Hydrastis Canadensis: Unters. der Wurzel 2375.

Hydratationswärme: Unters. von Bubidiumoxyd 323, von weins. Antimonylbaryum 325; siehe auch Wärme. Hydrate: Unters. über die Dissociation 27; Erklärung der Existenz durch die Vierwerthigkeit des Sauerstoß 80; Unters. von Gashydraten 179f., von Schwefelwessertoß Methyl.

von Schwefelwasserstoff, Methylchlorid (Unters. der Zus.) 181; Bild. bei Gasen 183 f.

Hydratropasäure: Darst. 1994. Hydratropasäurenitril: Darst. 19

Hydratropasäurenitril: Darst. 1994. Hydrazide: Beziehungen zu den Azoverbb. (Unters.) 1250 f.; Verh. gegen

Phosgen 1354 bis 1359.

Hydrazin (Diamid): Unters., Derivate, Salze 1733 f.; Bild. von Salzen aus Fumardiazoëssigsäureestern durch Mineralsäuren 1743; siehe auch die entsprechenden Diamidderivate.

m - Hydrazinbenzoldisulfosäure: Darst., Eig., Salze 2154.

p - Hydrazinbenzoldisulfosäure : Darst., Eig., Salze 2154 f.

m - Hydrazinbenzoldisulfos. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 2154.

m - Hydrazinbenzoldisulfos. Baryum: saures: Darst., Eig. 2154.

p - Hydrazinbenzoldisulfos. Baryum. neutrales: Darst., Eig. 2154 f.

p - Hydrazinbenzoldisulfos. Baryum, saures: Darst., Eig. 2155.

m - Hydrazinbenzolsulfosäure: Darst... Eig., Verh. gegen salpetrige Säure. Ueberführung in Hydrazinbenzoldisulfosäure 2153 f.; Verh. gegen Diazohydrazophenoldisulfosäure 2157.

Hydrazindibrombenzoldisulfosäure: Darst., Eig. 2156.

Hydrazine: Verh. gegen Harnstoff 775 f.; Unters. 1383; Verh. gegen Brom-

acetophenon 1397. Hydrazinhydrat: Bild., Verh. gegen

Benzaldehyd 1734.

Hydrazinhydrazophenoldisulfosäure: Darst., Eig., Verh. gegen Brom, Baryumsalz 2157.

Hydrazinnitrobenzolsulfosäure: Darst. von Derivaten 2155.

Hydrazinsulfosäuren: Verh. gegen Benzil 2879.

Hydrazobenzol (s - Diphenylhydrazin): Verbrennungswärme 330; Verh. gegen Opiansäure 1967.

m - Hydrazobenzoldisulfosäure: Darst., Verh. gegen salpetrige Säure, Bild.

«-Hydrazocamphen: Oxydation durch Kaliumpermanganat 1638 f.; Verh. gegen Salpetersäure, gegen Schwefelsäure 1639 f.

β-Hydrazocamphen: Oxydation durch Kaliumpermanganat 1639; Verh. gegen Salpetersäure, gegen Schwefelsäure 1639 f.

Hydrazonbrenztraubensäurehydrazid (C., H., N. O): Darst., Eig. 2220.

(C<sub>15</sub> H<sub>16</sub> N<sub>4</sub> O): Darst., Eig. 2220. Hydrazone: Verh. gegen Hitze 1257 f.; Nomenclatur, Unters. 1363.

Hydrazoxime: Darst., Eig., Verh. 1333 f. Hydrazo - m - xylol, symmetrisches: Darst., Eig. 1266.

Hydrazo - m - xylol, unsymmetrisches: Darst., Eig., Verh. 1266. Hydrazo-o-xylol, benachbartes: Darst..

Eig., Verh. 1264; Verh. 1267.

Hydrazo - o - xylol, unsymmetrisches: Darst., Eig. 1265; Verh. gegen Säuren 1987.

Hydrazo-p-xylol: Darst., Eig. 1266. Hydrinden: neue Benennung für C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>

Hydrinden: neue Benennung für  $C_6H_6$ (- $CH_2$ - $CH_2$ - $CH_2$ -) 877.

Hydrindenderivate: Umwandl. in substituirte Acetophenoncarbonsäuren 1683 f.

Hydrindonaphten: Anw. zur Unters. der Bild. geschlossener Kohlenstoffketten in der aromatischen Reihe, Unters. von Derivaten 862.

Hydrindonaphtendicarbonsäure: Darst. 862; Eig. 864.

Hydrindonaphtendicarbonsäure-Aethyläther: Darst. 862, 863.

Hydrindonaphtendicarbons. Silber: Eig. 864.

Hydrindonaphtenmonocarbonsäure: Darst. 862; Eig. 864.

Hydrindonaphtenmonocarbons. Silber: Eig. 864.

Hydrobenzamid: Verh. gegen Amine

Hydrobenzo'n: Bild. bei der Darst. von Desoxybenzo'n 691; Darst., Ueberführung in Diphenylacetaldehyd 1550 f.

Hydrobenzoldicarbonsäuren: Unters. isomerer Zustände 1986.

Hydroborneol: Identität mit Menthol 884.

Hydrocampher: Identität mit Menthol

Hydrocarbazol: Bild. eines Isomeren bei der Elektrolyse von Phenol 396.

Hydrocerussit: künstliche Darst. 625 f.; Bild. auf Blei in Berührung mit destillirtem Wasser, Vork. bei Langban 626.

Hydrochelidonsäure; Darst. aus Bernsteinsäureanhydrid 1799.

Hydrochinon: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von p-Phenylencarbamat 758; Bild. aus Chinon durch Einw. von Thioglycolsäure 1730; Anw. in der Photographie 2905.

Hydrochlorlimonenderivate siehe die entsprechenden chlorwasserstoffs. Limonenderivate.

Hydrocotarnin: Const. 2273.

Hydrocuminamid: Darst. des krystallisirten, Eig., Verh., Reduction 1091 f. Hydrodiamidodimethylphenylacridin:

Bild., Oxydation 2871; Bild. 2872. Hydrodiamidophenylamidine: Bild. 2871.

Hydrohydrastinin: Const. 2274.

Hydroïsopropylindol: Darst., Eig., Verh., Salze 1390.

Hydrolutidincarbonsäure - Aethyläther:
Darst. aus Hexamethylentetramin
und Acetessigäther, Eig., Verh. 1003.

Hydromenthen: Unters. 884; Anw. zur Best. des Thalliums durch Elektrolyse 2556.

Hydromuconsäure: Isomerie mit der Oxypentinsäure 1849.

Hydrophenanilid: Bild. bei der Elektrolyse des Phenols 396.

Hydrophenoketon: Bild. bei der Elektrolyse des Phenols 396.

Hydro-Pr-2-phenylindol: Darst., Eig., Verh. 1396. Hydrophtalsäure: Unters., Ueberführung in Dihydrosäure 1986.

Hydrophtalyloxalsäure - Aethyläther: Unters., Verh. gegen Phenylliydrazin 1701, gegen Alkali, Oxydation 1701 f. Hydroproteïnsäure: Bild. aus Spongin

2343.

Hydrosorbinsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen Kaliumpermanganat 1710.

Hydrotriamidodimethylphenylacridin: Bild., Verh. gegen Eisenchlorid 2872. Hydroxyacetonchloroform: Darst., Eig., Verh., Condensationen mit Benzol,

Toluol, p-Xylol 1572 f.

Hydroxyazophenin: Darst., Eig., Verb. 1119. Hydroxybenzoësäuren: Absorptions-

spectra 443. Hydroxychinoxalinnatrium: Krystall-

wassergehalt 1235. Hydroxyde, colloïdale: Unters. von Metalloïden und Metallen 278 bis 286.

Hydroxydihydrohexaucarbonsäure:
Const. des Vinylmalonsäure-Aethyl-

äthers (des Trimethylendicarbonsäure-Aethyläthers) 1788. Hydroxygengas: Spectrum der Flamme

439.

Hydroxybevinsäure: Identität mit der

Hydroxyhexiusäure: Identität mit der Propylbernsteinsäure 1849.

Hydroxyisohexinsäure: Identität mit der Isopropylbernstein-(Pimelin-)säure 1849.

Hydroxyl: Einw. auf den Siedep. beim Eintritt in eine Verb. 306.

Hydroxylamin: Bild. bei der Reduction von Stickoxyd durch Wasserstoff 463; Verh. gegen Platinchlorür und Wasserstoffplatinchlorid 664, gegen Acetylaceton 1338, gegen Xanthogallol 1506, gegen Acetylaceton 1580; Wirk. auf Blut und Nervencentren 2444; Einw. auf Diastase 2515; Anw. zur Best. des Silbers 2559; Darst. 2478; Anw. in der Photographie 2903, 2904, 2905.

Hydroxylamindisulfos. Kalium: Darst., Ueberführung in Hydroxylamin 2678. Hydroxylamindisulfos. Natrium: Darst., Ueberführung: Hydroxylamin 2679.

Ueberführung in Hydroxylamin 2678. Hydroxylaminmonosulfos. Natrium: Darst., Ueberführung in Hydroxylamin 2678.

Hydroxymethylacetessigsäurelacton: Const. der Tetriusäure 1788.

Hydroxypentinsäure: Identität mit der Aethylbernsteinsäure 1849. Hydroxytetrinsäure: Identität mit der Pyroweinsäure 1849.

Hydroxyxanthin: Verh. gegen Bromwasser (Darst. von Isodialursäure) 781. «-Hydroxyzimmtsäure: Bild. 1996.

 o - Hydrozimmtcarbonsäure: Bild, aus Acetyltetrahydro-β-naphtylamin 1149.
 Hydrozimmtsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 877.

Hygrin: Gewg. aus Cocablättern 2254. Hymatomelansäuren: Unters. 2355.

Hyocholalsäure: Vork. in der Schweinegalle 2417.

«-Hyoglycocholsäure: Unters., Zus. 2417. Hyoscin: Vork. in der Wurzel von

Scopolia japonica 2243.

Hyoscyamin: Umwandl. in Atropin (Massenwirkung), optisches Verh. 23: Umwandl. in Atropin durch Dimethylamin 25; Unters., Umwandl. in Atropin, Krystallf., Salze 2240 f., Beziehung zum Atropin 2241, 2241 f. Vork. in der Wurzel von Scopolia japonica 2242, in Scopolia Hlardnackiana 2243.

Hyotaurocholsäure: Zus. 2417. Hypertitansäure: Best. 2547.

Hypofluoroxyvanadins. Ammonium: Darst., Eig. 645.

Hypofluoroxyvanadins. Ammonium, octaëdrisches: Darst., Verh., Krystallf. 645 f.

Hypogäasäure: Nichtvork. im Erdnuísöl 2384.

Hypothese: Prout'sche, Unters. 85, Configuration von Kohlenstoffverbb. nach van't Hoff-Wislicenus 88.

Hypoxanthin: gleiches Verh. gegen nascirenden Wasserstoff im Adenin 790; Umwandl. in Harnsäure durch den Vogelorganismus 2426.

Hystazarin: Darst., Unters. 1624; Verh... Derivate, Salze, spectroskopische Reduction 1625.

Icterus: Unters. bei acuter Phosphorvergiftung 2442.

Ilicylalkohol: Vork. einer ihm ähnlichen Verb. im japanischen Vogelleim 2851.

İmidazole: Zus. 1050.

Imidodiphosphorsäure: Const., Bild. 511 f.

Imidodisulfurylamid: Bild. 515.

Imidonormalpimelinsäureīmid: Darst aus Propionondicarbonsäure-Diāthyläther, Eig., Verh. 1884. Imidophosphorsäuren: Bild. 511 f.

« - Imidopropionyläthylcyanid : des dimolekularen Aethylcyanids 746;

siehe auch dieses.

Imidosulfos. Ammonium: krystallographische Unters. 510; Krystallform, Dichte 516; Bild. aus Ammoniumcarbamat mit Thionylchlorid, mit Sulfurylchlorid, Pyrosulfurylchlorid und Schwefelsäurechlorhydrin 519 f.; Krystallf. 686.

Imidosulfos. Kalium: krystallographische Unters. 510; Krystallf. 686.

Imidosulfos. Kalium, basisches: krystallographische Unters. 510.

Imidosulfurylamid: Darst., Eig., Verh.

Imperialin: Vork. in Tritillaria imperialis, Eig., optisches Verh., Salze

Impfstoffe: Ausscheidung durch den Ūrin 2422.

Imsbach: Vork. von kobalthaltigem Material 590.

Inactose: Bild. in der Zuckerfabrikation

Incandescenzbrenner: Anfertigung der Leuchtkörner 2838.

Inclination, magnetische: Best. 409.

Indamine: Beziehungen zu den Eurhodinen und Safraninen 1323; Unters. der Const. 1329; Bild. 2878.

Inden: Unters. von Derivaten und deren Bildungsweisen 877 f.; analoge Bild. wie Cumaron- und Indolderivate 878. Indenderivate: Umwandl, in substituirte

Acetophenoncarbonsäuren 1683.

Indican: Einfluss des Pankreas auf die Menge im Harn 2441; Nachw. im Harn 2600.

Indicatoren: Verh. verschiedener bei der Massanalyse 2519; Anw. von Tropäolin 00, von Orange Poirrier 2543; Anw. von Methylorange und Phenolphtaleïn 2554.

Indigo: Ümwandl. in acetylirte Leukostufen 1617 Anm.; Werthbest. 2588; Unters, von westafrikanischem 2900.

Indigoküpe: Zus. für Wollfärbereien 2867.

Indigoschwefelsäure: volumetr. Best.

Indigotin: Anw. zur Titereinstellung von Chamäleonlösung zur Best. von Indigo 2588.

Indium: Zähigkeit und Ausdehnung 7. Indol: neue Benennung (Phenazol) 680;

mit Inden - und Cumaronderivaten 878; Darst. aus Dichloräther und Anilin, Zwischenproducte bei der Darst. 1383.

α-Indolcarbonsäure: Bild. aus β-Acetylmethylketol 1384; Verh. gegen Essigsäureanhydrid 2006; Darst., Eig., Methyläther 2021 f.; Ueberführung in ein Iminanhydrid, Verh. gegen Essigsäureanlydrid 2023; Schmelzp., Verh. gegen Pikrinsäure, gegen Bleizncker 2024.

β-Indolcarbonsäure: Darst., Eig., Verh. gegen Isatin, Schmelzp., Verh. gegen Pikrinsäure, gegen Bleizucker 2023 f.

« - Indolcarbonsäureïminanhydrid: Darst., Eig. 2023.

«-Indolcarbonsäure-Methyläther: Darst., Eig. 2022.

«-Indolcarbons. Silber: Darst. 2021 f. β-Indolcarbons. Silber: Darst. 2024. . Indolderivate: Darst. aus Pyrrolderi-

vaten 1392 ff. Indole: Umwandl. in Chipolinderivate 1385; Unters. 1387 ff.; Einführung der Carboxylgruppe bei Methylketol

und Skatol 2018 f. Indon: neue Benennung für C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(-CO -CH=CH-) 877.

Indonaphten: Verh. 862.

Indophenitinreaction: Anw. zum Nachw. von Phenacetin 2575.

Indoxylcarbonsaure-Aethyläther: Const. der Natriumverb. 1789.

elektrische: Induction, Differentialinductor zu Widerstandsmessungen 366 f.; Messungen nicht inductionsfreier, metallischer Widerstände 367; Ausbreitung der Elektricität im Raume 405; Einw. einer geradlinigen elektrischen Schwingung auf eine benachbarte Strombahn 405 f.: elektrodynamische Wirk. 406; Geschwindigkeit elektrischer Wellenbewegungen 407; Strahlen elektrischer Kraft, elektrische Vertheilung im Raume 407 f.; Erregung des dynamoelektrischen Stromes 409.

Indulin: Bild. aus Chinonanilid 1098. Induline: Bild. röthlichblauer resp. grünlichblauer 2873.

Inesit: Vork., Eig., Anal. 596.

Infusorienerde: Anw. zur Darst., von festem Filtermaterial 2731 f.

Ingrainfarben: Erzeugung aus Primulin 2877.

Analogie in der Bild. von Derivaten Ingrasnnüancen: Erzeugung 2858 f.

Jodlösung 2589.

Insecten: Unters. von Huechys sanguinea und sanguinolenta 2437.

Integralgewichte: Unters. 3; Berechnung von Eis, Wasser, Kalkspath, Aragonit 155.

Interferenz des Lichts: oscillatorische Entladungen, Unters. 339; Anw. hoher Interferenzen zur quantitativen Spectralanalyse (Interferenzialspectrometer, Interferenzapparat) 441.

Interferenzapparat: Beschreibung, Anw., 441.

Interferenzialspectrometer: Beschreibung, Anw. 441.

Interpolationsformeln: Berechnung der sp. W. von verdünnten, wässerigen Lösungen 312.

luulin: Unters. 2323.

Inulin-Lävulosė : Drehungsvermögen

Inversion: Wirk. der Schwefelsäure, der Salzsäure 2581; Methoden 2582 f.

Invertin: Ausscheidung aus Sprofshefe, Wirk. auf Zuckerarten 2461; Conservirung der Lösung durch Chloroformwasser 2464; Erzeugung durch Pilze 2480 f.; Bild. durch Saccharomyces 2494.

Invertzucker: Molekulargewichtsbest. 120; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes 268; isotonischer Coëfficient. elektrisches Leitungsvermögen 270; Zus. 2316; Vergährung durch Monilia 2494; Nachw. im Rübenzucker, neben Rohrzucker 2580; Best. neben Saccharose 2581, 2582; Best. 2783; Best. neben Rohrzucker 2785.

lonen: Verhältniss der Reactionsgeschwindigkeit von Basen oder Säuren zu der Menge des durch Elektrolyse Hydroxyls abgeschiedenen oder Wasserstoffs 216; Geschwindigkeiten von Säureradikalen in Lösungen 224; Beziehungen zwischen der Zus. und ihrer Wanderungsgeschwindigkeit 383 f.

Iridium: elektrischer Normal-Widerstand von Platin-Iridium 369; Vork. in Platin von British Columbia 660; Scheid, von Platin 2560.

Irisin: wahrscheinliche ldentität mit Graminin 2323 f.

Irländisches (Carragheen-)Moos: Unters. der Cellulose 2326.

Ingweröl: Verh. gegen alkoholische Isapiol: Darat., Eig., Oxydation, Derivate 2388.

> Isatin: Verh. gegen Carbazol und Pyrrol 1010; Verh. gegen Desoxybenzoin 1180; Const. der Natriumverb. 1789.

> Isatiusäure: Ueberführung in Chinolinderivate 1180.

> Isatosaure siehe Anthranilcarbonsaure. α-Isatropasäure: Verh., versuchte Methylirung 2253.

 $\beta$ -Isatropasäure: Eig., Verh. 2253.  $\gamma$ -Isatropasäure: Bild., Eig., Salze, Methyl- und Aethyläther 2252; Bild 2253.

J-Isatropasäure: Bild., Eig., Salze, Ester 2252 f.

β - Isatropasäure - Aethyläther: Darst, Eig. 2253.

γ - Isatropasäure - Aethyläther: Darst... Eig. 2252.

d - Isatropasäure - Aethyläther : Darst... Eig. 2253.

y - Isatropasäure - Methyläther: Darst. Eig. 2252.

d - Isatropasäure - Methyläther : Darst. Eig. 2253.

y-Isatropas. Baryum: Darst., Eig. 2252. J-Isatropas. Baryum: Darst., Eig. 2252. y-Isatropas, Calcium: Darst., Eig. 2252.

d-Isatropas. Calcium: Darst., Eig. 2252. γ-Isatropas. Kupfer: Darst., Eig. 2252.

d-Isatropas. Kupfer: Darst., Eig. 2252. γ-Isatropas. Silber: Darst., Eig. 2252. J-Isatropas. Silber: Darst., Eig. 2252.

Isatropylcocain: Darst., Eig., optisches Verh., Salze, Wirk., Verh. gegen Säuren 2251 f.

Isazole: Zus. 1050.

Isländisches Moos: Unters. der Cellulose 2326.

Isoalizarin: Unters. 1624 Anm.

lsoamylacetanilid: Eig. 1715; Siedep. 1716.

Isoamylalkohol: Lösl. von m- und p-Nitranilin 254.

Isoamylamin: Vork. im Leberthran, physiologische Wirk. 997.

Isoamylanilin: Eig. 1715; Siedepunkt 1716.

Isoamylbenzol: Verh. gegen Brom bei Lichtabschluss und am Lichte 940.

Isoamylchlorid: Anw. zur Darst. von Amylbenzol 837; Verh. gegen Ammoniak 974.

Isoamylcyanid: Verh. gegen Natrium. Bild. von Kyanamylin 747.

Isoamylformanilid: Darst., Eig. 1715; Siedep. 1716.

Isoamyljodid: Verh. gegen Ammoniak 974.

Isoamylpropiopropionsäure - Methyläther: Darst. 1860.

Isoanthraflavinsäure: Reduction und Acetylirung 1620; Unters. 1624 Anm. Isobarbitursäure: Verh. gegen Essigsäureanhydrid (Bild. von Acetylisobarbitursäure) 780; Verh. gegen Brom-

wasser (Bild. von Isodialursäure) 780 f. Isobenzil: Verh. gegen Hydroxylaminchlorhydrat 92.

Iso- $(\beta)$ -benzildioxim: Darst., Eig., Diacetylverb. 1343.

Isobernsteinsäure: sp. W. 314.

Isobidesyl: Darst., Eig., Verh., Einw. von Hydroxylamin, Zers. 1563.

Isobrenzschleimsäure: Bild. aus Zuckerlactonsäure 1870.

Isobutenol: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Brom auf Isobutylen in Gegenwart von Wasser 807. Isobuttersäure: Best. der Affinitäts-

größe 210 f.; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Lösl. der Salze 254; Verbrennungswärme 331; Wanderungageschwindigkeit des Anions 384; Bild. aus Isopropyläthylen durch Kaliumpermanganat 794; Bild. aus Methoxymethacrylsäure 1762; Bild. durch Einw. von Natrium auf den Aethyläther 1771.

Isobuttersäure - Aethyläther: Verh. gegen Oxaläther 1701, gegen Natrium 1770 ff.

Isobuttersäurealdehyd: Bild. aus Isopropylätbylen durch Kaliumpermanganat 794.

Isobuttersäure - Allyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Isobutteräurenitril: Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 696.
Isobuttersäure - Oxynaphtochinonäther:
Zue. der Filizaäure 2361

Zus. der Filixsäure 2361. Isobutters. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226.

Isobutylacetanilid: Eig. 1715; Siedep.

Isobutylalkohol: Verh. gegen Acetamid
40, gegen Isobutyramid 41; Anw. zur
Unters. der Dampfspannungen wässeriger, verdünnter Lösungen 195;
Lösl. von m- und p-Nitranilin 254;
Verh. gegen die Ferrocyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Aenderung der sp.
W. mit der Teniperatur 315; Verh.
der Lösung mit Isodulcit 1428.

Isobutylallylamin: Darst. aus Isobutylbromid und Allylamin, Verh. gegen Brom, Eig. 988.

Isobutylamine: Trennung mittelst Oxalsäureäther 974.

Isobutylanilin: Eig. 1714; Siedepunkt 1716.

Isobutylbenzol: Verh. gegen Brom unter Abschlus und unter Einflus des Lichtes 939.

Isobutylbenzylamin: Darst., Eig. 1125.
Isobutylbromid: Verh. gegen Diphenyl-phosphorbromür 2230.

Isobutylchlorid: Verh. gegen Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid (Bild. von tertiärem Butylbenzol, d. i. Trimethylphenylmethan) 836 f., Verh. gegen Ammoniak 974.

Isobutylcyanid: Verh. gegen Natrium, Bild. von Kyanbutin 747.

Isobutyldesoxybenzoïn: Darst., Eig. 692. Isobutyldesoxybenzoïnoxim: Darst., Eig. 692.

Isobutyldibrompropylamin: Darst., Eig., Verh., Salze 988.

Isobutylen: Verh. gegen Kaliumpermanganat (Bild. von Isobutylenglycol, Oxyisobuttersäure) 794; Einw. der Wärme 806 f.; Verh. gegen Brom 807; Bild. aus Isocrotylbromid durch Natrium 813; wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Isobutylchlorid auf Benzol bei Gegenwart von Aluminiumchlorid 836.

Isobutylenglycol: Bild. aus Isobutylen durch Kaliumpermanganat 794; Bild. bei der Einw. von Brom auf Isobutylen in Gegenwart von Wasser 807; Bild. bei der Gährung des Zuckers 2457; Vork. bei der alkoholischen Gährung des Zuckers 2809.

Isobutylfluorid (Fluorisobutyl): Darst., Eig. 931.

Isobutylformanilid: Darst., Eig. 1714; Siedep. 1716.

a-Isobutylhydantoïn: Identität mit Isobutylmetapyrazolon 777.

Isobutyliden - (Isobutylen -) Isobuttersäure: Bild. durch Einw. von Natrium auf Isobuttersäure - Aethyläther 1772.

Isobutyl - Isobuttersäure: Bild. durch Einw. von Natrium auf Isobuttersäure-Aethyläther, Eig. 1771.

Isobutyljodid: Verh. gegen Ammoniak 974.

Isobutyllupetidin, symmetrisches: Eig., Darst., Salze 1032.

«-Isobutylhydantoïn 777.

Isobutylparaconsäure: Umwandl. in Isoctylensäure 1710.

Isobutylpropiopropionsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1860.

Isobutylsulfid: Krystallf. sich davon ableitender Platoverbb. 1421; Plativerbb. 1422.

Isobutyraldehyd: Bild. bei der Einw. von Brom auf Isobutylen in Gegenwart von Wasser 807; Verh. gegen Phosphorwasserstoff 2218.

Isobutyramid: Darst. 34; Verh. gegen Aethylalkohol 40 f., gegen Isobutylalkohol 41.

Isobutyro-Isobuttersäure: Nichtexistenz des Aethyläthers 1771.

Isobutyrylcyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Calciumderivat 1797.

Isocaprons. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226.

Isochinolin: Unters., Derivate, Oxydation 1210 ff.; Verh. bei der Oxydation 1212; Unters., Derivate 1212 f., 1213; Oxydation 1213; Bild., Beziehung zum Papaverin 2258.

Isochinolinäthylbromid: Darst., Eig., **Ver**b. 1210.

Isochinolinbenzylchlorid: Darst., Eig., Verb. 1211.

Isochinolinmethylammonium: Darst., Verh. 1213.

Isochinolinmethyljodid: Darst., Eig., Verh. gegen Silberoxyd, gegen Kalilauge 1213.

Isochinolinphenacylbromid: Darst., Eig., Verh. 1211.

Isochinolinroth: Krystallf. 1212. Iso-α-chlorpropylen: Bild. aus Isocro-

tonsäuredichlorür 1776; Verh. gegen Aetzkali 1777. Isocholesterin: Vork. im Saturations-

schlamm 2786 f.

Isocinchomeronsäure: Identität mit der aus Aldehydcollidin erhaltenen Dicarbonsaure 1025; Bild. aus Methyläthylacrolein 1537.

gegen Chlor Isocrotonsäure: Verh. 1776; Umwandl. in Crotonsäure 1777; Verh. gegen Brom 1777 f.; Umwandl. in feste Crotonsäure 1780.

Isocrotonsäuredichlorür: Bild., versuchte Reindarst., Verh. gegen Natronlauge, Zers. 1776 f.; Umwandl. in a - Chlorcroton- resp. -isocrotonsäure 1779 f.

Isocrotylbromid: Eig., Verh. gegen Natrium (Darst. von Diisocrotyl) 812.

Isobutylmetapyrazolon: Identität mit Isoctylensäure: Verh. gegen Kaliuupermanganat 1710.

> 1, 2, 3, 5 - Isocumidin: Darst. aus 1, 3, 5-Xylidin, Eig., Verh. gegen Methylalkohol 1060.

> Isocyan: Verh. im Vergleich mit der Cyangruppe 702.

> Isocyanphenyl: Bild. aus Alkylformaniliden 1713.

> Isocyansäure-Phenyläther: Verh. gegen Diazoamidoverbb. 1302 f.

> Isocyanursäure - Triäthyläther (Isotriäthylcyanurat): Krystallf. 725.

> Isocyanursäure - Trimethyläther (Trimethylisocyanurat): Schmelzp., Krystallf. 684; Krystallf. 725.

> Isodiäthylcyanursäure: Schmelzp., Krystallf. 684; Krystallf. 724 f.

> Isodialursäure: Bild. aus Isobarbitursäure, Eig., Verh. 780 f.; Bild. aus Amidouracil und Hydroxyxanthin. Verh. gegen Harnstoff und Schwefelsäure (Bild. von  $C_5H_4N_4O_8$ ) 781.

> Isodiamidoresorcin: Identität mit symmetrischem Diamidoresorcin 1272.

> Isodibrombernsteinsäure: Unters., Verh. gegen Silberoxyd, gegen Hydroxylamin 1807; Bild. aus Maleïnsaure 1824; Trennung von Monobromfumarsäure, Verh. gegen Wasser 1825; Reduction, Verb. gegen Phosphortrisulfid 1827.

> Isodibrombernsteinsäure - Aethyläther: Verh, gegen Hydroxylamin 1807.

> Isodibrombernsteinsäureanhydrid: Verh. gegen Phosphortrisulfid 1827.

> Isodibrombernsteins. Baryum: Verla gegen Silberoxyd 1807.

> Isodibrombernsteins. Silber: Umwandl. in Traubensäure 1807.

> Iso-α-β-dibrombuttersäure: Darst., Eig... Zers. durch Natronlauge 1777 f.

> Isodibutylen: Verh. gegen Kaliumpermanganat (Bild. von Oxoctenol und eines Glycoles) 794.

> Isodibutylenglycol: Bild. aus Isodibutylen durch Kaliumpermanganat

> Iso- $\alpha$ - $\beta$ -dichlorbuttersäure (Isocrotonsäuredichlorür): Bild., versuchte Beindarst., Verh. gegen Natronlauge, Zers. 1776 f.; Einfluss der Temperatur und der Zufuhrgeschwindigkeit von Chlor auf die Bild. aus fester Crotonsäute 1779.

> Isodimethylcyanursäure: Schmelzpunkt. Krystallf. 683; Krystallf. 724.

> Isodiphensuccindon: Darst., Eig. 1610.

Isodiphenylbenzol: Bild. bei der Darst. von Dimethylphenyl 853.

Isodithiocyansäure: Bild. bei der Darst. von Xanthanwasserstoff (Isopersulfocyansäure) 719, 723; Const. 721; Abscheid. aus den Salzen, Eig. 723. Isodulcit (Rhamnose): Unters. 1425, 1427 f.; Ueberführung in Isodulcit-carbonsäure 1425 f.; Const. 1426;

carbonsaure 1425 f.; Const. 1426; Derivate 1427; optisches Verh. der Lösung in Alkoholen 1428; Umwandl. in Rhamnolacton (Rhamnosaccharin), Oxydation 2312; siehe auch Rhamnose.

Isodulcitalkoholate: Darst., Verh. 1428. Isodulcitcarbonsäure: Darst., Eig., Verh. 1425 f., 1427; Reduction zu Heptylsäure 1426.

Isodulcitcarbonsäurelacton: Darst., Eig., Verh. 1426, 1427.

Isodulcitcarbons. Baryum: Darst., Eig. 1426, 1427.

Isodulcitearbons. Calcium: Darst. 1427. Isodulcitonsäurelacton: Darst., Eig. 1427. Isodulcitons. Baryum: Darst., Eig., Verh. 1427.

Isodulcitons. Calcium: Darst., Eig., Verh.

Isodulcitsäure: Bild. aus Rhamnose 2312.

(\$\beta\$-)Isodurol: Gewg. aus Quassiin 2804. Isodurylsäure: Bild. aus Harnstoffchlorid und Mesitylen 760.

Isogallussäure: Beziehung zur Syringinsäure 2328 f.

Iso(p-)glycocholsäure: Verh. gegen Ammoniak 2113.

Isoheptantetracarbonsäure: Darst., Verh. (Bild. von Methylazelaïnsäure) 876,

Isoheptantetracarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Natrium 876; Darst.. Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 1902, gegen Natriumäthylat 1902 f.

Isohesperidin: Unters. der Zersetzungsproducte, Identität mit Naringin (?) 2331.

Isohydrobenzoïn: Vermeidung der Bild. bei der Darst. des isomeren Hydrobenzoïns 1550.

Isoïndol (Diphenylaldin, Diphenylpyrazin): Bild. aus Esoamidoacetophenon 1226; Gewg. aus α-Amidoacetophenon, Zus. 1981 f.

Isokrotylbromid: Eig., Verh. gegen Natrium (Anw. zur Darst. von Diisokrotyl) 812.

Isolinolensäure: Vork. im Leinöl 1924, 1926, im Hanf-, Nuß- und Mohnöl 1927; Einfluß auf das Trocknen der Oele 2383; Vork. im Leinöl, Hanföl, Nußöl, Mohnöl 2384.

Isolinolensäurehexabromid: Darst. 1926.
Isolinusinsäure: Darst. aus Leinölsäure, Eig., Salze, Derivate 1923 f.; Verh. 1925; versuchte Reduction 1926; Gewinnung aus Hanf-, Nuß- und Mohnöl 1927; Gewg. aus trocknenden Oelen 2384.

Isomalsäure: Identität mit Citronensäure 1862.

Isomannitose: Gewg? aus Salepschleim 2321.

Isomerie: physikalische 1; Unters. der Alloisomerie 7; Grenzwerthe isomerer Ester 41; Darst., Eig., Const. isomerer Benzildioxime 88 ff.; Unters. der Schmelzbarkeit und Lösl. isomerer organischer Verbb. 250 f., 253; Siedep. isomerer Verb. 305; Molekularmagnetismus isomerer Körper 417.

Isomerie, geometrische: Unters. an Hexahydroterephtalsäure ("maleïnoïde" und "fumaroïde") 818; Nomenclatur geometrisch isomerer Substanzen 819; Unters. der Hypothese nach van't Hoff 830 f.

Isomerisation: Unters. der Kohlenwasserstoffe C<sub>n</sub> H<sub>2n-2</sub>: Unters. an Aethylacetylen, Bild. von Dimethylacetylen 796; Unters. an Propylacetylen, Bild. von Methyläthylacetylen 797; Unters. an Isopropylacetylen, Bild. von Dimethylallen. an Hexoylen 798; Unters. an Methyläthylacetylen 798; Unters. an Dimethylallen 800 f.; Unters. von Methylpropylacetylen, Bild. von Butylacetylen; an Dimethylacetylen 801 f. Iso-α-monobrompropylen: Const., Verh. gegen alkoholisches Kali 1778.

Iso - α - monochlorpropylen: Bild. aus Crotonsäuredichlorür, Eig. 1776.

Isomononaphten: Verbrennungswärme

Isomorphismus: Unters. von Alaunen 336; Vork. zwischen Verbb. verschiedener Reihen desselben Elementes 646.

Isonicotin: Verh. gegen Brom 955. Isonicotinsäure: Bild. von  $\gamma'$ -Picolin des Steinkohlentheers 1034.

Isonitrosoacetophenon: Reduction 1224 f. Isonitrosobenzoylessiganilid: Darst., Eig., Verh. 1176. Isonitrosobenzylacetophenon: Darst., Eig. 701.

Isonitrosobenzylcyanid: Darst., Eig., Silbersalz, Ueberführung in Oximidophenylessigsäure 1949.

Isonitrosodesoxybenzoïn: Darst., Identität mit Benzylmonoxim, Eigenschaften 693.

Isonitroso-Diketohydrinden: Darst., Eig. 1704.

Isonitrosodipenten (inactives Carvoxim): Bild. aus Rechts- und Links-Carvoxim 894; Molekulargröße 895.

a-Isonitrosonaphtoxindol: Darst., Eig., Verh. 1400.

Isonitroso-β-naphtoxindol: Darst., Eig., Silbersalz, Verh. 1899.

Isonitroso-(1-)Phenyl-(5-)Pyrazolon-(3-) Carbonsäure: Darst., Eig. 1699.

Isonitroso - (1-)Phenyl-(5-)Pyrazolon-(3-) Carbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig.

Isonitrosopyrrolidin: Darst., Eig. 1020. Isonitrosoverbindungen: Best. der Molekulargrößen 1338.

Isoölsäure: Vork. in einem Destillat-Stearin 2845.

Isophenylcrotonsäure: Ueberführung in Phenyloxybutyrolacton 1710.

Isophtalsäure: Darst. aus m-Xylylendiäthyläther 871; Darst. aus m-Xylol 1986; Nitrirung 1987.

Isopren: Bild. aus Colophan 901, aus Kautschuk 2387.

Isopropylacetanilid: Eig., Verh. 1714; Siedep. 1716.

Isopropylacetylen: Verh. gegen alkoholisches Kali (Bild. von Dimethylallen), Bild. aus Dimethylallen 798; Darst. aus Methylisopropylcarbonyl, Eig. 808 f.

Isopropylacetylencarbonsäure: Bild. aus Dimethylallen, Eig. 800 f.

Isopropylacetylencarbons. Baryum: Darst., Eig. 800.

Isopropylacetylencarbons. Calcium: Darst., Eig. 800.

Isopropylacetylencarbons. Kupfer: Darst., Eig. 800 f.

Isopropylacetylencarbons. Silber: Eig., Zers. in Valerylensilber 801.

Isopropylacetylennatrium: Bild. 800; Const. 801.

Isopropyläthylen: Verh. gegen Kaliumpermanganat (Bild. von Isopropyläthylenglycol, Isobuttersäurealdehyd, Isobuttersäure) 794; Verh. gegen Chlor 933; Verh. des mit Aethylmethyläthylen gemischten ("gemischtes Amylen") gegen Chlor 934.

Isopropyläthylendichlorid: Darst., Eig. Verh. 933; Bild. aus "gemischtem Amylen" (Gemisch aus Isopropyläthylen und Aethylmethyläthylen) 934.

Isopropyläthylenglycol: Bild. aus Isopropyläthylen durch Kaliumpermanganat 794; wahrscheinliche Bild. aus dem Dichlorid 933.

Isopropyläthylenmonochlorid: Bild. aus dem Dichlorid, Verh. 933; Bild. aus unreinem Isopropyläthylen 933.

Isopropylalkohol: Verh. gegen Acetamid, gegen Propionamid 41; Wirk. auf den thierischen Organismus 2450. Isopropylalkoholhydrat: Darst., Eig.

(sopropylalkoholhydrat: Darst., Eig.

Isopropylanilin: Darst., Eig., Chloroplatinat, Derivate 1714; Siedep. 1716.
o-Isopropylbenzoësäure: Darst. aus Dimethylphtalid, Eig., Salze 1970.

o - Isopropylbenzoës. Baryum: Darst., Eig. 1970.

Isopropylbenzol: Verh. gegen Brom unter Abschluß und unter Einfluß des Lichtes 938 f.

Isopropylbenzylamin: Darst. aus Hydrocuminamid 1092.

Isopropylbernsteinsäure: Identität mit der Hydroxyisohexinsäure 1849.

Isopropylbromid: Verh. gegen Formanilid und alkoholisches Kali 1714. c - Isopropylcinnamylpyrrol: Krystalif.

Isopropylcyanid: Verh. gegen Natrium. Bild. der Verb. C<sub>19</sub> H<sub>84</sub> N<sub>6</sub> 743; Bild. der Base C<sub>12</sub> H<sub>22</sub> N<sub>2</sub>, Eig., Verh. derselben 744.

Isopropylenjodid: Bild. durch Erhitzen von Propylenjodid 932.

Isopropylformanilid: Darst., Eig. 1714; Siedep. 1716.

Pr 3 - Isopropylindol: Darst. aus Valeraldehyd, Eig., Verh. 1390.

Isopropylisovalerylessigsäure - Aethyläther: fragliche Bild. aus Isobuttersäure-Aethyläther 1772.

Isopropyljodid: Bild. aus Allyljodid. Zers. 931 f.

p-Isopropyl-α-phenylchinolin: Darst... Eig., Salze 2096.

p - Isopropyl - α - phenylcinchoninsäure:
 Darst., Eig. 2095.

p - Isopropyl-a-phenylcinchonins. Silber: Darst., Eig. 2095.

Isopropylphenylketon: Verh. 695.

Isopropylpyrrol: Umwandl. in Pr3, B3-Diisopropylindol 1392 f.

C - Isopropylpyrrol: Verh. gegen Salzsäure 1013.

Isopropylsulfid: Krystallf. sich davon ableitender Platoverbb. 1420; Plativerbb. 1422.

Isosaccharinanilid: Darst., Eig., Const. 2307.

Isosuccinureïd: Darst., Eig. 766.

Isoterebenthen: Eig., Aehnlichkeit mit Citren 879.

Isoterpen: Eig., Verh., Aehnlichkeit mit Citren 879, 880; Const. 882.

Isotonische Coëfficienten: Anw. bei der Molekulargewichtsbest. von Raffinose 147 f.

Isotrioxystearinsäure: Gewg. aus Ricinusöl, Eig., Salze, Acetylderivat, Reduction 1929.

Isovaleraldehyd (Valeral): Verh. gegen Phenanthrenchinon unter Einfluß des Sonnenlichtes 709; Verh. gegen Propylenglycol 1423.

lsovaleraldehydammoniak: Verh. gegen Benzylthiocarbimid (Benzylsenföl) 1513.

Isovaleriansäure: innere Reibung der wässerigen Lösung 225; Lösl. der Salze 254.

Isovalerians. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226; Verh. gegen Chlorkohlensäure - Aethyläther 1691.

Isovaleriansulfosäure: Darst., Eig., Salze 2123.

Isovaleriansulfos. Baryum: Darst., Eig. 2123.

lsovaleriansulfos. Blei: Darst., Eig.

Isovaleriden-Propylenoxyd: Darst., Eig., Verh. 1423.

Isovalerylecgonin - Aethyläther: Darst., Eig., Salze 2248.

Isoxanthin: Darst. aus Diazomethyluracil, Bildungsgleichung, Verh. 1242 f. Isoxylylsäureamid: Bild. aus Harnstoff-

chlorid und p-Xylol 760. Itabrombrenzweinsäure - Diäthyläther:

Verh. gegen Anilin 2039. Itaconanilsäure: Const., Verh. gegen Phosphorpentachlorid 2039; Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen p-To-

luidin 2040. Itaconanilsäurechlorid: Darst., Verh. gegen Anilin 2039.

Itaconsäure: Molekulargewichtsbest.
nach Raoult 144 f.; Verbrennungs-

wärme 330; Anw. zur Unters. der Molekularrefraction isomerer Verbb. 429.

Itaconsäure - Aethyläther: Molekularrefraction 431; Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449.

Itaconsäureanhydrid: Verh. gegen Phenylhydrazin 1936.

Itaconsäuredianilid: Darst., Verh. 2039.

Jadeït: Umwandl. durch Alkalisalze 542.

Jambul (Eugenia Jambolana): Unters. 2375.

Japancampher siehe Campher.

Jatropa Curcas: Constanten des Oeles der Samen 2591.

Jauche: Anw. phosphorhaltiger Schwefelsäure zur Conservirung 2753.

Jecorin: Verbreitung im thierischen Organismus 2406.

Jecquirity (Abrus precatorius): Unters. 2375 f.

Jena: Ahal. von dort stammender Weine 2791.

Job (Puy-de-Dome): Anal. der Mineralwässer 2663.

Jod: Verh. gegen Thiosulfat bei Gegenwart von Monokaliumcarbonat, volumetrische Best. durch saures Natriumsulfat 55; Molekularzustand in der Lösung 74; Molekularzustand in der Lösung in Schwefelkohlenstoff resp. Aether 75 f.; Unters. der Valenz 80; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 123 f.; Molekulargewicht 125, 127; Einw. auf den Siedep. beim Eintritt in eine Verb. 306; Best. der Lösungswärme 321; Einw. auf die elektromotorische Kraft eines galvanischen Elementes 354; Unters. über die Verb. mit Chlor 466 f.; Verh. gegen Mercurinitrat (Bild. von Quecksilberjodid) 653; Verh. gegen glühenden Platindraht 660; Wirk. auf Hefezellen 2469; Trennung und Best. 2527; Trennung von Chlor und Brom, toxicologischer Nachw., Best. neben Chlor und Brom 2528; Verh. gegen Arsenwasserstoff 2539; Anw. als Desinfectionsmittel 2771.

Jodal: versuchte Darst. aus Chloral und Jodwasserstoff 1404; Verh. gegen Natriumäthylat 1405.

Jodaluminium: Gewg. aus eisenhaltigem Material 2632, Jodammonium: Verh. beim Comprimiren mit Wasser 68.

Jodcadmium: Molekulargewicht 125; Verh. gegen Calciumcarbonat 616. Jodcaesium: Molekulargewicht 125.

Jodcalcium: Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322.

Jodeisen (Jodür): Beschleunigung der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 50.

Jodide: elektrolytische Leitfähigkeit

Jodkalium: Einflus auf die Verseifungsgeschwindigkeit von Essigäther 59; Verh. beim Comprimiren mit Wasser 68; Molekulargewicht 125; Anw. der Lösung bei der Best. der Lösungswärme von Jod 321; Beinigung von jods. Kalium durch Zinkamalgam 546; colorimetrische Best. 2517.

Jodkupfer (Jodür): Verh. gegen Anilin

Jodlithium: Lösungswärme, Bildungswärme der wasserfreien Verb. 322. Jodmangan (Jodür): Verh. beim Erhitzen 592.

Jodnatrium: Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322.

Jodoform: Zers. der Lösung 928; Verh. gegen Brom 928, gegen Natriumäthylat, gegen Jodwasserstoff, gegen Sonnenlicht, gegen Oxalsäure 1404; Bild. aus Natriumcarbaminsäure-Aethyläther und Jod 1405; Wirk. auf Cadaverin 2448; antiseptische Wirk., Nachw. in Harn und Secreten 2465; antibacterielle Wirk. 2466; antiseptische Gabe 2471; Wirk. auf Bacillen 2476; quantitative Best. 2567.

Jodol: antiseptische Wirk. 2465; antiseptische Gabe 2471.

Jodometrie: Anw. zur Best. der Blausäure 1520.

Jodquecksilber (Jodid): Darst. aus Mercurinitrat und Jod, Eig., Verh. 653; Wirk. auf Mikroorganismen 2467; Anw. zur Herstellung antiseptischer Seifen 2844; Anw. in der Gerberei 2856 f.

Jodrubidium: Molekulargewicht 125. Jodsäure: Verh. gegen Jodwasserstoff (chem. Dynamik, Reactionsgeschwindigkeit) 55 ff.; Umsetzung mit schwefliger Säure 64 f.; Verh. gegen schweflige Säure (Erklärung des sogenannten "todten" Reactionsraumes) 65, gegen Schwefligsäure 210; Best. der Molekulargröße aus der elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösung 387; Best. 2528; Anw. zur Best. des Kohlenoxyds in der Luft 2542.

Jods. Quecksilberammonium (Mercuriammoniumjodat): Bild. 652.

Jodsilber: Dampfspannung 179, Verhältnis zum Bromsilber für empfindliche Emulsionen zur Photographie 2903.

Jodstärke: Unters., Anw. zur quantitativen Best. der Stärke 2578.

Jodstickstoff: Unters. der Explosion 510. Jodthallium (Jodid): Verh. gegen Jod-

kaliumlösung 2556.

Jodvinylamin-Jodwismuth: Verh. gegen Ester 28, gegen Bromsaure (chem. Dynamik) 46; Verh. gegen Jod, gegen Jodwasserstoff 47, gegen Chrom-säure (Reactionsdauer) 49, gegen Eisenchlorid und -bromid 53, gegen Eisenoxydsalze 54, gegen Jodsaure (chem. Dynamik) 55 f., gegen Chlorsaure, Bromsaure, Jodsaure (Reactionsgeschwindigkeit) 56 f., gegen Phosphorpentoxyd 468; Verh. gegen Quecksilber, Apparat zur Darst. 469: Darst., Eig., Anw. zum Nachw. von Vinylamin 984.

Jodwasserstoffs. Aethylenimin - Jodwismuth: Darst., Eig., Anw. zur Beindarstellung von Aethylenimin 991.

Jodwasserstoffs.  $\beta'$ -Aethyl- $\alpha$ -stilbazol-Jodcadmium: Darst., Eig. 1221.

Jodwasserstoffs. Aethyl- $\alpha$ -thiochinolin:

Darst., Eig., Verh. 1190. Jodwasserstoffs. Aethyl - α - thiolepidin: Darst., Eig. 1192.

Jodwasserstoffs. Benzylimidobenzylcarbaminthioäthyl: Krystallf. 1212.

Jodwasserstoffs. Benzylimidobenzylcarbaminthiomethyl: Krystallf. 1212.

Jodwasserstoffs. Cinchonigin, basisches: Darst., Eig. 2286.

Jodwasserstoffs. Cinchonigin, neutrales: Darst., Eig. 2286.

Jodwasserstoffs. Cinchonilin, basisches: Darst., Eig. 2287.

Jodwasserstoffs. Cinchonilin, neutrales: Darst., Eig. 2287.

Jodwasserstoffs. Cotarnin: Darst., Eig. 2271; Const. 2273.

Jodwasserstoffs. Dimethylimidomethylthiazolin: Darst., Eig. 1057.

Jodwasserstoffs. a-Furfuräthanpiperidin:

Darst., Eig. 1040.

Jodwasserstoff Menthen  $(C_{10}H_{18} . HJ)$ : Bild. aus Terpin 905; Umwandl. in Diterpilen und Menthen 906.

Jodwasserstoffs. Methylkyanbutin: Darstellung, Zus. 747.

Jodwasserstoffs.  $\alpha$  - Methyl -  $\mu$  - methylamidothiazol: Darst., Eig. 1055.

Jodwasserstoffs. Methylstilbazol: Darst., Eig. 1218.

Jodwasserstoffs. J-Monoamidonaphtalinsulfosäureamid: Darst., Eig. 2180.

Jodwasserstoffs.  $\beta$  - Monojodathylamin: Bild. aus Vinylamin, Verh. gegen Kali, gegen Pikrinsäure 985.

Jodwasserstoffs. Morphin: Darst., Eig. 2256.

Jodwasserstoffs. a-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1159.

Jodwasserstoffs. α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure - Methyläther: Darst., Eig., Verh. 1158.

Jodwasserstoffs. α-Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure - Propyläther:

Darst., Eig., Verh. 1159. Jodwasserstoffs. Pyrrolidin-Jodcadmium:

Darst., Eig. 1020. Jodwasserstoffs. «-Stilbazol: Darst., Eig. 1215.

Jodwasserstoffs. m-Xylobenzylamin-Jodcadmium: Darst., Eig. 1127.

Jodwismuth: Darst. auf nassem Wege, Eig. 640.

Jodzink: Elektrolyse 8; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376. Johannisbeersaft: Unters. 2802 f.

Kälbermehl: Unters. 2828 f.

Kälbernahrung: Unters. von "Kälbermehl" 2828 f.

Kälte siehe Wärme.

Käse: Zus. 2774 f.; Ursache des Grünwerdens des Lombardischen 2777.

Kaffee: Glasiren der Bohnen, Unters. 2823; künstlicher aus Weizenmehl, Darst. aus Extract 2824.

Kaffeebohnen, amerikanische: Best. des Mangangehaltes der Asche 2552.

Kaffeeextract: Darst. 2824. Kagaporcellan: Darst. 2729.

Kagaroth (Beni): Darst. 2729.

Kahmhaut: Bild. bei Unterhefe 2813. Kakodyloxyd: Darst. des Gemisches mit

Kakodyl (Alkarsin) 2234.

Kalinephelin: Bild. aus Kaliumcarbonat und Kaolin 541.

Kaliseife: Anw. zur Desinfection 2771. Kalium: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Legirung mit Natrium (Schmelzp.) Kalmuswurzel; chem. Bestandth. 2376.

87; Formel des auf frischer Schnittfläche entstehenden Oxyds 79 f.; Molekulargewicht 125; Dichte, chemische Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156; Unters. des Spectrums 435; Bedeutung für die Pflanze (Phaseolus) 2352 f.; Zustand in den Pflanzen und in der Ackererde 2354; Apparat zur Darst. 2624.

Kaliumbronze: Verb. mit Lithiumbronze

Kaliumferrit: Bild. aus eisens. Kalium, Eig. (Unters.) 576 f.

Kaliumhydroxyd (Kalihydrat): Anw. zur Darst. von Wasserstoff mittelst Aluminium 100; Verh. gegen Eisenhydroxyde 576.

Kaliummethronsäure-Methyläther, saurer: Darst. 1765.

Kaliumnitrocamphrat: Darst., Verh. 1636 f.

Kaliumoxallävulinsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1705.

Kaliumoxyd (Kali): Spannung des Dampfes der wässerigen Lösung des Hydrats 193; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Best. der Verbindungswärme 323; Hydrate, Einfluss der Hydratbild. auf die elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 379; Elektrolyse der Lösungen 395; Best. in Düngemitteln, volumetr. Best. 2544, im Boden 2593; Apparat zum Schmelzen 2609; Absorption durch den Boden 2738.

Kaliumsalze: Statistik der Production 2680.

Kalium-Schwefelleber: Verh. im Gegensatz zur Natrium-Verb. 2869.

Kaliwerke: Verhältnisse der Stafsfurter 2680.

Kalk: Scheid. von Eisen, Thonerde, Phosphorsäure 2550 f.; Best. im Boden 2593.

Kalk, hydraulischer: Anw. zur Mörtelbereitung 2734.

Kalkfeldspath (Anorthit): Verh. gegen Salzsäure 540.

Kalkmilch: Einflus auf die Zus. des Weines bei der Anw. gegen Peronospora 2799.

Kalkspath: Reactionsgeschwindigkeit gegen Säuren 63; Berechnung des Integralgewichts 155; Anw. zur Unters. der Gesetze des Krystallmagnetismus 416.

Kalmusgerbsäure: Vork. 2376.

Kampher: Einfluss auf die Keimkraft der Samen 2758 f.; siehe Campher.

Kaolin: Umwandl. in Silicate der Analcimreihe, Bild. von Kalinephelin, von Cancrinit 541; Unters. 563; Anw. zur Best. der Feuerfestigkeit von Thonen 2733.

Karfunkel: Darst. künstlicher bei den Alten 5.

Karpholith: Aehnlichkeit mit Bementit 595.

Kartoffeln: Gehalt an Milchsäure 2363; Vork. von Arsen 2453; Ursache des Süfswerdens 2500; Verh. bei der Salpeterdüngung 2743; Verarbeitung erfrorener, Anbauversuche mit verschiedenen Spielarten 2807.

Katalyse: Verh. von Basen bei der Umwandl. von Hyoscyamin in Atropin 24; Wirk. von Metallen gegen Knallgas 42; Unters. über die katalysirende Kraft von Metallen 45.

Katapleït: Zirkonerde als Mineralbasis 637.

Kaukasus: Gehalt der dort vorkommenden Braunsteine an Kobalt 590.

Kautschen: Bild. aus Kautschuk 2387.
Kautschin: Eig., Verh., Aehnlichkeit mit Citren 879; Anw. des Acetats zur Darst. eines Terpilenols 903.

Kautschinhydrat: Verbrennungswärme 331.

Kautschuk: Unters. der Absorption von Gasen, Ausdehnungscoöfficient 168; Unters., Zersetzungsproducte (Isopren, Kautschen, Heveen) 2387.

Kautschukwaaren: Prüf. 2592.

Kefir: Unters., Verh. des Caseïns 2421; abführende Wirk., Sterilisirung 2421 f. Kefirferment: Gewg. 2775.

Kehrichtbacillus: Verh. 2772.

Keilhauit: Unters. der Bestandth. (Spectrum) 564 f.

Keime: quantitative Best. in Flüssigkeiten 2480.

Keimung: Einflus des Chlormagnesiums und Chlorcalciums bei Culturpflanzen 2748.

Kennedale: Vork. von manganhaltigen Quellen, Anal. 2670.

Ketin: Const. als Dimethylanilin 1223.
Ketine: Darst. aus Isonitrosoketonen,
Const. (Substitutionsproducte des Aldins) 1223; versuchte Bild. aus Amidoacetalen 1524.

Ketipinsäure (Diacetyldicarbonsäure): Eig., Verh., Derivate 1874 ff.; Umwandl. in Diacetyl 1877. Kesselblech: Unters. über Zerstörungserscheinungen 2829.

Kesselspeisewässer: Ermittelung der zur Reinigung nöthigen Kalk- und Sodamengen 2524; Reinigung 2829.

Ketipinsäure - Aethyläther: Darst. aus Oxaläther, Essigäther und Natrium 1700; Eig., Verh., Salze 1874 f.; Verh. gegen Brom 1876, gegen Phenylhydrazin 1877.

Ketipinsäure - Aethyläther - Phenylhydrazin: Darst., Eig. 1877.

γ-Ketodihydrochinolin: Darst. aus Anilbernsteinsäure resp β-Anilpropionsäure 2043; Verh. gegen Essigsäureanhydrid, gegen Phenylhydrazin 2044; Bild., Const. 2044 Anm.

γ-Ketodihydrochinolinhydrazon: Darst... Eig. 2044.

Ketoketone: Darst. 2709 f.

Ketonaphtol (m - Aceto - a - naphtol, 3 - Aceto - 1 - naphtol): Verh. des aus Benzallävulinsäure dargestellten 1484.

Ketone: Molekulargewichtsbest. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116; Prüf. der Chloride auf ihren Siedep. 307; Unters. über die Oxydation ungesättigter 706; Verh. gegen Homologe des Aethylendiamins 992 ff.: Darst. aus Säurechloriden und Eisenchlorid 1581; Verh. gegen Thioglycolsäure 1730; Verh. derjenigen der Fettreihe gegen Acetylchlorid, gegen Säureanhydride 1787; Verh. gegen Schwefelammonium 1933 f., gegen Glycose, gegen Rohrzucker 2308.

Ketonsäureester: Synthese 1697; Darst. 2709 f.

β-Ketonsäureester: Verh. gegen zweibasische Säuren 1964 f.

Ketonsäuren: Verh. gegen Homologe des Aethylendiamins 992 ff., gegen Diazosalze 1256, gegen Acetylchlorid 1787, gegen Phosphorwasserstoffe 2219 f.

γ-Keto-α-oxytetrahydrochinolin-α-carbonsäure (Anilbernsteinsäure): Unters. 2042.

γ - Ketotetrahydrochinaldin - α - carbonsäure: Identität mit Pyranilpyroinsäure 2041.

 γ - Ketotetrahydrochinaldin - α - carbonsäureanhydrid: Identität mit Pyranilpyroïnlacton (Citraconanil, Mesaconanil) 2040 f.

Ketoverbindungen: neue Nomenclatur für die stickstoffhaltigen 681.

Ketoximdimethylessigsaure: Bild. aus

Amylennitrosocyanid, Verh., Salze 962; Bild. aus Dimethylacetessigäther und Hydroxylamin 963.

Ketoximdimethylessigs. Ammonium: Darst., Eig. 962.

Ketoximdimethylessigs. Silber: Darst., Eig. 962.

Ketoxime: Umwandl. in Pseudonitrole (Unters.) 1338 f.

Ketoximsäuren: Darst., Const. 962.

Ketoxyhydrindensäure (Ketoxyhydrindencarbonsäure): Unters. von Derivaten 1677 ff.

Ketoxyinden: Unters. von Derivaten 1682 f.

Ketten, galvanische: Kohle-Platin-Chlorsäurekette, Leistungsfähigkeit verschiedener primärer Ketten 348; Messung der elektromotorischen Kraft 352; Peltier'sche Wirk. 357.

Kiefernholz: Gewg. von Cellulose 2326. Kiese: Anal. goldhaltiger 2651 f.

Kieselfluorsilbe. Best. der Ueberführungszahl 223.

Kieselfluorwasserstoffs. Chinin: Unters.

Kieselsäure: Verh. beim Comprimiren im feuchten Zustande 69; Absorptionsspectrum des Kieselsäure in Suspension haltenden Wassers 290; Anw. zur Prüf. des Dulong-Petit'schen Gesetzes 312; Atomgewichtswärme 313; Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534; krystallisirte Verb. mit Beryllerde 557 f.; Verh. gegen Tropäolin 00 2543; Best. in Schlacken 2544; siehe auch Orthokieselsäure.

Kieselsäurehydrat, · colloïdales : Darst., Eig. 278 f.

Kiesels. Aluminium - Beryllium: Darst., Eig. 557.

Kiesels. Blei (Barysil): Vork. in Vermland, Krystallf., Zus. 627.

Kiesels. Eisen-Beryllium: Krystallisation in Kaliumvanadat 557.

Kiesels. Kalium: Darst., Anw. zur Entfernung von Chlormagnesium aus Carnallitlösungen 2681.

Kiesels. Kalium-Beryllium: Darst., Eig. 557.

Kiesels. Nickel: Vork. in Nickelerzen 586.

Kiesels. Salze (Silicate): Zers. der unlöslichen durch Fluorammonium 2544; siehe auch Silicate.

Kiesels. Thorium: Vork. im Auerlith 638.
Kiesels. Yttrium (Gadolinit): Darst.,
Vergleich mit dem natürlichen 568.

Kiesels. Yttrium-Calcium: Bild. 568. Kinder: Unters. des Stoffwechsels 2397.

Kirschgummi: optisch-anomales Verh. gegen Spannungen 433.

Klärcellulose: Gehalt an Salicylsäure 2813.

Klee, rother: Unters. auf Zucker- und Stärkegehalt 2828.

Kleegras: Düngungsversuche 2745 f., 2751.

Kleie: Unters. geprester Kuchen 2828. Klinoklas: Vork. in Utah, Krystallf., Eig., Anal. 624.

Knallgas: Verh. gegen Metalle 42 ff.; Occlusion durch Palladium 45; Lichterscheinung bei der Explosion 332; Anw. zu elektrischen Strommessungen (Voltameter) 347.

Knallquecksilberzündschnüre: Darst. 2719.

Knalls. Ammonium (Ammoniumfulminat): Bild., Verh. 719.

Knalls. Kupfer (Kupferfulminat): Darst.. Verh. 718 f.

Knalls. Kupfer - Ammonium (Cuprammoniumfulminat): Bild., Verh. 719.Knalls. Salze: Unters. 718 f.

Knalls. Silber: Verh. gegen Siliciumfluorid 719.

Knochen: Unters. des Aschengehaltes, über die Festigkeit bei Individuen verschiedenen Alters 2408.

Knochen, gebrannte: Aufschließen mit Schwefelsäure 2746.

Knochenkohle: Werth der Filtration 2783; Wiederbelebung der zum Klären von Zuckerlösungen benutzten 2783 f.; Vor- und Nachtheile der Anw. in der Zuckerläbrikation, Darstellung, Anw. 2787 f.

Knochenmehl: Best. des Phosphorsäuregehaltes 2538.Knorpel: Vork. von Glycogen 2405.

Kobalt: Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Veränderung der Dimensionen von Kobaltstäben bei der Magnetisirung 414; Anw. zur Unters. der Einw. eines magnetischen Feldes auf chem. Vorgänge 422; Unters. des Spectrums 436; Verh. der Lösungen gegen Schwefelwasserstoff 588; Nachweisung durch Salzsäure 2548; Scheid. von Eisen, Nickel, Mangan, Zink

von Eisen, Nickel, Mangan, Zink und Aluminium, Scheid. von Nickel 2553, 2554; elektrolytische Scheid. 2554; Gewg. in China 2640, aus Abfalllaugen 2641: galvanischer Ueberzug zur Härtung von Heliogravüren

Kobalterze: Vork. 589 f.

Kobalthydroxyd: Unters. über die Polymerisation 459.

Kobaltoxalessigsäure - Aethyläther:

Darst., Eig. 1698. baltaalze: Verh. gegen Schwefel-Kobaltealze: wasserstoff 2553.

Kobaltspiegel: Darst. 2729.

Körnerlack: Unters. des daraus gewonnenen Schellschwachses 2850.

Körneröle: Verh. gegen eieralbumin-

haltige Halpetersäure 2591.

Kohle: Verh. gegen Knallgas 43; Absorption von Gasen 175; Anw. zur galvanischen Kette 348; elektrochem. Verh. 350; Einfluss accludirten Gases auf das thermoëlektrische Verh. 359 f.; Unters. des Spectrums 436; Vork. amorpher in einem in Nowo-Urei, Rufsland, gefallenen Meteoriten, Verhalten bei hoher Temperatur und starkem Drucke (Anw. bei der elektrischen Beleuchtung) 532; Statistik der Gewg. und Verarbeitung 2830; Unters. der Lagerstätten, Anal. verschiedener 2831; Verh. gegen Sauerstoff bei der Wassergas- und Heizgashereitung 2833; Unters. über das Kalken 2834 f.; Apparat zur Best. der zu erhaltenden Menge von Theer und Ammouiak 2851 f.; Einfluss der Temperatur auf die Qualität des daraus erhaltenen Theors 2852.

Kohlendioxyd siehe Kohlensäure.

Kohlengrube von Roundwood: Anal. des Wassers 2670.

Kohlenhydrate: Molekulargewichtsbest. 119 ff.; Vork. im normalen Harn. Nachw. durch Xylidin resp. a-Naphtol 1529 f.; Unters. inulinartiger der Gramineen 2824 f.; Vork. im Harn 2432; Elementaranal. mittelst Chromsäure 2561; Vertretungswerthe für Fett bei Mastfutter 2759.

Kohlenoxyd: Occlusion durch Palladium 44, durch Platin 45; Erklärung der Const. 80; Gleichung für die Entwickelungsgeschwindigkeit aus Ameisensäure und Schwefelsäure 174: Unters, auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184: Diffusion 274 f.: Wirk, von elektrischen Funken auf Mischungen von Kohlenoxyd und Stickoxyd 397; Unters. des Spectrums 438; Verh. gegen Stickovyd 463;

Bild, bei der Verbrennung von Kohle in trockenem Sauerstoff 466; Absorption durch Kupferchlorurlösung 532 f.; Verh. gegen Blut 2411; Einfluß auf die Chlorausscheidung im Stoffwechsel 2428; Anal., Lösunk durch Anilin 2521; Nachw. in der Luft 2542; Verh. gegen schwefelammoniumhaltiges Blut, Nachw. in Blut 2603.

Kohlenoxydhāmoglobin: Modification der Natronprobe 2413.

Kohlenoxysulfid: Darst. aus Schwefelkohlenstoff und Thon 535 f.

Kohlensäure: Reduction durch amorphes Bor 84; Correction bei der Dichtebest. 152; sp. G., Dampfspan nung von Mischungen mit schweflige-Säure 152 f.; Compressibilität der Mischung mit Stickstoff 164; Verh. der flüssigen gegen Stickstoff (Lösung Diffusion) 165; Verh. zum Boyleschen Gesetz 166, 167; Anw. zur Unters. des Druckes gemischter Gas-168; Unters. der Absorption durch Kautschuk 168 f.; Dampfspannung 179; Anw. bei der Unters. der Ab sorption von Gasen durch Flüssigkeiten 204; Diffusion 274 f.; Zers. ir Pflanzen (endothermische Reaction) 296; . Ausdehnungscoëfficienten 304: Temperaturerniedrigungen beim Vermischen fester mit Aether, Alkohel. Chloräthyl, schwefliger Säure, Chlore form 310; Berechnung der latenter Dampfwärme 311; Dissociation 333; Best. der magnetischen Constant-418; Bild. bei der Verbrennung von Kohle in trockenem Sauerstoff 466 Best, des Gehaltes des Bodens und der Luft von Florenz 532; Abgatathmender Pflanzentheile 2346; Aufnahme und Ausgabe bei Pflanzen 2346 ff.; Vork. von freie: im Harn 2429; Anw. gegen Dispan 2443; Einflus auf die Gährung 2454 Aufnahme durch Anilin 2521; Best. in der Luft 2533; volumetr. Best. Best. in der Luft, Apparate zur Best.. Best. in Saturationsgasen 2542 i... Verh. gegen Tropäolin 00 2543: Bes in der Luft 2615; Wirk. auf die Lösl. von Blei in Wasser 2645, 264. Gewg. aus Alkalicarbonaten 26%, Ursprung in Bodenschichten 2736 Erzielung eines bestimmten Verhält nisses bei der Gährung (Apparat-2784 f.: Einftuls auf die Gährung und

Hefebildung 2804; antiseptische Wirkauf die Malzwürze 2807; Anw. flüssiger in der Bierbrauerei 2814; Verh. gegen Methan 2833; Wirkauf die Leuchtkraft des Kohlengases 2836 f.

Kohlensäure-Aethyläther: Verh. gegen Aethylendiamin 1687.

Kohlensäure-Allyläther: Bild. aus Allylalkohol und Phosgen, Eig. 804.

Kohlensäureamide: Unters., Bild., Zers. 769.

Kohlensäure - Diäthyläther: Bild. aus Chlorkohlensäure - Aethyläther und Natriumformiat 1691.

Kohlensäureester: Einw. auf Ammoniak (Unters.) 769.

Kohlensäure Methyläther: Verh. gegen Aethylendiamin 1686 f., gegen Trimethylendiamin 1688 f., gegen Pentamethylendiamin 1689.

Kohlens. Alkalien: Best. neben Aetzalkalien 2545; Caustificirung im Vacuum 2680.

Kohlens. Ammonium: Reinigung 504; Vork. eines neuen sauren Salzes 505.

Kohlens. Baryum: Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534; Verh. beim Erhitzen im Wasserstoffstrome und Stickstoffstrome 549.

Kohlens. Berberin: Bild. aus Berberinaceton 2280.

Kohlens. Blei, basisches (Bleiweiss): neue Darstellungsmethode 2693; siehe auch Bleiweiss.

Kohlens. Calcium (Marmor): Verh. beim Comprimiren im feuchten Zustande 69; Beschreibung von Phosphorescenzerscheinungen an der kupferresp. eisenhaltigen Verb. 446; Verh. gegen Chromoxyd, gegen Ammonium-chromat 600 f., gegen Chlor- und Bromcadmium 615 f.; Best. neben Calciumhydroxyd 2546; Wirk. im Ackerboden 2736.

Kohlens. Kalium: Beeinträchtigung der Reaction zwischen Jodlösung und Thiosulfat 55; Contraction des Volumens der Lösung gegenüber der Summe der Volumina der Substanz 229; Verh. beim Glühen im Wasserstoffstrome 549.

Kohlens. Kalium, saures: Condensationsmittel für Formaldehyd 1515.

Kohlens. Kalium-Natrium Na<sub>3</sub>K(CO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>
. 12 H<sub>2</sub>O: Bild., Eig., Krystallf. 547.

Kohlens. Kupfer: Verh. beim Comprimiren im fouchten Zustande 69; An-Jahresber f. Chem. u. s. w. für 1888. nahme von Glasglanz durch Druck 69 f.

Kohlens. Lithium: Lösl., Eig. der Lösung 548; Verh. bei hoher Temperatur im Wasserstoffstrome (Bild. von Lithion) 549; Anw. zur Darst. phosphorescirenden Calcium- und Strontiumsulfids 553 f.

Kohlens. Mangan: Verh. beim Erhitzen 592.

Kohlens. Milch: Darst. 2422.

Kohlens. Natrium: Anw. der Lösung bei der Unters. der Ausbreitung und Bewegungserscheinungen an Flüssigkeits-Oberflächen 199; Best. der Dichte und des Ausdehnungscoëfficienten der Lösungen 235 f.; Volumina der Lösung verschiedener Concentration 237; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534; Anw. der Lösung zur Unters. des Verh. von Kaliumpermanganat zur Untersch. von offenen oder ringförmig geschlossenen, ungesättigten gegen offene oder ringförmig geschlossene, gesättigte Säuren 821; Wirk. auf die Stickstoffausscheid. des Organismus 2402; siehe auch Soda.

Kohlens. Natrium, saures: Einw. mehratomiger Alkohole auf die Reaction mit Borsaure 538; Gewg. 2685; Zus., Darst. eines neuen Salzes 2688; Zerlegung in Monocarbonat und Kohlensäure 2688 f.

Kohlens. Phenylsafranin: Darst., Eig. 1100.

Kohlens. Platomethylsulfin: Bild. 2206.Kohlens. Quecksilberammonium (Mercuriammoniumcarbonat): Bild., Eig. 652.

Kohlens. Rubidium: Verh. beim Erhitzen im Wasserstoffstrome 549 f.; Anw. zur Darst. phosphorescirenden Calcium- und Strontiumsulfids 553 f.

Kohlens. Tetrahydro - β - naphtylamin, neutrales: Darst., Eig., Verh. 1145.

Kohlens. Tetrahydro - β - naphtylamin, saures: Darst., Eig., Verh. 1145.

Kohlens. Tetramethylammonium, saures: Darst., Eig., Zers. durch Wärme 978.

Kohlens. Tetramethylphosphonium, saures: Darst., Verh. beim Erhitzen 2224.

Kohlens. o - Tolubenzylamin: Darst. 1978 f.

Kohlensprengapparat, hydraulischer: Construction 2719.

Kohlenstoff: Valenz 78; Unters. der Gleichwerthigkeit der Affinitäten 85; Ungleichwerthigkeit der Valenzen (Unters.), Configuration der Verbb. nach van't Hoff-Wislicenus 88; Dampfspannungserniedrigungen der Verbb. im Verhältniss zu ihren Molekulargewichten 186; Flüchtigkeit der Verbb. 307; Molekularstructur und Absorptionsspectren der Verbb. 443; Unters. über das Vork. eines "asymmetrischen" Kohlenstoffatomes in den Triderivaten des Benzols 446; Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465 f.; chem. Verb. mit Eisen unter Druck als Ursache des Hartwerdens von Drähten beim Ziehprocess, der Schärfe der Sensen durch Dengeln, Annahme einer Legirung mit Eisen 573; Einfluss verschiedener Nahrung auf die Fixation und Elimination, auf den respiratorischen Gasaustausch 2401; Best. im Roheisen 2541, im Stahl 2541 f.; calorimetrische Best. im Stahl, Abscheidung aus Eisen und Stahl 2542; Best. in organischen Verbb. 2561; Best. im Stahl mittelst eines Chromometers 2609; Unters. des im Eisen enthaltenen (Härtungskohle, Carbidkohle, Temperkohle, Graphit) 2635; Umwandl. in den Eisen- und Stahlsorten 2635 f.; Best. des Heizwerthes 2830; Unters. über den sogenannten "freien" im Steinkohlentheer 2852.

Kohlenstofffarbe: Darst. zur Best. des Kohlenstoffgelialtes im Eisen 2542.

Kohlenstoffoxychlorid: Wirk. auf Ammoniak 769.

Kohlentheernaphta: Verfälschungen

Kohlenwasserstoffe: Berechnung der Molekulararbeit gesättigter 77; Molekulararbeit im Verhältnis zum Ausdehnungscoëfficienten des Moleküls Molekulargewichtsbest. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 118; Unterschiede der Molekularvolumina bei Verbb. gleicher Reihen 151; Verminderung der Flüchtigkeit durch Eintritt der Radicale O, OH, OCH<sub>8</sub>, OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> 307; Einfluß der Anzahl der Radicale auf die Flüchtigkeit 308; Einw. der Substitution von Chlor und Sauerstoff auf die Flüchtigkeit 308 f.; Verbrennungswärme von

C H<sub>3</sub>-C=C-C=C-C H<sub>2</sub> 321; des Harzōls, Unters. 901 f.; Condensation mit m-Mononitrobenzaldehyd 1544; Vork. fester in Pflanzen 2387; Best. der zur Aethylenreihe gehörigen in Gasgemischen, Nachw. der zur Acetylenreihe gehörigen 2566.

Kohlenwasserstoffe der aromatischen Reihe: Formel zur Berechnung der Molekularvolumina der Verbb. 150; Best. der Diëlektricitäteconstanten (isomerer Verbb. C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>, won Benzol. Toluol, p-Xylol, Cumol) 341 f.; Kinw. von Brom im Sonnenspectrum 449; Verh. gegen Harnstoffchloride (Unters. an Benzol, Toluol, Xylol, Cymol. Mesitylen, Durol, α-Aethylnaphtalin. Acenaphten) 759 ff.; molekulare Umlagerung bei der Synthese mittelst Aluminiumchlorid: Darst. isomerer Butylbenzole, von Amylbenzol 837 f.: Einw. primärer Monochlorderivate der Fettreihe auf Benzol 838; Kinw. von Brom, Wirk. der Spectralfarben 9401.

Kohlenwasserstoffe der Fettreihe: Einwirkung von Alkalien auf die Nitroverbb. der gesättigten 957 f.; Unters. über die Const. der nitrirten 956 f.; narcotische Eig. 2450 f.

Kohlenwasserstoffverbindungen: ultraviolettes Spectrum 438.

Kohlsaat: Oelgehalt des Samens 2382. Kolanuís: Unters., Vork., Anal. 2370. Kommabacillus (Koch): Unters., Gewg... Eig. der in den Culturen gebildeten Base C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>N 2506 f. Kopfkohl: Vork. von Arsen 2453.

Korkkohle: Anw. zur Darst. von Pulver

Korksäure: Verbrennungswärme 331: Bild. aus Dioxystearinsaure 1912, aus Stearolsäure resp. aus Stearoxylsäure 1931.

Korund: Bild. durch Einw. von Schwefelalkalien auf Thonerde bei hoher Temperatur 555; Darst. der krystallisirten Verb. 560; künstliche Darst. 561 f.

Kräuterseifen: Unters. 2844 f. Kraft: Definition 86.

Kreatin: Krystallf. 737; Bild. aus Harn-Kreatinin 741; Wirk. 2451.

Kreatinin: Unters. der basischen Eig. 737 f.; Verh. der Chlorzink-Verb. gegen Ammoniak 738; Unters. im Harn, Darst. aus Harn, Verh. des Queck-silbersalzes 738 f.; Darst. und Verh. verschiedener isomerer Kreatinine

(effluorescirendes Kreatinin, tafelförmiges  $\alpha$ -Kreatinin, tafelförmiges  $\beta$ -Kreatinin), Zus., Lösl. 740 f.; Krystallf., Spectra der isomeren Formen, Verh. der Gold- und Platindoppelsalze 742; Wirk. 2451.

Kreatinin - Chlorgold: Zus., Verh. 740, 742.

Kreatinin - Chlorquecksilber (Chlorid): Darst., Zus., Verh. 739.

Kreatinin-Chlorzink: Verh. gegen Ammoniak 738.

α-Kreatinin: Darst., Eig. 740 f.

β-Kreatinin: Darst., Eig. 740.

Kreide, lithographische: Darst. 2907.

Kreolin: Einw. auf die Schleimhäute 2451; desinficirende Wirk., Anw. 2474 ff.

Kresol: Absorptionsspectren 443; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526.

Kresol (flüssiges): Unters. der daraus gewonnenen Säureanhydride 1947.

o-Kresol: Verh. gegen Monochloressigsäure 1958.

p-Kresol: Unters. der daraus gewonnenen Kresotinsäureanhydride 1946 f.

o-Kresoläthyläther: Verhalten gegen Harnstoffehlorid, Bild. des Amids C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O-C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>-CONH<sub>2</sub> 762 f.

p-Kresoläthyläther: Verhalten gegen Harnstoffehlorid, Bild. des Amids C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O-C<sub>7</sub>H<sub>6</sub>-CONH<sub>2</sub> 763.

Kreosolcarbonsäure - Methyläther: Schmelzp., Krystallf. 684.

Kresolcarbonsäure - Methyläther: Krystallf. 1958.

o-Kresol-o-p-disulfosäure: Darst., Eig. 1472.

o-Kresol-o-p-disulfos. Kalium: Darst., Eig., Verh. gegen Brom 1472.

o-Kresolglycolsäure: Darst., Eig., Salze 1958.

p-Kresolglycolsäure: Darst., Salze 1958.
 o-Kresolglycols. Baryum: Darst., Eig. 1958.

o-Kresolglycols. Blei: Darst., Eig. 1958. o-Kresolglycols. Natrium: Darst., Lösl. 1958.

p-Kresolglycols. Natrium: Darst., Lösl. 1958.

 o-Kresolmethyläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Methoxyltoluylsäureamid 762.

p-Kresolmethyläther: Verh. gegen Harnstoffehlorid, Bild. von p-Homosalicylmethyläthersäureamid 763. Kresolnatrium: Anw. zur Darst. von Soda 2687.

o-Kresol-o-sulfosäure: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure, gegen Brom 1471.

o-Kresol-p-sulfosāure: Darst.. Eig., Verh. 1471.

o-Kresol-o-sulfos. Baryum: Darst., Eig. 1471.

o-Kresol-o-sulfos. Kalium: Darst., Eig., Verh. gegen Brom 1472.

o-Kresol-p-sulfos. Kalium: Darst., Eig., Krystallf. 1471; Verh. gegen Brom 1472.

α-Kresotamid: Darst., Eig. 1942.

α-Kresotanilid: Darst., Eig. 1947.

m - Kresotinsäure (m - Oxytoluylsäure, o - Oxy - p - toluylsäure): Verh. gegen Tetraazodiphenyl resp. Tetraazoditolyl 2897.

«-Kresotinsäure (Parahomosalicylsäure): Verh. gegen Phosphoroxychlorid 1946. Kresotinsäuren: Umwandl. in Anhydride

1946.

Kresotins. Ammonium: Gewg. aus Hexakresotid 1946.

m-Kresylphenyl: Identität mit Monomethyldiphenyl 852; siehe auch dort.

p-Kresylphenyl: Synonym für p-Tolylphenyl 852.

Krokonaminsäure: Const. 1656.

Krokonamins. Ammonium: Bild. von Nebenproducten bei der Darst. 1856. Krokonamins. Baryum: Darst., Eig. 1858.

Krokonsäureazin: Bild., Eig. 2151.

Krusitschan: Anal. des Eisenwassers 2671.

Kryohydrate: Thermodynamik (Gefrierpunkt) 295; Vork. in Lösungen von Alkohol in Wasser 1402.

Kryolith: Anw. zur Darst. von Spinell 561.

Krystallcarbonat: Zus. 2688.

Krystalle: Theorie der Structur, Molekularbeschaffenheit 1; Bild. durch den Magneten 2; Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle 433; Veränderungen der Absorptionsspectren 443.

Krystallisationsmikroskop: Construction 2609.

Krystallmagnetismus: Unters. der Gesetze 416.

Krystallographie: Mittheilungen 458. Krystallwasser: Unters., Verh. der Alaune 262. Kühler: neue Form, neue Befestigungsmethode 2611.

Kümmelöl: Identität des bei 175° erhaltenen Destillates mit Citren (Limonen) 879.

Kumys: Anal. 2775 f.

Kunstbutter: Untersch. von Naturbutter 2596, 2597; Unters. 2777.

Kupfer: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verh. als Elektrode 9; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Scheid. von Zinn und Cadmium 15; Verh. gegen Knallgas 43, gegen trocknes Quecksilberchlorid 67; elastische Nachwirkung (Unters.) 73; Atomgewichtsbest. 104f.; sp. W. 313; Wärmeleitungsvermögen 317; mittlerer Wärmeleitungscoëfficient 318; Anw. zur Messung elektrischer Stromstärken (Voltameter), galvanisches Aequivalent 347; elektrochem. Verb. als Salz und in Saurelösung 350; Anw. zum elektrochem. Actinometer 366; specifisch - elektrischer Widerstand 370; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; Occlusion von Wasserstoff durch elektrolytisch dargestelltes Metall 395; Best. des Brechungsexponenten 425; Unters. der Reflexionsfähigkeit 444; Darst. des krystallisirten (Apparat), Verh. gegen Schwefeldämpfe 616; Abscheid. durch Zink aus Lösungen (Unters.) 617; Gehalt bosnischer Tetraëdrite 657; Vork. in Platin von British Columbia densation von Formaldehyd 1517; Vork, in der Rübenasche 2369; Vork., Bedeutung in lebenden Wesen, Ausscheid, des durch das Futter in den Thierkörper gelangten 2442; unsichere Reaction mit Natriumsulfit und Pyrogallol, Best. 2556; volumetr. Best. 2556 f.; elektrolytische Best. 2557; calorimetrische Best. 2558; Nachw. im Weine 2604; Best. im Stahl mittelst eines Chromometers 2609; Verh. gegen Wasser, gegen Natronlauge, gegen Essigsäure 2622 f.; Ueberzug von Zink 2627; elektrolytische Gewg. 2647; Elektrolyse von silberhaltigem, elektrolytische Gewg, aus Kupferstein, neues Extractionsverfahren, Ueberziehen mit Cuprosulfocvanat 2648 f.; Anw. zu Telegraphendrähten, Werthbest. von Erzen, Aufarbeiten der Mutterlaugen bei der Gewg. aus Pyriten 2649; Legirung mit Phosphor

2653; Verbb. mit Antimon, mit Zina 2654; Unters. über die Anw. der Salze auf Weinstöcke, Nachw. in den Blättern der Weinstöcke, in den Blättern und Früchten der Feigenund Pflaumenbäume 2800; Schädlichkeit im Wein 2800 f.; Nachw. in den Trauben, in Weinen und anderen Traubenproducten 2801; Nachw. in sauren Gurken, im Pflaumenmus 2825.

Kupferacetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Thiophosgen 712.

Kupferantimonid (Horsfordit): Vork. in Kleinasien, Eig., Zus. 625.

Kupferantimon - Legirungen: Unters. 2654.

Kupfercaprylidenür: Bild., Eig. 811. Kupferdiacetylessigsäure - Aethyläther Darst., Eig. 1718.

Kupferdiketohydrindencarbonsaure Aethyläther: Darst., Eig. 1703.

Kupfererz: Gehalt an Kobalt eines in Leon (Spanien) vorkommenden 590. Kupferkies: künstliche Darst, 623.

Kupferlösung, alkalische: Anw. zur Reinigung von Rohspiritus 2805.

Kupfermineralien: Vork. in Utah. Beschreibung von Olivenit, Erinit, Tirolit, Calkophyllit, Klinoklas, Mixi. Pharmakosiderit, Brochantit 623 ff. Kupferoxalessigskure-Aethyläther: Dar-

Kupferoxalessigsäure-Aethyläther: Darstellung, Eig. 1698.

Kupferoxallävulinsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1705.

660; verzögernde Wirk. auf die Condensation von Formaldehyd 1517; kohlenstoffdämpfe 536, gegen Zink-Vork. in der Rübenasche 2369; Vork., Bedeutung in lebenden Wesen, Aus-Kupferoxydsalze: Verh. gegen Natrium-

thiosulfat 621 f. Kupferoxydul: Const. 79.

Kupfersalze: Anw. der Elektrolyse zur Messung elektrischer Ströme 347: elektromotorische Verdünnungsconstanten 361; secundäre Wirk. bei der Elektrolyse der Lösungen 395: Verh. gegen Cyanquecksilber 714: Unters. der giftigen Eig. 2442; Anw. gegen Peronospora 2558.

Kupferstein: elektrolytische Gewg. des Kupfers 2648.

Kupferzinn-Legirungen: Unters. 2654. Kussin: Vork., Eig. 2377.

Kusso (Brayera anthelminthica): Unters, der Bestandth. 2376.

Kyanäthin: neue Bildungsweise 746: Unters. über die Bildungsweise ans Cyanäthyl 744 f. Kyanamylin: Darst., Eig. 747 f. Kyanbenzylin: Darst. aus Benzylcyanid 746.

Kyanbutin: Darst., Eig. 747.

Kyanmethin: Bild. aus Acetonitril 696. Kyanpropin: Darst., Eig., Verh., Verh. des Platindoppelsalzes, Bild. der Oxybase, Bild. der Silberverb., Verh. gegen Brom (Bild. von bromwasserstoffs. Bromkyanpropin) 743.

Kyantolin: Bild. aus p-Tolenylimidoäther, Eig. 1438.

Kynurin: Bild. aus Cinchonin, Salze, Eig., Verh. 2285.

Labferment: Vork. im menschlichen Harn 2500.

Labpulver: Prüf. 2595.

Labrador (von Helsingförs): Umwandl. in Analcim 541; Verh. gegen Kaliumcarbonatlösung 542.

Labradorit: Verh. gegen Salzsäure 540. Labradorporphyrite: Beschreibung (Analysen) der in den Vogesen vorkommenden 541.

Lackmuspapier: Darst. aus Postpapier 2519.

Lackmustinctur: Entfärbung durch einen Mikrococcus 2361 f.; Anw. in der Mafsanal. 2519.

Lactalbumin: Nachw., Scheid. von Caseïn 2586.

Lactid: Bild. aus Milchsäure und Acetresp. Metaldehyd 1755.

Lacton siehe Saccharin.

Lactone: Unters. der Lagerung der Atome im Molekül 87; Darst. einer neuen Classe aus den Glycinen 1680. Lactosanilid: Darst., Eig. 2306.

Lactose: Drehungs und Reductionsvermögen 448; Verh. gegen Saccharomyces 2494.

Lactucerin: Unters. 2362.

a-Lactucerol: Unters., Ester 2362.

β-Lactucerol: Unters. 2862.

Lävulose: spec. Drehung der krystallisirten Verb. 448; Verh. gegen Diphenylamin 1517; Unters., optisches
Verh. 2813 f.; Oxydation, Reduction
2314 f.; Drehungsvermögen der aus
Inulin und der aus Invertzucker dargestellten 2315; spec. Drehung, Verb.
mit Dextrose, Aethylat 2316; Darst.
aus Inulin, spec. Drehungsvermögen
2317 f.; sp. G. wässeriger Lösungen,
Verb. gegen Kupferlösung, Reductionsvermögen 2318 f.; spec. Dre-

hungsvermögen 2319 f.; Unters. 2323; Verh. der Bleiverb. gegen Kohlensäure 2369; Gährungsversuche 2459; Verh. gegen Säuren 2581.

Lävulose-Aethyläther: wahrscheinliches Vork. 2316.

Lävuloseanilid: Unters. 2305; Const. 2307.

Lävulose - Bleihydroxyd: Darst., Eig. 2316 f.

Lävulose-Calciumbydroxyd: Darst., Eig. 2316.

Lävulose-Chlorblei: Darst., Eig. 2317.
Lävulose - salpeters. Blei: Darst., Eig. 2317.

Lävulose - p - toluid: versuchte Darst. 2306.

Lävulinsäure: Bild. aus Acetopropylalkohol 872; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Unters. 1708; Verh. gegen Phosphorpentachlorid, gegen Chlor, Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1903, gegen Phosphorwasserstoff 2220.

Lävulinsäure-Aethyläther: Verh. gegen Natriumäthylat und Benzylchlorid 700, gegen Oxalsäure-Aethyläther und Natrium 1705; Darst., Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1708.

Lävulinsäuredithioglycolsäure: Darst., Eig. 1731.

Lagerbier: Anal. 2819 f.

Lagos: Unters. des dort gewonnenen Indigo's 2900.

Lamellen: Unters. der Formen bei der Berührung mit Flüssigkeiten 198.

Lampe: Lichtmenge der Amylacetatlampe 2838.

Lampenruss: sp. G. verschiedener Sorten 2832.

Langban: Vork. von Hydrocerussit, Erklärung des Vork. 626.

Lanolin: Unters. über die biologische Function 2406; Verh. gegen Mikroorganismen 2487 f.; Herstellung 2648.

Lantana brasiliensis (Yerba sagrada): Gehalt an Lantanin 2299.

Lantanin: Gewg. aus Lantana brasiliensis (Yerba sagrada) 2299.

Lanthan: Verb. mit Phosphorsäure 567. Lanthanoxyd: Verb. gegen Kaliummeta-, -pyro- und -orthophosphat sowie Natriummeta-, -pyro- und -orthophosphat 567.

Lardöl: Dichte, Brechungsindex 2886.
Laterne: für photographische Aufnahmen bei gefärbtem Magnesiumlicht 2909.

Laternenbilder: Herstellung 2905.

Lathyrus silvestris: Anal., Unters. der grünen Pflanze und des Trockenheu's 2366 f.; Cultur 2367.

Laubblätter: Bild. von Calciumoxalat 2361.

Laubhölzer: Unters. der Beservestoffe (Glucose) 2350.

Lauren: Únters. 880; Unters., Const. 883.

Laurineencampher: Verbrennungswärmen 331.

Leadville-Erze: Metallurgie 2623.

Leber: Ausuntzung im Darmcanale des Hundes 2399; Unters. der Sauerstoffzehrung 2402; Unters. der postmortalen Zuckerbild. aus Glycogen, Einflufs von Antipyrin auf den Glycogengehalt 2403; Glycogengehalt 2404; Veränderung bei acuter Phosphorund Arsenvergiftung 2442.

Lebercirrhose: Unters. des Harns und der Ascitesflüssigkeit bei Kranken 2433.

Leberthran: Unters. der darin vorkommenden Basen 996 ff.; Gehalt an Morrhuinsäure 2406; Gewg. eines neuen Bestandth. 2779 f.

Lecithin: Unters. der Const., Verh. 2406; Beziehung zur Eiweißsubstanz 2408.

Leder: Verh. gegen Brom 2345.

Lederpappe: Herstellung wasser- und öldichter 2855.

Legirungen: Verh. in Rücksicht auf das periodische Gesetz 7; Schmelzp. (Unters.) 67; Unters. über das thermoëlektrische Verh. 358 f.; specifisch elektrische Widerstände 370; Anw. einer Zinn Bleilegirung zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; Widerstandsänderungen von Metall-Legirungen beim Schmelzen 372; therm. und galvanisches Verh. von Wismuth-Zinn-Legirungen im magnetischen Felde 421; Verh. von Zinn-Aluminium- und Aluminium-Silberlegirungen gegen Silicium 539; Anw.\_einer Rhodium - Zinnlegirung zur Darst. von Rhodiumtrichlorid 666; Best. des Antimon- und Zinngehaltes 2540; Best. des Bleigehaltes in Zinnlegirungen 2554 f., des Silbers in Legirungen mit Kupfer 2559; Gewg, mittelst des elektrischen Lichtbogens 2620; relativer Werth von Aluminiumlegirungen 2627; Darst. mit Chrom 2630; Ueberziehen von

Kupferlegirungen mit Cuprosulfocyanat 2648; Vork. einer Gold-Silberlegirung 2650 f.; Unters. merkwürdiger Eig. 2653; Darst. von Phosphorkupfer 2653, von Phosphorzinn, Unters. von Kupferantimon, von Kupferzinn, elastische Metalllegirung, Aluminium-, Eisenaluminiumlegirunger. Aluminiumbronzen, Aluminiumsilber. Aluminiummessing, Zinkmagnesium 2654; Darst. von Zink-Calcium-, von Wismuthlegirungen 2655; Darst mit Phosphor 2655; Zus. von Patent-Silicium-Bronze-Telegraphendraht, von Telephondraht A, von Silicium-Messing, von Mirametall, von Deltametall, von Manillageld 2656; Aluminium -, Siliciumbronze, Wismuth-Aluminiumbronze 2657 f.; Nensilber mit Phosphorzinn resp. Phosphorkupfer, Anal. von Deltametall, einer Metalllegirung 2658; Platin-, Palladiumlegirungen (für Uhren) 2659.

Leguminosen: Fixirung des atmosphärischen Stickstoffs durch Wurzeln und Knollen 2350; Verh. bei der Düngung mit Salpeter 2743.

Leichen: Einbalsamirung 2454.

Leim: Verbb. mit Gerbsäure (Unters) 2344 f.; Sterilisirung durch a-Oxynaphtoësäure 2473.

Leimdruck, photographischer ("Leimtypie"): neues Verfahren 2907.

Leimgut: Herstellung von Leimgut 2780.

Leimtypie: Anw. zur Herstellung von Wasserzeichen - Prägeformen 2855: Beschreibung 2907.

Lein: Oelgehalt des Samens 2382.

Leindotter: Oelgehalt des Samens 2382. Leinkuchenfett: Unters. über das Trocknen 2592.

Leinöl: Trocknen durch Manganoxalat 1747; Unters. der flüssigen Fettsäuren 2384; Nachw. im Mandel- und Olivenöl 2590; Unters. 2592.

Leinölsäure: Oxydation 1923; Verh. gegen Brom 1926; Verh. bei der Destillation 1928; Unters. des Destillates. Reductionsproduct 1932.

Leitungsfähigkeit, elektrische, siehe Elektricität.

Leitungswasser siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Leon: Vork. von Kobalt in einem dort vorkommenden Kupfererze 590.

Lepeny: Unters. von dortiger Braunkohle 2832. Lepiden: vermuthliche Identität mit Tetraphenylfurfuran 1613 (Anm.).

Lepidin: Verh. gegen p-Oxybenzaldehyd 1193, gegen m-Nitrobenzaldehyd 1194. Lepidinverbindungen: Unters. 1193 bis

Leuceïne: künstliche Darst. 2836.

Leuceinhydrat: Bild. aus Spongin 2343. Leuchtgas: umgekehrte Verbrennung der Luft 452; Best. des Schwefelgehaltes, Anal. 2566; Bild. von Salpetersäure und salpetriger Säure bei der Verbrennung 2740; Neuerungen

der Verbrennung 2740; Neuerungen und Fortschritte in der Industrie 2834; Reinigung des rohen, Gewg. aus Theer 2835; Reinigungsmasse 2835 f.; Reinigung mit Eisenoxyd 2836; Leuchtkraft 2836 f.

Leuchtgassauerstoffgebläse: Lichtstärke, Best. des Gasverbrauches 2838.

Leuchtkörper: Anfertigung für Incandescenzbrenner 2838.

Leucin: Verh. gegen Phtalylchlorid 1984,

a - Leucinphtaloylsäure: Darst., Bildungsgleichung 1984.

a-Leucinphtaloyls. Kalium: Darst., Bild.

Leucit: Bild. aus Skapolith und anderen Silicaten 542; Mineralisirung der Bestandth. durch Kaliumvanadat 557. Leukämie: Verh. der Harnsäure 2426.

Leukamie: Vern. der Harnsaure 2426. Leukoazocamphen: Darst., Eig., Verb. 1639.

Leukomethylenblau: Bild. 2878.

Leukon: Zus., Anw. beim Hochofen 2639.

Libussabad: Aual. des Wassers 2670. Lichenin: Unters. 2323.

Licht (Optik): Axendispersion bei Krystallen 1; specifische Drehung von Hyoscyamin und Atropin 23; Inversion des Robrzuckers mit Salzsäure (Einfluss von Salzen) 58; Einfluss der Temperatur auf die Rohrzuckerinversion 60; Einw. auf die Reactionsgeschwindigkeit bei der Oxydation von Weinsäure 64; Absorptionsspectren der Lösungen von Metallsulfiden. von molybdäns. Molybdänoxyd, Schwefelmilch, Chlorsilber, Kieselsäure, Thonerde in Suspension enthaltendem Wasser 290; Wirk. auf das Wärmeleitungsvermögen des krystallisirten Selens 317; Erzeugung elektromotorischer Kräfte in Selen durch Beleuchtung 365; lichtempfindliches Element 366; Einwirkung auf das elektrische

Leitungsvermögen der Haloïdsalze des Silbers 390; elektromotorische Gegenkräfte im galvanischen Lichtbogen 397 f.; Leitungsvermögen beleuchteter verdünnter Luft 399; Einflufs auf die elektrischen Entladungen 399 f.; elektrische Entladungen in Flammen 401; Einflus auf elektrostatisch geladene Körper 401 f., 402 ff.; Einflus auf das elektrische Verh. von Eisen, Zink, Aluminium, Messing 402; Absorption der ultravioletten Strahlen durch die negative Elektrode, unipolare Leitung mittelst Beleuchtung, Bewirkung der Abnahme der negativen Ladung durch Bestrahlung 404; optische Bank zur Darst. der Spectralanalyse 423; Messung reflectirter Farben (Photometer), Polarisationsphotometer, Phosphoroskopversuche 423; Brechungsexponenten trüber Medien 423 f.; Brechungsexponenten von Metallen (Silber, Gold, Kupfer, Platin) 424 f.; Beziehungen zwischen Brechungsexponenten und Leitungsvermögen der Metalle für Elektricität und Wärme 425; Aenderung der Lichtgeschwindigkeit in den Metallen mit der Temperatur 425 f.; Brechungsvermögen der Gase im Vergleich mit ihrer Zusammendrückbarkeit 426 ; Refraction und Dispersion krystallisirter Alaune 426 f.; Gesetz der Dispersion 427; Brechungsverhältnisse des Eises und des unterkühlten Wassers 427 f.; Einfluss des Druckes auf den Brechungsexponenten des Wassers 428; Theorie der Volum- und Refractionsäquivalente, Refractionsvermögen der Flüssigkeiten zwischen sehr entfernten Temperaturgrenzen 428 ff.; Molekularrefraction organischer Verbb. 431 f.; Doppelbrechung und Dispersion 432; diëlektrische Doppelbre-chung 432 f.; Messung der Brechungsexponenten zweiaxiger Krystalle, Lichtreflexion am Antimonglanz, optisches Verh. des Fruchtzuckers, Doppelbrechung gespannten Glases, optisch-anomales Verh. des Kirschgummi's und des Traganths gegen Spannungen 433; Durchgang des Lichtes durch dünne Metallschichten, Hülfsmittel für spectroskopische Arbeiten, spectralanalytischer Nachw. von Chromaten, Schwefelkohlenstoffprismen, Photographie des Spectrums

434; Sonnen-, Mond-, Wasserstoff-, Kaliumspectrum 435; Spectra von Gold, Eisen, Cadmium, Kobalt, Nickel, Magnesium, Kohle, Absorptionsspectrum des Sauerstoffs, verflüssigter Luft 436; Absorptions- und Bandenspectrum von Sauerstoff 436 f.; Spectrum des Cyans, von Wasserstoffund Sauerstoffverbb. des Kohlenstoffs 438; ultraviolette Spectren der Metalloïde, Spectrum der Hydroxygengasflamme 439; Uebergang vom Bandenspectrum zum Linienspectrum 439 f.; Einfluss der Dicke und Helligkeit der strahlenden Schicht auf das Aussehen des Spectrums, Linien- und Bandenspectren 440; Interferenzen des Lichtes, quantitative Spectralanalyse (Interferenzialspectrometer, Interferenzapparat) 440 ff.; Absorptionsspectrum des sauren Methämoglobins, von ätherischen Oelen, Einfluss der Molekularaggregation auf die Absorptionserscheinungen 442; Absorptionsspectrum organischer Verbindungen 442 f.; Absorptionsspectra der Aether der Oxyanthrachinone, Beziehungen zwischen der Molekularstructur der Kresole, Dihydroxybenzole, Hydroxybenzoësäuren und ihren Absorptionsspectren, Veränderungen der Absorptionsspectra in den Krystallen, Absorptionsspectra der Didymverbb. 443; selective Absorption der Metalle (Stahl, Gold, Platin, Palladium, Silber, Tellur, Kupfer), Durchsichtigkeit dünner Metallschichten, Fluorescenzvermögen von Lösungen (Aenderung mit der Concentration) 444; Fluorescenz, Phosphorescenz (Phosphoroskop), Luminescenz 445; Chemiluminescenz bei der Oxydation der Pyrogallussäure 445 f.; Phosphorescenzerscheinungen an Calciumcarbonat, Best. des Rotationsvermögens activer Substanzen (Terpentinöl), polaristrobometrisch-chemische Analyse, Drehungsvermögen von Benzolderivaten (m - Homosalicylsäure, β-o-Homo-m-hydrooxybenzoësäure, Methoxytoluylsäure, «- Mononitro-otoluylsäure) 446; optisches Verh. des Papaverins, Wechselbeziehungen zwischen dem Drehungsvermögen optischer Substanzen und ihrer Zus., Einfluss der Gegenwart inactiver Substanzen auf die Drehung des Traubenzuckers 447; Drehung der Weinsäure 447 f.; Drehungs- und Reductionsvermögen der Lactore, spec. Drehung der krystallisirten Lävulose, Drehungsvermögen des Seignetusalzes 448; Drehungsvermögen der (Rechts -) Camphersäure und ibrer Salze 448 f.; Circularpolarisation und Doppelbrechung, magnetische Drehung der Polarisationsebene, magnetisches Rotationsvermögen von Citracon-, Glutar-, Malein-, Malon-Pyrowein-, Fumar-, Itaconsäure, deren Derivaten und von Mesityloxyd, Einfluss von Brom auf aromatische Kohlenwasserstoffe im Spectrum 449: Einw. auf Chlorsilber 449 f.; Wirk. des Sonnenlichtes auf organische Verbb. 708 ff.; Absorptionsspectrum der isomeren Kreatinine 742; Einfluß bei der Einw. von Halogenen auf aromatische Verbb. 938 ff.; Spectraluntersuchungen über die Energie der Einw. von Brom auf aromatische Kohlenwasserstoffe (Toluol, Aethylbenzol, m-Xylol) 940 f.; Absorptionsstreifen von Furfurol mit  $\alpha$ -Naphtol. mit Aethylenglycol, mit m-Xylol, mit Codeïn, mit Digitalin, mit Choleaure 1528 f.; Absorptionsstreifen von Amylalkohol mit Furfurol 1531; polaristrobometrische Anal. der Weinsäure 2572; Anw. von Röhren aus Porcellan bei der Polarisation 2785; Best. der Stärke von Gasbrennern, Stärke der gebräuchlichen Normalkerzen, Messung der üblichen Einheiten 2635: Wirk. auf Wasserfarben 2866 f.; Verh. gegen Textilfarben 2867; Blitzlicht für photographische Zwecke 2904.

Lichtbilder: neues Verfahren zur Darstmittelst Magnesium- resp. Silberabiëtat 2909.

Lichtdruck: neue Methode 2906; "Autocopist" 2906 f.

Lichtpausen: Herstellung in Aniliuschwarz 2905 f.; Herstellung von Tintenbildern 2906.

Ligno - Cellulosen: Verh. gegen Chlor (Apparat) 2326.

Lignocerinsäure: Vork. im Erdnussol 2384.

Lignose: Best. im Mehl 2592.

Liköre: Anleitung zur "optisch-sere metrischen" Unters. für Laien 2607. Limonen: Unters. 888; Vork. eines linksdrehenden im Fichtennadelol 893; Verh. gegen Kaliumpermanganat 895; Erk. eines Gehaltes an Cineol 897; siehe Links-Limonen.

Limonen-Nitrosat: Unters. 890.

Limonen - Nitrosobromid: Darst., Eig.

Limonen - Nitrosochlorid: Darst., Eig., Umwandl. in Carvoxim 889 f.

Linienspectrum siehe Spectralanalyse. Linir-Maschinenarbeit: Verb. mit photolithographischem Umdruck 2907.

Links Limonen: Vork. im Fichtennadelöl, Unters., physikalische Eig., chem. Verh. (Bild. eines Tetrabromids, eines Nitrosochlorids) 893.

Links - Limonen - Nitrosochlorid: Bild., Eig., Verh. 893 f.

Links-Limonentetrabromid: Bild., Eig.

Links-Pinen: Vork. im Fichtennadelöl 893; siehe auch Terebenthen.

Linolensäure: Vork. im Leinöl 1926, im Hanf-, Nuss- und Mobnöl 1927; Einflus auf das Trocknen der Oele 2383; Vork. in Leinöl, Hanföl, Nussöl, Mohnol 2384.

Linolensäurehexabromid: Darst. 1926. Linolsäure: Vork. im Leinöl 1926, im Hanf-, Nuís-, Mohn- und Cottonöl 1927 f.; Einfluss auf das Trocknen der Oele 2383; Vork. in Leinöl, Hanföl, Nussöl, Mohnöl 2384.

Linolsäuretetrabromid: Darst. 1926. Linoxyn: Unters. 2383.

Linoxysäure: Ursache der Färbung 2383.

Linusinsäure: Bild. aus Leinölsäure, Gewg. einer isomeren 1923; Eig. 1925; versuchte Oxydation 1926; Gewg. aus Hanf-, Nuss- und Mohnöl 1927, aus trocknenden Oelen 2384.

Lithium: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Best. 2544; Best. in Mineralwässern 2545.

Lithiumbronzen: Unters., Verb. mit Natriumbronzen und Kaliumbronze

Lithiumhydroxyd: Eig., Zus., Lösl. 549. Lithiumoxyd: Best. der Verbindungswärme 323; Bild. durch Erhitzen von Lithiumcarbonatim Wasserstoffstrome

Lithographie: Darst. lithographischer Kreide 2907.

Loco (Astragalus molissimus): Unters. 2371.

Löslichkeit: Unters. von Salzen 250; Best. von Calcium- und Baryumsalzen der Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure 254; Unters. von Salzen der Isovaleriansäure, Methyläthylessigsäure, Isobuttersäure 254, der Capronsaure, Diathylessigsaure 255, von Sulfaten 262 ff.; Lösl. von Calciumsulfat- und Calciumoxydhydrat 265 ff.; Beziehungen zur Schmelztemperatur 309.

Lösungen: Unters. über das chemische Gleichgewicht 27; Anw. der Densitätszahlen 149: Dichte von Salzlösungen 157 f., Best. der Dampf-tensionen 185; Formel für die Beziehungen von Gefrierpunkts- zu Dampfspannungserniedrigungen 187; Dampfspannung von Salzlösungen 192 f.; Unters. über die Dampfspannungen (dynamische Best.) 188, 189 f., der Dampfspannung in alkoholischen Lösungen 194, in verdünnten Lösungen 195, in ätherischen Lösungen 196; Aufstellung einer Theorie 213; Erklärung "isohydrischer" Grundzüge der Theorie 214 f.; Ableitung der Eig., Definition, Theorie 219; Kinetik gelöster Körper 219 f.; Unters. des Leitvermögens gelöster Metalisalze 222 ff.; Unters. der isomeren Reibung 225 f.; Dichte und Wärmeausdehnung von Salzlösungen 229; Wärmeausdehnung gelöster Salze 237 f.; Unters. über die Const. 242; Unters. der Beziehungen zum Schmelzp. 250 f.; Gleichgewichtszustand gelösten Albumins, Fällung durch Salze 256; osmotischer Druck 267; Unters. isosmotischer Lösungen 271 f.; Unters. der Diffusion organischer und anorganischer Verbb. 275 ff.; Sätze der Thermochemie für Lösungen 292; Interpolationsformeln für die sp. W. von verdünnten, wässerigen Lösungen 312; Dissociation von Salzlösungen bei der Elektrolyse 333 f.; Gefrierpunktserniedrigungen 334; elektrische Leitungsfähigkeit von Salzlösungen 376 f.; elektrische Leitfähigkeit wässeriger 879; Berechnung der Molekulargrößen aus der elektrischen Leitfähigkeit von Salzlösungen 385 ff.; Elektrolyse alkoholischer und ätherischer Lösungen metallischer Salze 395 f.

Lösungswärme siehe Wärme.

Löthen: Anw. eines Leuchtgas-Sauerstoffgebläses 2622.

Los Banctos: Anal. des Mineralwassers 2662.

Lucigenbeleuchtung: Beschreibung 2838. Lucuma Glycophloea (Monesia): Unters. der Rinde 2377.

Luft: Occlusion durch Palladium 44, durch Platin 45; Correction bei der Dichtebest. 152; Compressibilität 161; sp. G. 162; Verh. zum Boyle'schen Gesetz 166, 167; Unters. der Viscosität bei hohen Temperaturen 168; Unters. der Absorption durch Kautschuk. 168 f.; Best. der Ausflußgeschwindigkeit aus einer Capillare, innerer Reibungscoëfficient (Tabelle) 171 f.; Anw. zur Unters. der Zerstäubung glühender Metalle durch Gase 175; Diffusion des Wasserdampfes in Luft 178; Best. der Reibung 200 f.; Anw. bei der Unters. der Absorption von Gasen durch Flüssigkeiten 204; Diffusion 274 f.; Widerstandsfähigkeit verschiedener Glassorten gegen Atmosphärilien 301; Theorie der atmosphärischen Elektricität 344, 345; Entstehung galvanischer Ströme durch atmosphärische Oxydation 362 f.; Unters. über die Fortpflanzung des elektrischen Stromes 398; Leitungsvermögen beleuchteter verdünnter Luft 399; Einw. des Lichtes auf das elektrische Verh. 404; Best. der magnetischen Constante 418, 420; Absorptionsspectrum verflüssigter Luft 436; Apparat zur Ausführung der umgekehrten Verbrennung der Luft im Leuchtgase 452; Best. des Kohlensäuregehaltes in Florenz 532; Giftgehalt der von Säugethieren ausgeathmeten, Vork. flüchtiger Basen 2443; quantitative Best. der darin enthaltenen Mikroorganismen 2478; Unters. in Moorländereien auf Mikroorganismen 2478 f.; Best. der Mikroorganismen 2479 f.; Unters. (Best. der Kohlensäure, der organischen Substanzen, der Mikroorganismen) 2532 f.; Unters. in Brauereien 2533; Nachw. von Kohlenoxyd, volumetr. Best. des Kohlensäuregehaltes, Anw. des Nitrometers zur Kohlensäurebest. 2542; Apparat zur Best. der Kohlensäure, volumetr. Best. 2543; Apparat zur Best. des Kohlensäuregehaltes 2615; Taschenapparat zur Prüf. 2616; Absperrventil 2617; Wirk. auf die Lösl. von Blei in Wasser 2645; Nutzbarmachung des Stickstoffs für die Landwirthschaft 2742; Unters. auf Mikroorganismen im Gährungsbetriebe 2814.

Luftdruck: Einw. auf die Verdampfung von Flüssigkeiten (Formel) 176. Luftkalk: Anw. zur Mörtelbereitung

2734.

Luftpumpe: verbesserte Construction der Quecksilberluftpumpe, ohne Ventil und Hähne, Pulsirwasserluftpumpe 2610; Regulator 2611.

Luftthermometer: Beschreibung 302 f. Luminescenz: Erklärung 445.

Lunge: Ausnutzung im Darmeanale des Hundes 2399; Trockensubstanzund Eisengehalt bei todtgeborenen Kindern 2603.

Lupetazinhydrat siehe Dipropylendiaminhydrat.

Lupetidin: physiologische Wirk. 1032. Lupinen: Veränderung der Eiweißkörper durch Wasserdämpfe 2338 f.; Unters. der chem. Bestandth. der Samen 2368, 2368 f.; Unters. des Fettes der Samen 2382; Entbitterungverfahren 2759 f.

Lupinus albus: Gehalt an Vanillin 2366; Unters. der Samen 2368 f.

Lupulin: Unters. 2815.

αα'-Lutidin: Vork. im Steinkohlentheer. Darst., Verh. gegen Quecksilberchlorid 1038 f.

«-y-Lutidin: Isolirung aus käuflichem Lutidin 1024; Verh. gegen Benzaldehyd 1217; Oxydation 1219 f.

Lutidindicarbonäthersäure: Bild. aus Lutidincarbonsäure-Aethyläther 1004. Lutidindicarbonsäure-Aethyläther: Bild. aus Hexamethylentetramin und Acetessigäther 1003.

Lutidindicarbonsäure-Aethyläther, symmetrischer: Bild. aus Benzyllutidinhydrodicarbonsäureäther 2094.

Lutidineäure: Bild. aus α-γ-Lutidin 1220; Nichtbild. aus Methyläthylacrolein 1537.

Lutidonmonocarbonsäuren: Unters. über die Bild. 2014.

Lycopodium: Unters. der Bestandth. 2377.

Lycopodiumarten: Gehalt an Aluminium 2356.

Macropiper methysticum: Vork. von Methysticin 2362. Magendarm: Gehalt des Inhaltes an Zucker 2439 f. Mageninhalt: Fehlen der freien Salzsäure 2439.

Magenkrankheiten: chem. Diagnostik 2439.

Magenpeptone: Umwandl. in Serumalbumin 2340.

Magensaft: localer Einflus von Chlornatrium auf die Secretion, Unters. über die Secretion 2438; Unters. 2438 f.; Nachw. der freien Salzsäure 2601 f.; Best. der flüchtigen Fettsäuren, der Milchsäure 2602.

Magenschleimhaut: Unters. der Sauerstoffzehrung 2402.

Magentaroth: Nachw. in Pflanzfarben (Orseille, Persio) 2588.

Magnesia siehe Magnesiumoxyd.

Magnesiaglimmer, künstlicher: Bild. in den Bobschlacken von Kupferwerken 2640.

Magnesit: Anw. von steirischem im basischen Herdschmelzofen 2631; Anw. im Siemens-Martin-Ofen 2691 f.

Magnesium: Anw. zu galvanischen Primärelementen 352, zu galvanischen Elementen (mit Platin) 353; Unters. des Spectrums 436; Verh. gegen Ammoniak 554; Gewg. 2624.

Magnesiumaluminat siehe Aluminium-Magnesiumoxyd.

Magnesiumblitzpulver: Lichtwirkung

Magnesiumlicht: Benutzung für Signalzwecke 2838; Anw. von gefärbtem für photographische Aufnahmen (Laterne) 2909.

Magnesiumnitrid (Stickstoffmagnesium): Bild. 554.

Magnesiumoxalessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1698.

Magnesiumoxyd (Magnesia): Anw. zur Darst. von Spinell 561; Condensationsmittel für Formaldehyd 1516; Darst. in Californien 2691.

Magnesiumsalze: nothwendiges Nährmittel für Chlorophyllpflanzen 2749 f. Magnesium-Zinklegirung: Darstellung 2654.

Magnet: Verh. gegen Krystalle 2.

Magnetismus: Wirk. der Magnetisirung auf die thermoëlektrischen Eig. des Wismuths 360 f.; elektrochemische Wirk. des magnetisirten Eisens, elektromotorische Kraft der Magnetisirung 363; Einfluß auf den elektrischen Widerstand metallischer Leiter 373, auf das Leitungsvermögen des Wismuths und seiner Legirungen mit

Blei und Zinn 374; Einfluss auf das elektrische Leitungsvermögen von Wismuth, Antimon, Tellur 374 f.; Wirk, der magnetischen Kraft auf die äquipotentialen Linien eines elektrischen Stromes 375; Best. der Inclination, Herstellung intensiver magnetischer Felder (Elektromagnet) 409; absolute Messung homogener magnetischer Felder, magnetisches Verb. von Stahl und Eisen 410; Einfluß eines ebenen Querdurchschnittes auf die magnetische Permeabilität von Eisenstäben, Magnetisirung von Eisen und anderen magnetischen Metallen, Best. des Magnetisirungscoëfficienten, Einfluss der Temperatur auf die Magnetisirung des Eisens, Aenderungen der Magnetisirung eines Stahlstabes durch Stöfse, von Eisen durch Risse, anomale Magnetisirung 411; Zusammenhang zwischen Magnetisirbarkeit und elektrischem Leitungsvermögen bei den verschiedenen Eisensorten und Nickel 412 f.; Verlust der magnetischen Eig. bei Eisen und Nickel, magnetische Eig. des Nickels 413; Veränderungen der Dimensionen von Ringen und Stäben aus magnetischen Metallen (Eisen, Nickel, Kobalt, Wismuth) bei der Magnetisirung, thermomagnetische Motoren 414; Unters. über den Diamagnetismus, Theorie desselben, Verh. diamagnetischer Körper in einem Magnetfelde 415; Krystallmagnetismus, absolute diamagnetische Best. an Antimon, Tellur, Wismuth 416; Magnetismus organischer Verbb. (Molekularmagnetismus, Atommagnetismus) 416 f.; magnetische Eig. der Gase 417 ff.; Messung magnetischer Druckkräfte für Eisenchloridlösungen, Wasser, Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Steinöl, Aether 419; magnetische Eig. Flüssigkeiten (Susceptibilität, Verdet'sche Constante, Magnetisirungsconstante) 420 f.; polare Wirk. auf die galvanische Wärme, Einflus auf die Art der Wärmeleitung in Wismuth 421; Einfluss auf das therm. und galvanische Verh. von Wismuth-Zinn · Legirungen 421 f.; Einw. auf chem. Vorgange 422 f.

Mais: Gehalt an Milchsäure 2363.

Maische: Temperatur beim Dickmaischverfahren, Vergährung der Dickmaische 2804; Reinigung, Unters. über das Abbrennen wenig concentrirter, entschalter 2808.

Maisöl: Unters. 2383; Gewg. 2846.

Malachitgrün: Const. der Salze 2074; Darst. der Leukobase 2870.

Maleïnsäure: Unters. der Lagerung der Atome im Molekül 87; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 144 f.; Verbrennungswärme 330; Anw. zur Unters. der Molekularrefraction isomerer Verbb. 429; Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449; Molekulargewicht 1810; Verh. gegen Brom 1824; Bild. aus Aepfelsäure 1826; Geschichte, Unters. von Derivaten 1827 f.; Unters. der Isomerie mit Fumarsäure 1829.

Maleïnsäure - Aethyläther: Molekularrefraction 431; Best. der Dampfd.

1827 f.

Maleïnsäure-Aethyläther, saurer : Darst., Verh., Natriumsalz, Verh. gegen Ace-

tylchlorid 1828.

Maleinsäureanhydrid: magnetisches Rotationsvermögen 449; Verh. gegen Benzylalkohol 1828; Bild. aus Fumarsäure 1833; Verh. gegen Phenylhydrazin 1936.

Maleïnsäure - Isopropyläther: Best. der Dampfd. 1827 f.

Maleïnsäure - Methyläther: Molekularrefraction 431.

Maleïnsäure - Propyläther: Molekularrefraction 431.

Maleïns. Natrium, saures: Verh. gegen Anilin 1828, 1834.

Maleïns. Silber, saures: Verh. gegen Jodäthyl 1828.

Malonsäure: sp. W. 314; Neutralisationswärmen mit Natron, Kali, Ammoniak, Baryt, Strontian und Kalk, Lösungswärme 327 f.; Verbrennungswärme 331; Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449; Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1758, substituirte Benzaldehyde 2014 f.

Malonsäure - Aethyläther: Berechnung der Molekulararbeit 76; analoges und verschiedenes Verh. im Vergleich mit Acetessigester 689; Verh. gegen Thiophosgen 712, gegen Guanidin 736, gegen o-Xylylenbromid (Bild. von Hydrindonaphten) 862, gegen o-Dinitrostilbendibromid 970, gegen Diazobenzolchlorid 1249, gegen Phenylhydrazin 1354; Ueberführung in Monobrommalonsäureäther, Verh. gegen Desylbromid 1560; Verh. gegen Jodäthyl und Zink 1758, 1759, gegen Allyljodid und Zink 1759, gegen Glyoxal 1763; Verh. der Natrium-Verb. gegen Monochlormethyläther 1760 f., gegen Chlorkohlensäure - Aethyläther 1768; Darst. der Natrium-Verb., Verh. 1784 Anm.; Verh. gegen Natrium 1786, gegen Dibrommaleïnsäureäther 1805, gegen Tribromessigsäureäther 1808; Umwandl. in Normalvaleriansäure 1835, in Dipropylessigsäure 1836; Verh. gegen Trimethylenbromid 1839, gegen Furfurol 1885; Verh. der Natrium-Verb. gegen Tribrom-dinitrobenzol 1997 f.; Verb. gegen Diazobenzolchlorid 2001, gegen Natrium 2004; Verh. der Natriumverh. gegen Resorcin 2038, gegen o-p-Dinitrobrombenzol 2071.

Malonsäure - Propyläther: Berechnung der Molekulararbeit 76.

Malons. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f.: Neutralisationswärme 328.

Malons. Baryum: Neutralisationswärme

Malons. Calcium: Neutralisationswärme

Malons. Kalium: Bildungswärme 325; Neutralisationswärme 328.

Malons. Natrium: Bildungswärme 325; Neutralisationswärme 328.

Malons. Strontium: Neutralisationswärme 328.

Malonylchlorid: Darst., Eig. 1758. Malonylhydrazid: Darst., Big., Verh.

gegen Phosgen 1354 f.

Maltose: Molekulargewichtsbest. 120: Verh. gegen Saccharomyces apiculatus 2491, gegen Saccharomyces 2494; Unters. der Vergährung 2495; Bild. aus Dextrin durch Mucorarten 2499; Best. im Malzextract neben Dextrin und Diastase 2578; Best. durch Gälirung 2579; Gewg. bei der Darst. von Pepton 2821.

Maltoseanilid: Darst., Eig. 2306 f.

Malz: Best. der Fermente 2498; Verh. gegen Conservirungsmittel 2500 f.; biologische Prüf. 2592; Athmung 2804; Unters. über die Wirksamkeit verschiedener Arten 2807 f.; Unters. bayerischer Sorten, Untersuchungsmethoden 2817.

Malzbier: Unters. 2819.

Malzextract: Best. von Dextrin und Diastase neben Maltose 2578. Malzextractbier: Anal. 2819.

Malzextractwürze: Bild. von Milchsäure durch Pediococcus 2806.

Malzkeime: Anal. 2815.

Malzmehl: Einw. auf den Vergährungsgrad 2808.

Malzwürze: antiseptische Wirk. der Kohlensäure 2807.

Mandarin (β-Naphtolorange): Reductionsproducte 2883 f.

Mandeln: Localisation des Emulsins und Amygdalins 2369 f.

Mandelöl: Anw. bei der Unters. der Ausbreitung und Bewegungserscheinungen an Flüssigkeits-Oberflächen 199; Unters. 2382; Prüf. 2590.

Mandelsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Mandelsäurenitril: unmögliche Substitution des Methinwasserstoffes durch organische Badicale 696; Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 697.

Mangan: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Verh. der Halogenverb. beim Schmelzen in feuchter Luft 592; Oxydationsstufen in der fluorescirenden Verb. 599; Fluorescenz in Verb. mit Kalk 600; Vork. in der Rübenasche 2369; Scheid. von Eisen 2551; Fällung als grünes Sulfür 2552; volumetr. Best., Best. in der Asche von Nahrungsmitteln 2552, im Roheisen 2553; Scheid. von Eisen, Kobalt, Nickel, Zink und Aluminium 2553; elektrolytische Scheid. 2554; Vork. in Quellwässern bei Kennedale (Texas) 2670.

Manganaluminat siehe Aluminium-Manganoxyd. Mangandioxyd: Annahme von Metallglanz durch Druck 69; Bild. aus

Manganit 593; siehe Manganhyperoxyd.

Manganeisenstein: Gewg. von Kobalt

Manganerze: Erklärung der Ablagerung 595; Vork. neuer (Inesit), Eig., Krystallf., Anal. 596.

Manganhydroxyd: Verh. beim Erhitzen

Manganhyperoxyd (Mangansuperoxyd, Braunstein): Const. 79; Unters. über die Const. 461; Anw. und Wirk. bei der Sauerstoffdarst. aus chlors. Kalium 464 f.; Anw. zur Darst. von Thiosulfaten durch Einw. auf Schwefelmetalle 500; Apparat zur Best. 2615; siehe auch Mangandioxyd.

Manganit: Bild. aus Manganacetat oder -tartrat 592; Umwandl. in Mangandioxyd (Pyrolusit) 592 f.

Manganoxychlorid: Bild. aus Mangan-chlorür 592.

Manganoxyd: Anw. bei Elementaranal. 2561.

Manganoxydul: Verh. beim Erhitzen 590 f.

Manganoxyduloxyd: Bild. aus Manganoxydul 590.

Mangansäure: Unters. der Analogie mit Rutheniumsäure 674.

Mangansäureanhydrid (Mangantrioxyd): Darst., Eig. 594.

Mangans. Baryum: Gewg. bei der Darst. von Natriumpitrit 2684.

Mangans. Blei: Anw. als Oxydationsund Bleichmittel 2693 f.

Mangans. Salze: Unters. der Analogie mit den eisens. Salzen (Unters.) 577; Gewg. bei der Darst. von Nitriten 2683 f.

Mangansesquioxyd: Bild. aus Manganoxydul 590; Verh. beim Erhitzen 591.

Manganstahl: elektrischer Widerstand 370.

Mangansuperoxyd siehe Manganhyperoxyd.

Mangantetroxyd: versuchte Gewinnung 593.

Mangantrioxyd (Mangansäureanhydrid): Darst., Eig., Verh. 594.

Manganverbindungen: Anw. zur Darst. phosphorescirenden Calcium - und Strontiumsulfids 553 f.

Manillageld: Anal. 2656.

Maniok: Anw. zur Herstellung der "Cassave" resp. des "Yaraque" 2821. β-Mannid-Dibenzoyläther siehe Mannit-

Dibenzoyläther.
Mannit: Verh. gegen Benzoylchlorid
1433; Benzoacetalverb., Verh. gegen
Benzaldehyd, Reingewg., Nachw. mittelst Benzaldehyd 1541; Bild. aus
dem Doppellacton der Metazuckersäure 1873; Untersch. von Dulcit
1874; Bild. aus Mannose 2321.

Mannitanhydride: Verh. gegen Aldehyde

Mannit - Dibenzoyläther (β-Mannid - Dibenzoyläther?): Darst., Eig., Verh.
 1433 f

Mannitoïde: Darst., Unters. 1434.

Mannitol: Molekulargewichtsbest. 121. Mannose: Verh. gegen Phenylhydrazin, Eig., Phenylmannosazon, Reduction, Const. 2320 f.; Gewg. aus Salepschleim 2321.

Mannosephenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 2320 f., 2322.

Manolin: Vork. in einer Croton - Art 2299.

Manometer: Construction eines Differentialmanometers 2611.

Margarin: Nachw. in Butter 2596, 2597.

Margarit: Darst. eines ähnlichen Glimmers 544.

Margosa-Oel: Unters. 2391.

Marienglas: Lösl. 552.

Marmor: Verh. beim Comprimiren im feuchten Zustande 69.

Martinflusseisen: Zus. 2639.

Masino: Anal. des Mineralwassers 2665. Masoxine: Erklärung des Namens 681. Masoxole: Erklärung des Namens 681. Massachusetts: Jahresbericht des Board of Gas Commissioners 2834.

Maßanalyse: Verh. verschiedener Indicatoren 2519; Sicherstellung des Ausgangstiters, jodometrische Best. der Säuren bei der Ammoniakbest. 2520.

Masse: Unters. bei der Katalyse von Metallen gegen Knallgas 44; Verh. zur Umwandlungsgeschwindigkeit von Metaphosphorsäure in Orthophosphorsäure 62; Verhältnifs zur Kraft 86.

Masse, plastische: Zus. für Ornamente, Bijouteriewaaren, Spielsteine, Baukästen u. s. w. 2731.

Massenwirkung: Nitrirungsprocess des Benzols 15 ff.; Umwandl. von Hyoscyamin in Atropin 23.

Mastfutter: Wirk. eines Zuckergehaltes 2784.

Mastixharz: Unters. 2393 f.

Materie: Zusammenhang zwischen den molekularen Eig. anorganischer Verbindungen und ihre Wirk, auf belebte Materie 2441.

Mathematik: Anw. auf chem. Phänomene 4.

Matricariacampher: Verbrennungswärme 331.

Meerwasser: Anal. von Proben aus den Scheerenbuchten Finnlands, im bottnischen Meerbusen 2671 f.

Meganit: Zus. 2721.

Mehl: Best. der Lignose 2592; Unters.

Melanin: Bild. aus dem Blutfarbstoffe 2416.

Melanine: Unters. thierischer 2414 f.

Melanurensaure: Bild. aus Ammelin, Const. 735.

· Parketing

Melasse: Best. von Bohrzucker neben Invertzucker 2582; Gehaltsbest. 2583; Reinigung 2782; Verfahren zum Osmosiren, Unters. mittelst des Inversionsverfahrens 2783; Trennung des Zuckers von den Alkalien durch Elektrolyse (Apparat) 2789; Vork. von Spaltpilzen 2804.

Melasserückstände: Verarbeitung auf Ammoniak, Oxalsäure und Alkalisalze

2676.

Melassespiritus: Gehalt an Coniferyialkohol und Eugenol 2810, 2811.

Melia Azadirachta: Unters. des daraus gepressten Margosa-Oeles 2391.

Melilith: Unters. 2640.

Membranen: osmotische Versuche 268; Osmose durch "Niederschlagsmembranen" 271 f.

Mendozza: Unters. des dort vorkommenden Erdöles 2840 f.

Mennige: Verh. beim Comprimiren in feuchtem Zustande 69; Darst. in Beziehung zum Verh. des Bleihyperoxyds 459; Verh. gegen Valeriansture 2647.

Mentha arvensis: Unters, des ätherischen Oeles 2391.

Menthen: Unters. 880; Bild. aus Terpilen 905 f.; Eig., Verh. 906.

Menthol: Unters., Const. (= hydroxylirtes Hexahydro-p-cymol oder Hydroborneol) 883 f.; Darst. aus Menthon 2714 f.

Menthon: Molekularrefraction, Const. als Hydrocampher 884; Ueberführung in Menthol 2714 f.

Methylchlorid: Bild., Eig. 906.

Mercuriverbindungen siehe die entsprechenden Quecksilberoxydsalze.

Mercuroverbindungen siehe die entsprechenden Quecksilberoxydulsalze.

Merkotimie: Best. des Handelswerthes technischer Artikel 2517.

Meroxen: Bild. einer ähnlichen Verb. durch Zusammenschmelzen von Magnesium - und Eisensilicat in Fluorkalium und Fluormagnesium 543.

Mesaconanilsäure: Identität mit Pyranilpyroïnsäure, Bild., Const. 2047 £: Reduction 2048.

Mesaconsäure: Verbrennungswärme 330: Anw. zur Unters. der Molekularrefraction isomerer Verbb. 429; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 144 f.; Identität mit der Oxytetrinsäure 1849.

Mesaconsäure-Aethyläther: Molekularrefraction 431.

Mesaconsäureanhydrid: Bild. durch Dissociation 145.

Mesaconsäure-Methyläther: Molekularrefraction 431.

Mesidin: Syuthese aus Anilin, aus ound p-Toluidin, aus 1,3,4-m-Xylidin 1060.

Mesitonsäure: Unters. der Const., Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Salpetersäure 1891 f.; Reduction, Const. 1892.

Mesitonsäure-Aethyläther: Unters. 1893. Mesitylen: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Isodurylsäure 760; Verh. gegen Brom bei Siedetemperatur resp. am Lichte 940, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Bild. aus Aceton und Ammoniumsalzen fetter Säuren 1712.

Mesityloxyd: Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449; Verh. gegen Furfurel und Schwefelsäure 1526.

Mesitylsäure: Bild. 1892 f.

Mesoxalaldehyd - α ω ω - hydrazondioxim (Dinitrosoacetonhydrazon): Umwandl. in Glyoxylylcyanid-α-hydrazon 1335.

Mesoxalaldehyd - αωω - methylphenylhydrazondioxim (Dinitrosoacetonmethylphenylhydrazon): Darst., Eig., Verh. 1337.

Mesoxalsaure - Aethyläther - Phenylhydrazid: Bild. 1249.

Mesoxalsäurenitrilhydrazon: wahrscheinliche Bild. aus Glyoxylylcyanid 1336.

Mesoxalsäure-Phenylhydrazid (Phenylhydrazonmesoxalsäure): Darst., Identität mit Benzolazomalonsäure 2001.

Mesoxyfluoren - o - carbonsäure: Darst., Eig., Verh. 2087.

Meisflasche: Construction mit Bürette 2617.

Messing: Reibung auf Messing, auf Eisen 257 f.; mittlerer Wärmeleitungscoöfficient 318; specifisch-elektrischer Widerstand 370; Einw. des Lichtes auf das elektrische Verh. 402; Bild. und Wirk. bei der Abscheid. des Kupfers durch Zink aus Lösungen 617; Ueberzug von Zink 2627; Legirung mit Aluminium 2654.

Metaarsenigs. Natrium: Best. der Molekulargröße aus der elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösung 386. Metaarsens. Kalium: Bild., Umwandl. in Orthosalz, Best. der Molekulargröße aus der elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösung 386.

Metaldehyd: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526, gegen Milchsäure

1755.

Metahemipinäthylaminsäure: Unters 2261.

Metahemipinäthylimid: Unters. 2261. Metahemipinbenzylaminsäure: Unters. 2261.

Metahemipinbenzylimid: Unters. 2261. Metahemipinimid: Unters. 2261.

Metahemipinsäure: Unters., Derivate, Const. 2261.

Metalldrähte: Best. der Temperaturänderungen beim Ausdehnen und Zusammenziehen 299 f.

Metalle: Eig. in Rücksicht auf das periodische Gesetz 6; Verwandtschaft zum Schwefel 10; Verh. gegen Knallgas 42 ff., gegen Wasserstoff 44; Einflufs von Feuchtigkeit auf die Schweißbarkeit 68; Unters. über das Zerstäuben im glühenden Zustande 174; Leitungswiderstand von Metallkreisen gegenüber dem Entladungsstrom von Condensatoren 339; elektrochem. Verh. 350; Einflus occludirten Gases auf die thermoëlektrischen Eig. 359 f.; specifisch-elektrische Widerstände 370; Widerstandsänderungen von Metall-Legirungen beim Schmelzen 372, von Quecksilber 372 f.; Einflus des Magnetismus auf den elektrischen Widerstand metallischer Leiter 373; Leitungsfähigkeit der Lösungen von Salzen der Schwermetalle 376; Verlauf der Magnetisirung 411; Best. der Brechungsexponenten 424 f.; Aenderung der Lichtgeschwindigkeit in denselben mit der Temperatur 425 f.; Durchgang des Lichtes durch dünne Metallschichten 434; Unters. über das ultraviolette Spectrum 436; Unters. über die Absorptionsspectren (Durchsichtigkeit und Leitungsvermögen) 444; Best. der Valenz 455 f.; Best. und Scheid. durch Natriumpyrophosphat 2516; Schmelzung, Reduction durch Elektricität, Gewg. durch Elektrolyse 2620 f.; elektrochem. Färbuug, Production und Einfuhr 2621; Reduction aus Verbb. 2621 f.; Schweißen und Löthen, Verh. gegen Wasser, Lösl. in Essigsäure, in Natronlauge 2622 f.; elektrolytische Raffination 2648; Unters. merkwürdiger Eig. 2653; Lösl. in Rothwein 2798.

Metallgifte: Verh. gegen Thierkohle 2518.

Metallglanz: Unters. 69. Metallkitt: Zus. 2655.

Metallochromie: elektrochem. Färbung von Metallen 2621.

Metalloïde: Unters. der ultravioletten Spectren 439; Reductionsverfahren 2821 f.

Metalloxyde: Verbb. mit einander (Erklärung durch die Vierwerthigkeit des Sauerstoffs) 80; Unters. über die Polymerisation 459 f.; Verh. von Oxyden der Schwermetalle gegen Aldehyde 1516; Ueberführung in Chloride 2689.

Metallsalze: Aufnahme durch Thierkohle in Flüssigkeiten 2518.

Metamerie: Grenzwerthe metamerer Ester 41; Molekularmagnetismus metamerer Körper 417.

Metaphosphorsäure: Geschwindigkeit
der Umwandl, in Orthophosphorsäure
61 f.

Metaphosphors. Kalium: Verh. gegen Magnesia, Bild. und Eig. von MgKP<sub>3</sub>O<sub>9</sub>, Verh. gegen die Oxyde des Zinks und Cadmiums (Bild. pyrophosphors. Doppelsalze) 518.

Metaphosphors. Natrium: Verh. gegen Zinkoxyd 519 f.

Metapyrazolon: Identität mit Glycolylharnstoff 1059.

Metapyrazolone: Unters., Identität mit substituirten Hydantomen 777.

Metathioxen: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. des Amid (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>HS -CONH<sub>2</sub> 761.

Metatitansäurehydrat: Verh. 633 f.

Metawanadins. Ammonium: Verh. gegen Fluorkalium 647; Anw. zur Nachw. von Solanin 2585.

Meta-Uropittin: Bild. aus Urochrom 2301 f.

Metazinnsäure: Identität mit colloïdalem Zinnoxyd 284.

Metazuckersäuredilacton: Unters., Reduction 1873.

Metazuckers. Kalium, neutrales: Verh. gegen Essigsäure, gegen Salzsäure 1873.

Meteoreisen: Mittheilung über ein in Mexico gefallenes, Gehalt an Eisen, Nickel, Kobalt, Phosphor 574; Best. des Selengehaltes 2532.

Meteorite: von Nowo-Urei, Rufstand, Vork. amorpher Kohle und von Diamant 532.

11.11.110

Meteorwasser: Einwirkung auf Zink 2628.

Methämoglobin, saures: Absorptions spectrum 442.

Methan: Diffusion 274 f.; Best. der magnetischen Constante 418; Verh. gegen Silberoxyd 792; Anal. 2521: Verh. gegen Kohlendioxyd 2833.

Methanhydrat: Bild., Dissociationstension, Zersetzungstemperatur 184: Darst., Dissociationstension 184 f.

Methendimalonsäure (Dicarboxylglutarsäure): Darst. aus Malonsäureäther und Chlormethyläther 1760 f.: Eig.. Salze, Tetraäthyläther 1762.

Methendimalonsäure - Tetraäthyläther: Darst. aus Malonsäureäther, und Monochlormethyläther 1760 f.; Eig. Verb., Natriumsalz, Aethylderivat 1762 f.

Methenylamidophenylmercaptan: Bild. 1815.

Methenylamidoxylilmercaptan: Darst. Eig., Salze 1102.

Methintricarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1785 f.

Methocodein s. Methylmorphimethin. Methomorphin - Methyläther s. Methylmorphinmethin.

 o - Methoxybenzolchlorid: Darst. aus Methylsalicylaldehyd und Phosphorpentachlorid 1543.

 Methoxybenzolmalonsäure: Darst, Eig., Zers. durch kochendes Wasser 2015.

p - Methoxybenzylidenäthylendisulfid: Darst., Eig. 1412.

Methoxychinon: Darst., Reduction 1457. Methoxyhydrochinon: Darst., Eig. 1457. Methoxylconiferin: Identität mit Syringin 2327.

Methoxylconiferylalkohol: Identität mit Syringenin 2327.

Methoxyldesoxybenzoin: Darst., Eig. Derivate 1608 f.; Verh. gegen Thiophosgen 1609.

Methoxyldesoxybenzoïnoxim: Schmelzp. 1609.

p-Methoxylpalmitylbenzol: Darst., Eig.. Verh. gegen Kalihydrat 1560.

Methoxymethacrylsäure: Bild. aus Dimethoxydimethylmalonsäure, Eig-Salze, Umwandi. in Isobuttersäure 1762. Methoxymethacryls. Silber: Darst., Eig. 1762.

p-Methoxymethylchinaldin: Darst., Eig., Verh. 1202.

p - Methoxy -  $\gamma$  - monochlorchinaldin: Darst., Eig., Verh. 1201.

o-Methoxy-γ-oxychinaldin: Darst., Eig., Verh. 1202 f.; Darst., Schmelzp. 2707.

p-Methoxy-γ-oxychinaldin: Darst., Eig., Salze, Verh. 1201; Darst., Schmelzp. 2707.

 p - Methoxy - γ - oxychinaldin - Methylchlorid: Darst., Eig., Verh. 1202.

p-Methoxy-y-oxychinaldin-Methyljodid: Darst., Eig, Verh. 1201 f.

o-Methoxyphenylamidocrotonsäure - Aethyläther: Darst. 1202.

p-Methoxyphenylamidocrotonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1200 f.

Methoxytolnylsäure: Unters. über das Drehungsvermögen 446.

Methoxytoluylsäureamid: Bild. aus Harnstoffchlörid und o-Kresolmethyläther, Eig. 762.

Methronsäure (Methylfurfurancarbonessigsäure, Sylvancarbonessigsäure):
Darst. 1764; Verh., Umwandl. in
Acetonylaceton, Oxydation, Salze,
Ester, Derivate 1765 f.; Const. 1768;
Bildungsgleichung 1965.

Methronsäure - Aethyläther, saurer: Darst., Eig., Verh. 1766.

Methronsäure-Methyläther: Darst., Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 1765.

Methronsäure - Methyläther, saurer: Kaliumsalz, Darst., Eig., Verh. 1765 f. Baryumsalz 1766.

Methronsaure-Monomethyläther-Silber: Darst., Eig. 1766.

Methrons. Ammonium: Darst., Eig. 1765.

Methrons. Baryum: Darst., Eig. 1764, 1765.

Methrons. Calcium, saures: Eig. 1764. Methrons. Silber: Darst., Eig. 1765.

Methylacetanilid: Krystallf. 683; Verh. gegen Benzoylchlorid 1693; Siedep. 1714, 1716.

Methylacetessiganilid: Darst., Eig Verh. 1172.

Methylacetessigsäure: Verh. gegen Diazobenzolchlorid 1315.

Methylacetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Aniliu 1171 f., gegen Diazobenzolchlorid 1250, gegen o- und p-Diazotoluolchlorid 1255, gegen Diazobenzolchlorid 1256 f.; Ueberführung in Diacetyl 1574.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Methylacetylaceton: Ueberführung des Anilids in  $\alpha - \beta - \gamma$ -Trimethylchinolin 1177.

Methylacetylhexamethylencarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 875.

Methylacetylhexamethylendicarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh.

gegen alkoholisches Kali 1902. Methylacetyl-m-nitroanilin: Darst., Eig., Verh. 1083.

Methylacetyl-p-nitroanilin: Darst., Eig., Verh. 1082 f.

N - Methyl-C - Acetylpyrrol: Oxydation zu N - Methylpyrrolketoncarbonsäure 1017.

Methyläther: Chlorirung 1759 f.

Methylätherschwefels. Baryum: Identität von sogenanntem  $\alpha$ - und  $\beta$ -Salz, Darst., Eig., Verh. 2115 f.

α-Methyl-β-äthoxyl-tetracrylsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1843.

Methyläthylacetylen: Bild. aus Propylacetylen 797; Verh. gegen Natrium (Bild. von Propylacetylen) 799.

Methyläthylacrolein: Verh. gegen Ammoniak 1535 ff., gegen schweflige Säure 1538 f.

Methyläthyläthylen: Verh. gegen Kaliumpermanganat (Bild. von Methylessigsäurealdehyd) 794.

Methyläthylcarbinol: Bild. aus sulfonirtem Amylalkohol (Oxypentanmonosulfosäure) 1535.

 2-Methyläthyldiketon: Darst., Eig., Verh., Verb. mit Alkohol 1574.

Methyläthylketon: Verh. gegen Phosphorpentachlorid und alkoholisches Kali (Bild. von Dimethylacetylen) 796; Verh. gegen Ameisenäther 1522; Bild. aus Propiopropionsäure-Methyläther 1859.

Methyläthylpropylcarbinol: Darst. aus Aethylpropylketon, Eig., Acetat, Verh., Oxydation 1582.

 α-Methyl-β'-Aethylpyridin: Identität mit Aldehydcollidin 1025.

Methyläthylsulfon: Bild. aus Aethylsulfonacetsäure 2121.

γ-Methyl-α-äthylthiochinolin: Darst., Eig. 1192.

Methyläthyltriphenyldithiobiuret:

Darst., Eig. 1077.

Methylal: Verh. gegen Brenztraubensäure und Anilin 2097.

Methylalkohol: Verh. gegen Acetamid 38; Dampfspannung 179; Unters. der Absorption von Kohlensäure, Wasserstoff, Luft und der dadurch veränderten Dichte 204; sp. G. gasfrei und nach der Absorption 206; Lösl. von m- und p-Nitranilin 254; Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Carbaminsäure-Methyläther resp. Allophansäure-Methyläther 756 f.; Reindarstellung, Verbb. mit Aetznatron 1401; Verb. mit Aetzkali 1401 f.; Verh. der Lösung mit Isodulcit 1428; Bild. bei der Condensation von Formaldehyd durch Basen 1515; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Nachw. im Spiritus 2568; Best. des Acetongehaltes 2571 f.; Trennung von Fuselöl und ätherischen Oelen aus Gemischen mit Wasser 2807. Methylallylcarbinol: Verh. bei der

Methylallylcarbinol: Verh. bei der Oxydation 706, gegen Kaliumpermanganat 794.

Methylallylcarbinolhydrat: Bild. bei der Oxydation von Methylallylcarbinol, Eig. 706.

Methylamidoameisensäure - Methyläther [Methyl-(Methyl-)Urethan]: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Methylnitramin 1689 f.

Methylamidobenzamid: Verh. gegen salpetrige Säure, Bildungsgleichung 1232.

«-Methyl-µ-amidothiazol(Methylthiazylamin): Darst. 1054.

Methylamin: Verh. gegen Salicylaldehyd, Bild. eines Additionsproductes 1542; Verh. gegen Phtalid 1973.

Methylamylacetylen: Hydratation 811. Methylanilin: Verh. gegen Kupfersulfat 1065

Methylanthrachinon: Umwandl. in Diacetylmethyloxanthranol 1619.

Methylarsendisulfid (Arsenmethyldisulfid): Darst., Eig., Verh. 2235.

Methylarsens. Baryum: Darst., Eig. 2234 f.

Methylarsens. Calcium: Darst., Eig. 2234.

Methylarsens. Magnesium: Darst., Eig. 2234.

Methylarsens. Natrium: Darst., Eig. 2234; Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2235.

Methylarsens. Silber: Darst., Eig. 2235. Methylarsensulfid: Darst., Eig. 2235.

Methylazelaïnsäure: Bild. aus der Isoheptantetracarbonsäure, Eig., Verh. 876; Darst., Eig. 1902.

Methylazelaïnsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 876.

Methylazelaïns. Silber: Darst., Eig. 876.

Methylbenzanilid: Darst. aus Methylacetanilid und Benzoylchlorid 1693. Methylbenzazimid: Darst., Eig., Verh.

1230; Verh. gegen Kalilauge 1231, gegen Salzsäure 1231 f.

β-Methylbenzhydroxamsäure:Schmelzp., Krystallf. 685; Krystallf. 1347.

Methylbenzol: Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315.

Methylbenzolazoaceton: Const. 1249. Methylbenzoyl (Acetophenon): Verh.

gegen Chlor 1553.

Methylbenzoylessigsäure - Aethyläther:
Umwandl. in α-Nitrosopropiophenon

a-Methylbenzoylessigsäure-Aethyläther: versuchte Ueberführung in Tetrinsäure 1846.

Methylbenzoyl-m-nitroanilin: Darst., Eig., Verh. 1083.

Methylbenzoyl-p-nitroanilin: Darst. Eig., Verh. 1083.

Methylbenzylamin: Darst., Eig. 1125. Methylbenzylbrombenzolazammoniumchlorjodidchlorid: Darst., Eig. 1299.

Methylbenzylbrombenzolazammoniumjodid: Darst., Eig. 1299.

Methylbenzylbrombenzolazammoniumperjodid: Darst., Eig. 1299.

Methylbenzylketon: Darst. aus phenylessigs. Baryum, Verh. gegen Phenylhydrazin, Umwandl. in Pr2,3-Methylphenylindol 1391.

Methylbenzylketonhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1391.

Methylbrenztraubenaldehydrazon: Darstellung, Eig., Verh. 1252 f.

Methylbrenztraubenaldehydphenylhydrazon: Darst., Eig. 1253.

Methylbromazimidobenzol: Darst., Eig., Verh. 1297.

Methylbromtarconinsäure: Bild., Eig. 2268.

Methylbutylacetylen: Bild. aus Oenanthylidin durch alkoholisches Kali. Eig. 809.

Methylbutylketon: Bild. aus Methylpropylacetylen durch Schwefelsäure 801.

γ-Methylcarbostyril: Verh. gegen Brom 1172; verbesserte Darst., Umwandl. in γ-Methyl-α-thiochinolin 1191.

Methylchlorid (Chlormethyl): Untersder Dampfspannung des Hydrats (Apparat) 180; Temperaturerniedrigung beim Vermischen mit fester Kohlensäure 310.

Methylchloridhydrat: Unters., Zus., (Apparat) 181 f.; Formel 182; Bild. in Lösung 183.

Methylchloroform: Verh. gegen Aluminiumjodid 929; Verh. gegen benzolsulfins. Natrium 2142.

Methylchlorquartenylsäure siehe  $\alpha$ -Methyl- $\beta$ -chlortetracrylsäure.

 α-Methyl-β-chlortetracrylsäure: verbesserte Darst., Eig., Verh., Derivate 1842 f.

α-Methyl-β-chlortetracrylsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1843.

 $\alpha$  - Methyl -  $\beta$  - chlortetracrylsäure - Isobutyläther: Darst., Eig. 1843.

α-Methyl-β-chlortetracrylsäure-Methyläther: Darst., Eig, Verh. 1843.

α - Methyl-β-chlortetracrylsäure-Propyläther: Darst., Eig. 1843.

 α-Methyl - β - chlortetracryls. Kupfer: Darst., Eig. 1843.

Methylcincholeuponmethyljodid: Darst. 2284.

α-Methyleinchoninsäure (Aniluvitoninsäure): Darst. aus Isatin 1180.

Methylcolchiceïn: Darst., Eig. 2294. Methylcolchicin: Darst., Eig., Umwandl. in Methylcolchiceïn 2294.

Methylcotarninmethyljodid (Cotarnmethinmethyljodid): Const. 2273.

o-Methyloyanacetophenon: Bild. aus o-Toluyloyanessigsäure - Aethyläther

Methylcyanessigsäure - Aethyläther: wahrscheinliche Identität mit α-Cyanpropionsäure-Aethyläther 1694.

Methylcyanid: Bild. einer polymeren Verb. durch Natrium 745.

Methylcyanid, dimolekulares: Darst., Eig., Verh. gegen Acetylchlorid 746 f.

Methyldesoxybenzoïn: Verh. gegen salpetrige Säure 690; Darst., Eig., Verh. 692; Verh. gegen Thiophosgen 1603, gegen salpetrige Säure 1607.

Methyldesoxybenzoïnoxim: Eig. 692. Methyldiäthylhydroxylamin: Bild. aus

Nitromethan und Zinkäthyl 961.

Methyldiäthylsulfincyanid - Cyansilber:

Darst., Eig., Verh. 1415.

Methyldiäthylsulfinjodid: Darst., Eig., Verh. 1414 f.

N-Methyldibrompyrrolketocarbonsäure: Darst., Eig., Verh. 1018; Umwandl. in Dibrommaleïnmethylimid 1019.

Methyldihydrolutidiniumjodür: Darst. aus Leberthran, Eig., Verh. 998. Methyldiisopropylindol: Darst., Eig., Verh. an der Luft und gegen Eisenchlorid 1394.

Methyldiketohydrindencarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1704.

Methyl - m - dinitrodiazoamidobenzol: Darst., Eig. 1312.

Methyl - p - dinitrodiazoamidobenzol: Darst., Eig. 1312.

Methyldioxindol: Darst., Eig., Verh.

Methyldioxychinolinearbonsäure: Bild. aus Methyltrihydro-o-oxychinolinearbonsäure im Organismus 2425.

r-Methyl- $\psi$ -dioxythiazol: Darst., Eig., Verh. 1053.

Methyldiphenylamin: Verh. gegen Chlorschwefel 1072.

Methyldipropylcarbinol: Bild. der Verb. C<sub>8</sub>H<sub>16</sub> bei der Darst. aus Butyron mittelst Zink und Jodmethyl 814.

Methylenblau: Wirk. auf Säugethiere 2451; Anw. zur volumetr. Best. von Tannin 2573; Anw. zur Prüfung auf Invertzucker, Traubenzucker, Dextrin und andere Zuckerarten im Rübenzucker 2580; Verh. gegen Rübenzucker 2782; Unters. 2877 f.

Methylenchlorphenylsulfon: Verh. gegen Natriumäthylat 2144; Darst., Eig., Verh. 2167.

Methylenchlor-p-tolylsulfon: Verh. gegen Natriumäthylat 2144.

Methylendiäthylsulfon: Const. der Natrium-Verb. 1788.

Methylendimalonsäure - Aethyläther: Darst. 1889.

Methylenitan: Beziehung zur Formose 2309.

Methylenjodid: Verh. gegen Natriumäthylat 1404; Verh. gegen Natriummalonsäure-Aethyläther 1888 f.

Methylenjodphenylsulfon: Verh. gegen benzolsulfins. Natrium 2143, gegen Natriumäthylat 2144.

Methylenjod-p-tolylsulfon: Verh. gegen p-tolylsulfins. Natrium 2144.

Methylenroth: Unters., Const. 2877 f.

Methylessigsäure: Lösl. der Salze 254. Methylessigsäurealdehyd: Bild. aus Methyläthyläthylen 794.

Methylester: Bild. aus Acetamid und Methylalkohol 38.

Methylfluorid (Fluormethyl): Darst., Eig. 930 f.

Methylformanilid: Darst. 1713 f.; Eig. 1714; Siedep. 1716.

Methylfurfurancarbonessigsäure (Sylvancarbonessigsäure, Methronsäure):

 Darst. 1764 f.; Verh., Umwandl. in Acetonylaceton, Oxydation, Salze, Ester, Derivate 1765 f.; Const. 1768.
 β - Methylglycerinsäure - Aethyläther:

Darst., Eig., Const. 1758.

a - Methylglycidsäure - Aethyläther:
 Darst., Eig. 1757, Const. 1758.

β-Methylglycidsäure-Aethyläther:Darst., Eig. 1757; Const. 1758.

Methylglyoxalhydrazoxim: Darst., Eig. Umwandl. in das Osazon 1368.

Methylglyoxal-αω-hydrazoxim (Nitrosoacetonhydrazon): Darst., Eig., Verh. 1334.

 Methylglyoxal-αω-methylphenylhydrazoxim: Darst., Eig., Verh. 1337.
 Methylglyoxalosazon: Darst. einer losen

Verb. mit Salzsäure, Eig. derselben 1334; Darst., Eig., Oxydation 1368.

Methylglyoxalosotetrazon: Darst., Eig., Verh. 1368.

Methylglyoxal · Phenylhydrazon siehe Brenztraubenaldehydosazon.

Methylharnstoffehlorid: Unters., Const. 756; Verh. gegen Toluol (Bild. von methylsubstituirtem p-Toluylsäureamid) 760.

m-Methylhexadecylbenzol: Darst., Eig. 857.

o-Methylhexadecylbenzol: Darst., Eig. 857.

p: Methylhexadecylbenzol: Darst., Eig. 857; Verh. 858.

p - Methylhexadecylbenzolsulfos. Natrium: Darst., Eig, Ueberführung in p-Methylhexadecylphenol 858.

p-Methylhexadecylphenetol: Bild., Eig. 858.

p - Methylhexadecylphenol: Bild. aus
 p - methylhexadecylbenzolsulfos. Natrium, Eig. 858.

Methyllnexamethylencarbonsäure:
Darst., Eig., Rotation, Dichte 874;
Bild. aus Methylacetylhexamethylencarbonsäure-Aethyläther 875.

(2, 1, 1-)Methylhexamethylencarbonsäure: Darst., Eig. 1901 f.; Bild. 1902.

Methylhexamethylencarbons. Silber: Darst. 875.

Methylhexamethylendicarbonsäure: Darst., Eig. 874.

Darst., Eig. 874. (2, 1, 1-)Methylhexamethylendicarbon-

säure: Darst., Eig. 1901.
Methylhexamethylendicarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 874.

(2, 1, 1-) Methylhexamethylendicarbonsäure-Aethyläther: Darst. 1901. Methylhexamethylenmethylketon: Bild. aus Methylacetylhexamethylencarbonsäure-Aethyläther, Eig. 875; Darst., Eig. 1902.

Methylhexylcarbonyl: Bild. bei der Hydratation des Methylamylacetylens

Methylhexylketon: Verh. gegen Ameisenäther 1523; Bild. aus Ricinelsüdinsäure 1922.

Methylhexylketoxim: Darst., Eig., Verh. 1339.

a-Methylhomo-o-phtalonitril: Krystallf. 732.

Methylhydantoïn: Verb. gegen Furfurd und Schwefelsäure 1526.

Methylhydrazin: Darst., Eig., Verh. 1851 f.

Methylhydrazinharnstoff: Bild. 1351.

γ - Methylhydrinden - β - carbonsaure:
 Darst., Eig., Verh., Salze 2052.

γ-Methylhydrinden-β-carbons. Baryum:
Darst., Eig. 2052.

γ-Methylhydrinden-β-carbons. Silber: Darst., Eig. 2052.

a-Methyl-µ-imidomethylthiazol: Eig. Platinsalz, Acetylderivat, Verh. gegen Salzsäure 1053 f.

γ-Methylinden (Dihydronaphtalin): Bild. 2050; Darst., Eig., Verh. gegen Brom. gegen Jodwasserstoff 2051.

γ-Methylinden-β-carbonsäure (Dihydronaphtoësäure): Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen, gegen Kali, Derivate 2050 ff.; Reduction 2052.

γ - Methylinden-β-carbonsäuredibromid:
 Darst., Eig. 2050.

 γ-Methylinden-β-carbonsäuredibromid-Methyläther: Darst., Eig. 2050.

γ-Methylinden-β-carbonsäure-Methyläther: Darst., Eig. 2050; Verh. gegen Brom 2051 f.

Pr In-Methylindol: Darst. von Derivaten 1385 ff.

α-Methyl-β-indolcarbonsäure (Methylketolcarbonsäure): Darst., Eig., Salze 2019; Schmelzp., Verh. gegen Schwefelsäure 2021.

β-Methyl-α-indolcarbonsäure (Skatolcarbonsäure): Darst., Eig., Verh. 2020 f.

α-Methyl-β-indolcarbons. (Methylketolcarbons.) Silber: Darst., Eig. 2019.

Methylindolessigsäure: Bild. aus Phenylhydrazinacetylacrylsäure-Aethyläther 1360.

Methylisoallylen: Darst. aus Butylchloral, Eig., Verh. 807 f.

- Methylisoallylendibromid: Bild., Verh. 808.
- Methylisoallylentetrabromid: Bild., Eig. 808.
- Methylisoallylentetrachlorid: Bild. aus Butylchloral zur Darst. von Methylisoallylen 808.
- Methylisochinolin: wahrscheinliche Bild. aus Methylphtalimidin resp. Methylphtalimid 1977.
- γ-Methylisochinolin: Darst., Salze 1212.
   Methylisopropenylcarbinol: Umwandl. in Trimethyläthylenglycol 1423.
- Methylisopropylcarbonyl: Darst., Anw. zur Darst. von Isopropylacetylen, Bild. des Chlorids 808.
- Methylisopropylketon: Bild. aus Isopropylacetylen 798, aus Dimethylallen, Verh. 800.
- Methylisopropylketoxim: Bild. aus Ketoximdimethylessigsäure 962.
- Methyljodid: Einw. auf Pyrrolderivate, Verh. gegen carbopyrrols. Natrium 1010 f.; Verh. gegen n-Methylpyrrol 1012; Verh. gegen arsenigs. Natrium 2234.
- Methyljodoform: Darst., Eig. 929.
- Methylkaliumacetylaceton (Acetylaceton Methylkalium): Bildungswärme 324.
- Methylketol: Acetylirung 1383; Umwandl. in Chinaldin 1384 f., in α-Methyl-β-indolcarbonsäure (Methylketolcarbonsäure) 2019; Oxydation 2021 f.
- Methylketolcarbonsäure (α-Methyl-β-indolcarbonsäure): Darst., Eig., Salze 2019; Schmelzp, Verh. gegen Schwefelsäure 2021.
- Methylkyanbutin: Bild. des jodwasserstoffs. Salzes 747.
- Methyllupetidin: physiologische Wirk. 1032.
- Methylmandelsäure-Methyläther: Verh. 695.
- Methylmercaptan: Bild. aus Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl 771, aus Condensationsproducten von Thioglycolsäure und Ketonen 1730; Verh. gegen Benzaldehyd 1732.
- Methylmethoxyldesoxybenzoïn: Darst., Eig. 1609.
- Methylmononitroamidoameisensäure-Methyläther: Darst., Umwandl. in Methylnitramin 1690.

- Methylmorphimethin (Methocodeïn): pharmakologisches Verhalten 2255.
- Methylnaphtoësäureamid (Amid C  $H_8$   $-C_{10} H_8$ -CON $H_2$ ): Bild. aus Harnstoffehlorid und  $\beta$ -Naphtylmethyläther, Eig. 765.
- Methyl  $\beta$  naphtylamin  $\beta$  monosulfosäure: Darst. 2702.
- Methylnitraminammoniak: Darst., Eig. 1690.
- Methyl-m-nitroanilin: Darst. aus m-Dinitrodiazomethylamidobenzol, Eig., Verh. 1083; Verh. gegen diazotirtes p-Mononitroanilin 1312.
- Methyl-p-nitroanilin: Darst., Eig., Verh. 1082; Verh. gegen in-Nitrodiazobenzolchlorid 1312.
- Methylnitrosoacetonhydrazon (Diacetylhydrazoxim): Darst., Eig., Verh. 1334 f.
- Methylnitrosoamidobenzamid: Darst., Bildungsgleichung, Eig., Verh. 1232.
- Methylorange: Indicator zur Best. der Umwandlungsgeschwindigkeit von Metaphosphorsäure in Orthophosphorsäure 61; Anw. in der Maßanal. 2519, als Indicator bei der volumetr. Best. des Zinks 2554.
- Methyloxalessigsäure-Aethyläther: Unters., Silberverbindung, Verh. gegen Phenylhydrazin 1706; Darst. aus Natriumoxalessigäther und Jodmethyl 1707.
- Methyloxanthranol, isomeres: Darst., Eig., Verh. 1505.
- Methyloxindol: Darst., Eig., Verh. 1386 f. Methyl-m-oxybenzoësäure: Darst., Eig., Verh. 1246.
- Methyl-p-oxybenzoësäure (Anissäure):
  Bild. aus p-Diazobenzoësäuresulfat
  und Methylalkohol 1246.
- Methyloxycarbanil: Bild. aus o-Acettoluid im Hundeorganismus 2424.
- o-Methyl-y-oxychinaldin: Darst., Eig., Verh. 1197; Darst., Schmelzp. 2707.
- p-Methyl-γ-oxychinaldin: Darst., Eig., Salze 1197; Darst., Schmelzp. 2707.
- p-Methyl-α-oxychinolin: Bild., Const. 1236.
- Methyloxypentaketobenzol: wahrscheinliche Bild. aus einer Tolunitranilsäure 1646.
- a-Methyloxythiazol: Bild. aus Bhodanaceton; Verh. 1052.
- β-Methyl-δ-oxy-m-toluchinazolin (Anhydroacetyl-o-amido-p-toluylamid): Darst., Eig. 1954.

Methyloxytoluchinoxalin: Darst., Eig., Verh. 1237.

p-Methylpalmitylbenzol: Darst., Eig., Verh. 1560.

Methylpapaveriniumchlorid: Darst., Eig. 2263.

Methylpapaveriniumhydroxyd: Darst., Eig., Salze 2268.

Methylpentamethylendibromid: Darst. aus Acetobutylalkohol, Anw. zur Synthese von Hexamethylenderivaten 874; Verh. gegen Natrium (Bild. eines isomeren Hexylens) 875; Verh. gegen Natriummalonsäure-Aethyläther 1901, 1902, gegen Acetessigäther 1902.

Methylpentamethylendicarbonsäure: Darst., Eig., Silbersalz 872.

(2, 1, 1-) Methylpentamethylendicarbonsäure: Darst., Eig., Umwandl. in die Monocarbonsäure 1900 f.

Methylpentamethylendicarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 872.

(2, 1, 1-) Methylpentamethylendicarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1900.

Methylpentamethylenmethylketon: Bildung aus Acetylmethylpentamethylencarbonsäure - Aethyläther, Eig., Verh., Rotation 873.

(2,1-)Methylpentamethylenmethylketon: Darst., Eig. 1901.

Methylpentamethylenmonocarbonsäure: Darst., Eig., Rotation, Salze 872 f.; Bild. aus Acetylmethylpentamethylencarbonsäure-Aethyläther 873; Darst., Eig. 1901.

Methylpentamethylenmonocarbons. Baryum: Darst., Eig. 873.

Methylpentamethylenmonocarbons. Silber: Darst., Eig. 873.

Methylphenacylanilid: Darst., Umwandl. in Pr-2-Phenylindol resp. Pr-1n, 2-Methylphenylindol, Verh. gegen Anilin 1397.

α-Methyl-μ-phenylamidothiazol (α-Methyl-Thiazylanilin): Darst., Eig.,
 Verh. gegen Salzsäure 1056.

Methylphenyldiketon: Darst., Eig. 1578. m-Methylphenylessigsäure (m-Toluylessigsäure): Darst., Unters. von Derivaten 1996 f.

m-Methylphenylessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1997.

m-Methylphenylessigsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1997.

Methylphenylglycinanilid: Bild., Zus. 1123.

Methylphenylhydrazin: Verh. gegen

Nitrosoaceton, gegen Dinitrosoaceton 1337.

Pr-1 n, 2-Methylphenylindol: Darst. aus Methylphenacylanilid 1397.

Pr 2, 3 - Methylphenylindol: Darst. aus Methylbenzylketon, Eig., Verh. 1391.

 p - Methylphenyl - γ - ketoncarbonsäure (p - Toluyl - β - propionsäure): wahrscheinliche Identität mit einer neueu Toluylpropionsäure 2037 Anm.

Methylphenylmethylendithioglycolsaure: Darst., Eig. 1730.

Methylphenylosotriazon: Darst., Eig.. Verh., Oxydation 1370.

m-s-Methylphenyloxazol: Darst., Eig., Verh., Derivate 1341 ff.; Const. 1143.

Methylphenylpyrazol: Darst., Eig. 1567; siehe auch Phenylmethylpyrazol.

Methylphenylpyrazolcarbonsäure: Darst., Eig., Umwandl. in Methylphenylpyrazol 1567.

Methylphenylpyrazolcarbonsäure - Acthyläther: Darst., Eig. 1567.

Methylphenylsulfon: Darst., Bild. 2143f., 2144.

Methylphenylthiocarbaminchlorid: Verhalten gegen Aethylthiocarbanilid 1077.

Methylphtalimid: Darst., Eig. 1976 f.; Reduction 1977.

Methylphtalimidin: Krystallf. 693; Darst., Eig. 1973; Darst. 1976 f.: Dampfd., Salze, Verb. bei der Destillation gegen Brom 1977.

Methylphtalimidintribromid: Darst, Eig. 1977.

Methylpropionpropionsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1859 f.

α-Methyl-β-propoxyl-tetracrylsāure-Methyläther: Darst, Eig. 1843.

Methylpropylacetylen (Hexoylen): Verh. gegen Schwefelsäure (Bild. von Methylbutylketon), gegen Natrium (Bild. von Butylacetylen) 801; siehe auch Hexoylen.

Methylpropylketon: Anw. zur Darst von Propylacetylen, Verh. gegen Phosphoroxychlorid, Bild. des Chlorürs, Verh. desselben, Umwandl. in, Bild. aus Methyläthylacetylen 797; Bild. aus Methyläthylacetylen 799; Verh. gegen Ameisenäther 1523.

Methylpropylthiocarbanilid: Darst., Eig. 1075 f.

Methylpropyltriphenyldithiobiuret:
Darst. aus Propylthiocarbanilid, Eig.
1077, aus Methylthiocarbanilid 1078.

Methylpseudoïsatin: Darst., Eig., Verh. 1385; Verh. gegen Zinkstaub 1387.

Methylpseudoïsatinoxim: Darst., Eig. 1386.

Methylpseudoïsatinphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1386.

Methylpyridinearbonsäure: Bild. aus Dihydrolutidin 998, aus α-γ-Lutidin 1220.

Methylpyridindicarbonsäure: Bild. aus Parvolin 1027, aus Collidin, aus Aldehydammoniak, Eig. 1029.

 α - Methyl - α - γ - pyridindicarbonsäure:
 Bild. aus einem Collidin aus Steinkohlentheer 1035.

Methylpyridintricarbonsäure: Erk. der Basicität durch die elektrische Leitfähigkeit 84.

«-Methylpytrol: Umwandl. in Dimethyldipytrol resp. Dimethylindol 1394.

β-Methylpyrrol: Umwandl. in Dimethyldipyrrol resp. Dimethylindol 1394.

N - Methylpyrrolketoncarbonsäure: Darst., Eig., Verh. 1017.

N - Methylpyrrolketoncarbons. Silber: Darst., Eig. 1017.

Methylquercetin: Darst. 2331.

Methylrhamnetin: Eig. 2333.

Methylrhodizonsäure: wahrscheinliche Bild. aus einer Tolunitranilsäure 1646.

Methylsalicylaldehyd: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1543.

Methylscopoletin: Darst. 2365.

p-Methylstearylbenzol: Darst., Eig. 1560. Methylstilbazol: Darst., Eig., Verh., Salze 1217 f.; Derivate 1218 f.

Methylstilbazolbromid: Darst., Eig. 1218 f.

Methylstilbazolin: Darst., Eig., Verh. 1219.

 $\beta'$ -Methyl- $\alpha$ -stilbazolin siehe Octohydro- $\beta'$ -äthyl- $\alpha$ -stilbazol.

Methylstilbazolperjodid: Darst., Eig. 1218.

Methylsulfid: Krystallf. sich davon ableitender Platoverbindungen 1419; Plativerbindungen 1422; Unters. von Platinverbb. 2205 ff.

Methylsulfin: Krystallf. von Platinsalzen 1418.

 Methylsulfinchlorid: Verh. gegen Amylsulfid 2216.

Methylsyringinsäure: Darst., Eig., Verh. bei der Destillation mit Calciumhydroxyd 2328.

Methylsyringinsäure - Methyläther: Darst., Eig. 2328. Methyltarconinsäure: Bild., Eig., Verh., Salze 2267.

N-Methyltetrabrompyrrol: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Dibrommaleïnmethylimid 1018.

Methyltetramethylen: Darst., Eig. 873.
Methyltetramethylendibromid: Darst.,
Eig., Anw. zur Darst. von Pentamethylenderivaten 872 f.; Verh. gegen Natrium (Bild. von Methyltetramethylen) 873; Darst., Verh. gegen
Natriummalonsäureäther 1900, gegen
Natriumacetessigäther 1901.

Methyltheophyllin: Darst., Uebereinstimmung mit Caffeïn 788.

α-Methylthiazol: Darst., Eig., Verh. 1052.

 $\alpha$ -Methyl-Thiazylanilin siehe  $\alpha$ -Methyl- $\mu$ -phenylamidothiazol.

Methylthioazylamin siehe α-Methylμ-amidothiazol.

Methylthiocarbanilid: Verh. gegen Aethylphenylthiocarbaminchlorid 1077; Umwandl. in Methylpropyltriphenyldithiobiuret 1078.

α-Methyl-γ-thiochinolin: Darst., Eig., Verh. 1192.

γ-Methyl-α-thiochinolin: Darst., Eig., Verh., Identität mit α-Thiolepidin 1191.

α-Methyl-γ-thiochinolin-Aethyläther: Darst., Eig., Platinsalz 1192.

γ-Methyl-α-thiochinolindisulfid: Darst., Eig. 1192.

Methylthiodiphenylamin: verschiedenes Verh. gegen Kupfer im Leuchtgasstrome 1072.

Methylthiophensäure: Bild. aus dem durch Einwirkung von Harnstoff-chlorid auf  $\beta$ -Thiotolen erhaltenen Amid 761.

Methyltoluidin: Bild. aus o-Tolylglycin 1130.

Methyl-p-toluylsäureamid (p-Toluyl-methylamid): Bild. 760.

Methyl-p-tolylsulfon: Darst., Bild., Eig. 2144.

Methyltrichlorazimidotoluol: Darst., Eig. 1300.

Methyltrichlorbromazimidobenzol: Darst., Eig. 1299.

Methyltrihydro - o - oxychinolincarbonsăure: Verh. im Organismus 2425.

β - Methylumbelliferoncarbonsäure:
 Darst., Eig., Verh., Bild. 2038 f.

Methyluracil: Bild. bei der Einw. von Ammoniak auf ein Condensationsproduct aus Harnstoff und Acetessigäther 752.

Methyluracildihydür: Bild. bei Darst. von Trimethyluracil 782.

Methylurethan (Carbaminsäure-Methyläther): Bild. bei der Darst. von Dinitraminen 1687, 1689.

Methyl-(Methyl-)Urethan: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Methylnitramin

Methyluvins. Baryum: Krystallf. 1881. Methylvalervlacetylen: Umwandl. in Hexylacetylen 810 f.

«-Methylzimmtsäure: Verh. gegen Brom

Methysticin: Vork., Darst., Eig., Ueberführung in Piperonylsäure 2362.

Miazine: Benennung der Diazine mit Stickstoffatomen in Metastellung 680. Miazole: Erklärung der Nomenclatur

Micrococcus aureus: Verh. gegen Quecksilbercyanid, Quecksilberoxycyanid, Sublimat 2467.

Micrococcus candicans: Unters. auf Typhotoxin 2301.

Micrococcus ureae: Unters. 2512.

Miesmuscheln: Untersch. giftiger von ungiftigen 2300.

Mikroben: Verh. gegen a-Naphtol 2469, gegen  $\alpha$ - und  $\beta$ -Naphtol 2470; Verh. gegen Kreolin 2474.

Mikrokokken: reducirende Wirk. auf

Nitrate 2485.

Mikroorganismen: Best. der Anzahl in der Luft 2478; Abwesenheit in der Luft in Moorländereien 2478 f.; quantitative Best. in der Luft 2479 f., quantitative Best. in Flüssigkeiten 2480; Cultur anaërober 2481 f.; Einfluss auf die Inversion des Zuckers 2482, auf Salpetersäure 2482 f.; Einw. auf Harnstoff, auf Milch, auf Nitrate 2484 f., auf Farbsubstanzen 2486; Gerinnung der Milch 2487; Wirk. auf Lanolin 2487 f.; Unters. im Brauwasser 2523; Best. in der Luft 2533; Vork. in der Ackererde 2534; Vork. in verschiedenen Bodenschichten (in Berlin) 2739; Nachw. in der Luft von Gährungsbetrieben, im Wasser 2814.

Mikroskop: Anw. zur Best. des Silbers 2559.

Milch: Gehalt an Fluor 2407; Unters. der Zus. 2418; Anal. verschiedener Proben, von Rahm, von Butter 2418 f.; Veränderung in der Zus., Zus. 2419;

Unters. von Büffelmilch 2419 f.; Fett der Kuhmilch 2420; Vork. von Citronensäure in der Kuhmilch 2421: Darst. kohlensäurehaltiger 2422; Verdauung bei Säuglingen 2440; Verh. gegen Mikroorganismen (Bacillen) 2484 f.; Gerinnung durch Mikroorganismen 2487; Verh. gegen Bacterium lactis aërogenes (Escherlich) 2507f., gegen Milzbrandbacterien 2511; Methode zur Anal. 2518; Best. der Eiweißkörper 2586; Anw. von Diphenvlamin bei der Prüf., Prüf. auf Benzosäure, Tabelle zur Best. des Fettgehaltes, Beziehungen zwischen sp. 6. und Fettgehalt, Best. des Fettgehaltes 2594 f., Best. der Fettsäuren, des Fettes in der Buttermilch, des Milchzuckers durch das Polariskop 2595: Unters. über die Salze und deren Beziehungen zu dem Verh. des Caseins 2774; Unters., Zus. 2774 f. Milchkothbacterien: Unters., Einw. auf Milchzucker, auf Amylum, auf Caseïn und Milch 2507 f.

Milchsäure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; innere Reibung der wäserigen Lösung 225 f.; Einw. auf Tropäolinlösung 256; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen Chromsäure 1712, gegen Aldehyd resp. Metaldehyd 1755; Verh. gegen o- resp. p-Toluidin 1756; Vork. 2363; Bild. durch Sarcina-Organismen 2499; Best. im Magensaft 2602; Anw. in der Spiritus- und Presshesefabrikation 2805; Verbreitung, Bild. ohne Ferment, in Malzextractwürzen durch Pediococcus, in Malzschrotmaischen 2806; Hemmung der Bild. durch Hopfenharze 2812; Bild. durch ein neues Ferment in Malzmaischen 2813.

Milchsäure-Aethyläther: Verh. gegen Anilin 1756.

Milchsäure-Aethylidenäther: Darst., Eig., Verh. 1755 f.

Milchsäureanilid; Darst., Eig., Verb. 1756.

Milchsäuregährung: Beobachtung bei Malzschrotmaischen 2806.

Milchsäure-o-toluid: Darst, Eig. 1756 f. Milchsäure-p-toluid: Darst., Eig. 1756. Milchs. Calcium: Dampfspannungserniedrigung der Lösung im Verhältnifs zum Molekulargewicht 186; Verh, gegen Phenylacetylchlorid 2011. Milchs. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.

Milchwaage (Galactidensimeter): Construction 2610.

Milchzucker: Molekulargewichtsbest. 120; Const. 1366; Verh. gegen Aldehyde und Ketone 2308 f.; Gährungsversuche 2459; Verh. gegen Bacterium lactis aërogenes (Escherlich) 2507; Best. in der Milch 2595.

Milz: Einw. auf die Trypsinverdauung 2440.

Milzbrandbacillen: Unters. im Trinkwasser 2523.

Milzbrandculturen: Einw. auf die Stickstoffverbb., auf Blutserum, auf Milch 2510 f.

Mimetesit: künstliche Darst. 627.

Minen: Sprengung von Riesenminen 2722.

Mineral, neues: Vork. im Melilith und Gehlenit 2640.

Mineralien: sp. G. 148; Best. der sp. W. 316; Nachw. von Antimon 2540. Mineralöle: Best. des Paraffins 2566; Best. in den Fetten und Wachsarten 2598; Absorption von Brom 2846.

Mineralschmieröle: Prüf. auf Harzöle 2589 f.

Minette: Best. von Eisenoxyd, Thonerde und Phosphorsäure 2551.

Minzöl: Unters. seines Terpens 880. Miogene: Werth als Thierfuttermittel 2826.

Mirametall: Zus. 2656.

Miso: Bereitung aus der Puff-Bohne 2822.

Mist siehe Dünger.

Mitisgus: Gewg. 2633; Einflus des Aluminiums 2633 f.

Mixit: Vork. in Utah, Eig., Anal. 624f. Mochylalkohol: Vork. im japanischen Vogelleim 2851.

Mörtel: Classification der Materialien 2733 f.; Unters. alter Proben 2734 f. Moharheu: Zus. 2827.

Mohn, schwarzer, Oelgehalt des Samens 2382.

Mohn, weißer, Oelgehalt des Samens 2382.

Mohnöl: Oxydation der flüssigen Fettsäuren, Zus. 1926 f.; Unters. der flüssigen Fettsäuren 2384; Nachw. im Mandel- und Olivenöl 2590; Prüf. auf Baumwollsamenöl 2591.

Mohnölsäure: Oxydation 1932.

Moleküle: Molekularbeschaffenheit der Krystalle 1; Gleichgewicht in Lösungen 27; Doppelmoleküle, Hypothese 31 f.; Molekularkräfte, Molekularzustand des gelösten Jods 74; Molekulararbeit organischer Flüssigkeiten 76; Molekülverbindungen in Beziehung zur Valenz 78; Unters. über das Vorhandensein von Molekülverbb. 80; Erklärung von Molekülverbindungen durch die Vierwerthigkeit von Sauerstoff 80; Unters. der Molekularkräfte 86; Molekulargröße von α- und β-Benzildioxim 94; Weglänge bei vollkommenen Gasen im Verhältnifs zur Temperatur 168; Unters. ihrer Bahnen 169 f.; Ueberführungszahl und Molekulargebalt von Silbersalzen 223; Unters. der Anzahl der Hydratmoleküle in wässerigen Salzlösungen 238; Gesetz für die Vertheilung der Geschwindigkeit auf die Gasmoleküle, Gleichgewicht der lebendigen Kraft bei Gasmolekülen 298; Abhandlung über die Geschwindigkeiten (kinetische Gastheorie) 299; Einfluss der Molekularaggregation auf die Absorptionserscheinungen 442; Beziehungen zwischen Molekularstructur und Absorptionsspectren der Kohlenstoffverbb. 443; Umlagerung in Chinolinreihe (Unters.) 1178 f.

Molekülverbindungen: Unters. über das Vorhandensein in Lösung 243 f.; Einflus auf den Diffusionscoëfficienten bei Lösungen 277; Unters. über Sauerstoff-Molekülverbb. 460 ff., Unters. von unterschwefels. Salzen 481 bis 485.

Molekulargewicht: Unters. des Einflusses bei der Esterbild. aus Amiden und Alkoholen 41; Anw. zur Berechnung der Molekulararbeit organischer Verbb. 76; Methode der Best. 111 f.; Apparat zur Best. nach Raoult 113 ff.; Best. von salpetriger Säure (Stickstofftrioxyd), Untersalpetersäure nach Raoult (Apparat) 117; Best. von Acetoxim, Benzaldoxim, Kohlenhydraten 119 ff., von Mannitol, von Raffinose, Hexamethylenamin, Formaldehyd 121, von Arabinose, Xylose (Holzzucker) 122, von Schwefel, Phosphor, Brom, Jod 123ff.; Tabelle 125; Methode zur Best. flüchtiger Chloride 126; Best. von Indiumchlorid, Eisenchlorid, Jod, Schwefel 127, des Fluorwasserstoffs 129, der Chromsäure 130, des Aluminiumchlorids 131, von Eisenchlorid 133 ff., von Zinnchlorür 142 ff., Best. nach Raoult von Phenolderivaten 144, von Citracon-, Itacon-, Mesacon-, Fumar-, Maleinsäure. 144 ff.; Best. von Raffinose durch Plasmolyse 147 f.; Verhältnifs zu den Dampfspannungserniedrigungen gelöster Stoffe 186; Ableitung aus der Dampfspannung der ätherischen Lösungen organischer Verbb. 196; Best. 271; Beziehungen zum Drehungsvermögen bei camphers. Salzen 449; Best. flüchtiger, organischer Verbb. 2521.

Molekulargröße (Molekulardurchmesser): Berechnung aus der elektrischen Leitungsfähigkeit von Salzlösungen 385 ff.; Bestimmung von Acetoxim, Campheroxim, Benzaldoxim 1338.

Molekularmagnetismus: Unters. an isomeren und metameren Körpern 417.

Molekularvolumina: Formel zur Berechnung 149; von Benzol, Naphtalin, Anthracen 150, von Phenantren, Hexahydronaphtalín 151; Unterschiede der Verbb. gleicher Reihen 151.

Molybdänoxychloride: Bild. bei der Einw. von Tetrachlorkohlenstoff auf Molybdänsäure in Rothgluth 534.

Molybdänsäure: Verh. gegen Tetrachlorkohleustoff (Bild. von Molybdänoxychloriden und Molybdänchlorid) 534; volumetr. Best. 2555 f.

Molybdänsäure-Gelatine: Anw. einer Lösung zur Phosphorsäurebest. 2536.

Molybdänsäurehydrat: Beschreibung eines neuen (gelben) 604.

Molybdäns. β'-Aethyl-α-stilbazol: Darst., Eig. 1221.

Molybdäns. Ammonium, saures (Ammoniumdimolybdat): Darst., Eig., Krystallf. 607.

Molybdäns. Blei: Darst. der krystallisirten Verb. 604.

Molybdäns. Kobalt: Darst., Eig. der krystallisirten Verb. 604 f.

Molybdäns. Mangan: Darst., Eig. der krystallisirten Verb. 604 f. Molybdäns. Molybdänoxyd: Absorp-

tionsspectrum 290. Molybdäns. Nickel: Darst. der kry-

stallisirten Verb. 604. Molybdäns. Uran: versuchte Darstellung

der krystallisirten Verb. 604.

Molybdäns. Zink: Darst., Eig. der krystallisirten Verb. 604 f.

Monaden: fäulnisserregende Wirk., Unters. 2514 f.

Monarda punctata: Unters. des ätherischen Oeles 2391.

Monazine: neue Benennung für organische Verb. mit einem Stickstoffatom im sechsgliedrigen Kern 680.

Monazol: Darst. aus Acetylaceton, Eig. 1580.

Monazole: Const. 1594.

Mond: Unters. des Spectrums 435.

Monesia (Lucuma Glycophloea): Unters. der Rinde 2377.

Monesin: Vork. 2377.

Monoacetylamido-α-naphtoësäure: Eig., Verh. gegen Salpetersäure 2060.

Monoacetyldibrom - o - toluidid: wahrscheinliche Bild. 1127 f.

Monoacetylmorphin: Darst., pharmacologisches Verh. 2255.

Monoacetylphenanthrenhydrochinon: Bild. aus Phenanthrenchinon und Aldehyd unter Einflus des Sonnenlichtes 709.

Monoacetylphenylhydantoïn: Bild., Eig. 779.

Monoäthylamidophenyloxytrichloräthan: Darst., Eig. 1075.

Monoāthylamin: Bild. bei der Einw. von Ammoniak auf Aethylchlorid 973; Verh. gegen Chlorameisensäuremethylat 1689.

Monoäthylanilin: Siedep. 1714, 1716. Monoäthylbernsteinsäure: Bild. bei der Darst. von Diäthylbernsteinsäuren 1912.

Monoäthyldibenzylphosphin: Darst., Eig. 2223.

Monoäthyldibenzylphosphoniumhydrochlorid: Darst, Eig., Verh. beim Erhitzen 2223.

Monoäthyldiphenyl: Dichte, Verh. 853. Monoäthylmalonsäure: Darst., Eig. 1758. Monoäthylmalonsäure - Aethyläther:

Darst., Eig. 1758.
Monoäthyl-a-naphtylamin: Verh. gegen salzs. Nitrosodialkyl-m-amidephenole 2875.

Monoäthylnitramin: Darst., Eig. 1690. Monoäthylnitrosoamidophenyloxytrichloräthan: Darst., Eig. 1075.

Monoamidoacenaphten: Darst., Eig. Eig. der Salze, Darst., Eig. der Monound Diacetyl-, der Monobenzoyl-, einer Thioharnstoff- und Senfolverb. 923.

Monoamido-p-acetocumoloxim: Darst, Eig. 1597.

- a-(Eso-)-Monoamidoacetophenon: Darst., Eig., Salze, Umwandl. in Isoïndol (Diphenylaldin, Diphenylpyrazin) 1981.
- Monoamido p acetopropylbenzoloxim: Darst., Eig. 1597.
- Monoamidoazobenzol: Unters. von Nebenproducten bei der Darst. 1289 f.
- o Monoamidoazopseudocumol: Darst., Verh. 1293; Oxydation 1294.
- Monoamidoazopseudocumoldiazohydrür: Darst., Eig. 1294.
- o-Monoamidoazopseudocumoldiazoïmid:
  Darst., Eig. 1294.
- o Monoamidoazopseudocumoldiazoperbromid; Darst., Eig. 1294.
- o-Monoamidoazotoluol: Bild. aus Diazoamidobenzol und p-Toluidin 1295. Monoamido - p - azotoluolsulfosäure: Darst., Eig. 2169.
- o-Monoamidoazoxylol: Darst., Salze, Verh. 1291; Diazoïmid, Imid, Diazohydrür 1292; Oxydation 1293.
- o Monoamidoazoxyloldiazohydrür: Darst., Eig. 1292.
- o-Monoamidoazoxylolimid: Darst., Eig. 1292.
- o Monoamido benzäthylamid: Darst. aus Anthranilcarbonsäure (Isatosäure), Umwandl. in Aethylbenzazimid 1230 f.
- m-Monoamidobenzaldehyd: Anw. zur Darst. von m-Monochlorbenzaldehyd 917.
- o-Monoamidobenzamid: Unters, 1229.
- m-Monoamidobenzoësäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.
- o-Monoamidobenzoësäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384;
   Bild. aus Methylbenzazimid 1231.
- p-Monoamidobenzolimid siehe p-Monoamidotriazobenzol.
- m Monoamidobenzoylpiperidin : Darst. aus m - Nitrobenzoylpiperidin , Eig. 1045.
- m-Monoamidobenzylidenlepidin: Darst., Eig., Verh. 1195.
- β-Monoamidobuttersäure: Darst. aus Crotonsäure, Eig., Verh. gegen Kupferoxyd 1782 f.
- β-Monoamidobutters. Kupfer: Darst., Eig. 1783.
- Monoamidochinaldin: Darst., Eig., Salze 1207.
- p-Monoamidochinolin: Bild. aus p-Nitrosotetrahydrochinolin 1180.
- β Monoamidocrotonsäure Aethyläther, carboxäthylirter: Darst., Verh., Eig. 749 f.; Darst. aus Chlorkohlensäure-

- äther und Paraamidoacetessigäther 751; Bild. aus Uramidocrotonsäureäther 752.
- p-Monoamidodesoxybenzoïn: Darst., Eig. 1607.
- p-Monoamidodesoxybenzoïnoxim: Darst., Eig. 1608.
- Monoamido-m-diäthylbenzol: Eig. 851. Monoamidodiäthylnaphtylamin: Darst. 1156.
- o-Monoamidodiazoazoxylolimid (Diazoimid C<sub>16</sub> H<sub>17</sub> N<sub>5</sub>): Darst., Eig. 1292.
- o Monoamidodiazoazoxylolperbromid: Darst., Eig. 1291.
- p-Monoamido-p-dichlorterephtalsäure: Darst. 1990.
- Monoamidodiphenyl: Bild. des Sulfats bei der Darst. von Amidoazobenzol 1291.
- p-Monoamidodiphenyl: Bild. aus Benzolazodiphenyl 1244.
- Monoamidodiphenylamin: Bild. aus Nitrosodiphenylamin und Phenylhydrazin 1376.
- Monoamidodisazobenzol: Umwandl. in Disazobenzol 1270.
- Monoamidofumaramid: Darst. aus Chlorfumaramin - resp. Chlorfumarsäure-Aethyläther, Eig., Verh. 1832 f.
- a-Monoamidoïsobuttersäure: Darst. 1773.
   m Monoamidoïsobutylbenzol: Darst.,
   Eig., Verh., Salze 1107.
- p-Monoamidoïsobutylbenzol: Verh. gegen p-Nitrobenzaldehyd 1067; Verh. gegen m-Nitrobenzaldehyd 1068; Darst. 1110.
- o Monoamidoïsopropylbenzol: Darst., Eig., Salze 1081.
- p Monoamidoïsopropylbenzol: Darst., Eig., Identität mit Cumidin, Salze, Derivate 1080 f.
- a-Monoamidolepidin: Darst., Eig., Verh. 1186.
- Monoamidomaleïnsäurediamid: Identität mit Amidofumaramid 1832.
- Monoamido p methylhexadecylbenzol: Darst., Eig. 858.
- p Monoamidomethylhydrocarbostyril:
   Bild. aus o-p-Dinitrophenylisobuttersäure, Eig. 2012.
- Monoamido m s methylphenyloxazol: Darst., Eig., Verh. 1142.
- Monoamidonaphtalindisazobenzol aus α-Naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1270.
- Monoamidonaphtalindisazobenzol aus  $\beta$ -Naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1271.

a - Monoamidonaphtalindisulfosäure:
 Darst. einer neuen, Umwaudl. in
 a-Naphtoldisulfosäure 2717.

β - Monoamidonaphtalindisulfosäure: Darst., Eig., Salze, Derivate 2181 f.

β - Monoamidonaphtalindisulfos. Ammonium, neutrales: Darst., Eig. 2181.

β. Monoamidonaphtalindisulfos. Ammonium, saures: Darst., Eig. 2181 f.

β-Monoamidonaphtalindisulfos. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 2181.

β-Monoamidonaphtalindisulfos. Calcium, neutrales: Darst., Eig. 2181.

β-Monoamidonaphtalindisulfos. Kalium, neutrales: Darst., Eig. 2181.

β-Monoamidonaphtalindisulfos. Kalium, saures: Darst., Eig. 2181 f.

β-Monoamidonaphtalindisulfos. Natrium, neutrales: Darst., Eig. 2181.

β-Monoamidonaphtalindisulfos.Natrium, saures: Darst., Eig. 2181 f.

Monoamidonaphtalinsäure: Darst. aus Amidotrioxynaphtalinchlorhydrat 1646.

γ-Monoamidonaphtalinsulfosäure: Unters., Salze, Derivate 2183.

d-Monoamidonaphtalinsulfosäure: Unters., Salze, Derivate 2179 f.

γ - Monoamidonaphtalinsulfosäureamid:
 Darst., Eig. 2183.

 O - Monoamidonaphtalinsulfosäureamid: Darst., Eig., Salze, Verh. gegen Essigsäureanhydrid, Harnstoffderivat 2180.

γ-Monoamidonaphtalinsulfosäurecarbamid: Darst., Eig. 2183.

d - Monoamidonaphtalinsulfosäurecarbamid: Darst., Eig. 2180.

γ - Monoamidonaphtalinsulfos. Ammonium: Darst., Eig. 2183.

6. Monoamidonaphtalinsulfos. Ammonium: Eig. 2179.

γ-Monoamidonaphtalinsulfos. Baryum: Darst., Eig. 2183.

 Monoamidonaphtalinsulfos. Baryum: Eig. 2179.

γ - Monoamidonaphtalinsulfos. Blei: Darst., Eig. 2183.

γ-Monoamidonaphtalinsulfos. Calcium: Darst., Eig. 2183.

d-Monoamidonaphtalinsulfos. Calcium: Eig. 2179.

γ-Monoamidonaphtalinsulfos. Kalium: Darst., Eig. 2183.

 Monoamidonaphtalinsulfos. Kalium: Eig. 2179.

d - Monoamidonaphtalinsulfos. Magnesium: Eig. 2179.

γ-Monoamidonaphtalinsulfos. Natrium: Darst., Eig. 2183.

d-Monoamidonaphtalinsulfos. Natrium: Eig. 2179.

γ - Monoamidonaphtalinsulfos. Silber: Darst., Eig. 2183.

of - Monoamidonaphtalinsulfos. Silber: Eig. 2179.

J-Monoamidonaphtalinsulfos. Zink: Eig. 2179.

Monoamidonaphtochinon: Darst., Eig. Verh., Untersch. von Oximidonaphtol. Derivate 1685.

Monoamido - α - naphtoësäure: Darst., Salze, Umwandl. in Naphtostyril 2056: Eig., Verh., Derivate, Salze, Verh., gegen Chlor 2060.

Monoamido-(Periamido-)α-naphtoësäure:
Darst., Eig., Salze, Aethyläther 2054.

Monoamido-(Periamido-)α-naphtoësäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2054. Monoamido-α-naphtoës. Calcium: Darst.

Eig. 2056; Eig. 2060. Monoamido-(Periamido-)α-naphtoës. Cal-

cium: Darst., Eig. 2054.
o-Monoamidonaphtol: Ueberführung in

o-Monoamidonaphtol: Ceberranrung in Tetrachlordiketohydronaphtalinhydrat 1673.

Monoamido-β-naphtol: Bild. des Chlorhydrats aus β-Naphtolorange, Verh. gegen Eisenchlorid 2884.

Monoamido - β - naphtol - α - disulfos. Natrium, saures: Bild., Eig. 2886 f.

Monoamido - β - naphtol - γ - disulfos. Natrium, saures: Gewg., Eig., Verh. 2887.

Monoamido -  $\beta$  - naphtol -  $\alpha$  - sulfosaure: Const. 2177; Gewg., Eig., Oxydation, Verh., Ueberführung in einen violetten Farbstoff 2884 f.

Monoamido - β - naphtol - β - sulfosäure: Gewg., Eig., Verh., Ueberführung in Farbstoffe 2885.

Monoamido -  $\beta$  - naphtol -  $\gamma$  - sulfosaure: Gewg., Eig., Verh. 2886.

Monoamido -  $\beta$  - naphtol -  $\delta$  - sulfosaure: Gewg., Eig., Verh. gegen Tetraazostilbendisulfosaure 2885 f.

Monoamidonaphtostyril: Darst., Eig., Verh. gegen Kupferchlorür und Kaliumnitrit 2058.

 α-Monoamido-β-nitroäthenyl-β-amidoα-naphtol: Darst., Eig. 1482.

Monoamidooxalamidobenzoësaure:
Darst., Eig., Umwandl. in m-Monoamidotriazobenzoësaure 1286.

- Monoamidooxychinaldin: Ueberführung in Acetanthranilsäure, in Amidochinaldin 1207.
- Monoamido-γ-oxychinaldin: Schmelzp., Bild. aus Öxychinaldinazobenzolsulfosäure 1204.
- Monoamido-p-oxychinolin: Darst., Eig., Verh., Salze 1277; Oxydation 1278.
- o Monoamido p oxychinolin: Bild., Ueberführung in Chinolinchinon 1672. o - Monoamido - p - oxychinoline: Unters.

1183.

- Monoamidooxy-α-naphtochinon (Amidonaphtalinsäure): Darst., Eig. 1646.
- p Monoamidophenacetursäure: Darst., Eig. 2010 f.
- m-Monoamidophenol: Darst. 2711 f.
- o-Monoamidophenol: Verh. gegen Chlor 1447 f.
- p-Monoamidophenol: Bild. aus Nitrosophenol und Phenylhydrazin 1377.
- p Monoamidophenolsulfosäure: Verh. gegen Chlor 1660.
- Monoamido p phenylchinolin: Darst., Eig., Verh., Krystallf., Dampfd., Salze 1168 f.; Oxydation, Const. 1169.

m-Monoamidophenyldi-p-amidotolylmethan: Bild., Eig. 1067.

- Monoamidophenylhydrazinsulfosäure: Darst., Verh., Chlorhydrat 2151.
- Monoamido Pr 2 Phenylindol: Darst., Eig., Verh. 1395.
- m Monoamidophenyllutidindicarbonsäure-Aethyläther: Darst., Verh. gegen Diazoverbb. 2709.
- Monoamidophenylmercaptan: Umwandl. in o-Phenylendiazosulfid 1245.
- p-Monoamido-α-phenyl-γ-oxychinolin: Darst., Eig., Salze, Verh., Derivate, Const. 1170 f.
- p-Monoamidophenylpiperidin: Verh. bei der Oxydation 1042.
- Monoamidoresorcindisulfos. Kalium: Darst., Eig. 2163.
- Monoamidosulfobenzoësäure: Const. 2153.
- Monoamido-m-sulfobenzoësäure, benachbarte (Sulfanilcarbonsäure): Bild. aus Chinolin-o-sulfosäure 2188 f.
- Monoamidoterebenthen: Darst., Eig., Verh., Drehungsvermögen 900.
- Monoamidotetrahydrochinolin: Darst. aus Nitrosohydrochinolin, aus p-Amidochinolin, Eig., Verh. 1178.
- Monoamidothionaphtol: Bild., Eig. 2180.
- p-Monoamidotoluhydrochinolin: Darst., Eig., Verh. 1179 f.

- Monoamidotolunitril: Darst., Eig., Ueberführung in Homophtalonitril 1440.
- o-Monoamido-p-tolunitril: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure, Derivate 1953; Darst., Umwandl. ino-Homoanthranilsäure 1956 f.
- o-Monoamido-p-toluylamid: Darst., Eig., Chlorhydrat, Verh. gegen Essigsäureanlydrid 1953 f., gegen Acetessigäther, Umwandl. in Toluylazimid, in m-Homoanthranilsäure (o-Amidop-toluylsäure) 1954.

m - Monoamidotoluylsäure: Bild. aus Bromnitrotoluylsäure 948.

- o-Monoamido-p-toluylsäure (m-Homoanthranilsäure): Darat., Eig., Salze, Verh. gegen salpetrige Säure, gegen Harnstoff, gegen Acetessigäther, gegen Essigsäureanhydrid 1954 f.; Darat., Umwandl. in m-Homosalicylsäure 1957.
- β-Monoamido-p-toluylsäure: Darst., Eig., Salze, Verh., Umwandl. in β-Oxyp-toluylsäure 966.
- β-Monoamido-p-toluyls. Baryum: Darst., Eig. 966.
- β-Monoamido-p-toluyls. Calcium: Darst., Eig. 966.
- β-Monoamido-p-toluyls. Kupfer: Darst., Eig. 966.
- m-Monoamidotriazobenzoësäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1286 f.
- p Monoamidotriazobenzol (p Monoamidobenzolimid): Darst., Eig., Verh., Salze 1284 f.
- Monoamidotrimethylpyrogallol: Darst., Eig. 1459.
- Monoamidotrimethyluracil: Darst., Eig. Verh. 784 f.
- Monoamidotrioxynaphtalin: wahrscheinliche Const. 1646.
- m-Monoamidotriphenylcarbinol: Darst., Eig., Derivate 1545.
- o-Monoamidotriphenylmethan: Darst.,
   Eig. 1544; Umwandl. in Triphenylmethan 1545.
- d Monoamidovaleriansäure: Verh. gegen Benzoylchlorid 1043; Bild. aus Benzoyl d amidovaleriansäureanhydrid, Eig., Salze 1043 f.
- d-Monoamidovalerians. Baryum: Darst., Eig. 1044.
- α-Monoamido-m-xylol: Verh. gegen äthyloxals. Kalium 1960 f., gegen Oxalsäure-Aethyläther resp. Oxalsäure 1961.
- o-Monoamidozimmtsäure: Ueberführung

in o-Chlor- resp. o-Jodbenzaldehyd 2014 f.

Monoanilbenzil: Darst., Eig., Verh. 1602.

Monobenzoylflixsäure: Unters. 2359.

Monobenzoylmorphin: Darst., pharmacologisches Verh. 2255.

Monobenzoylphenanthrenhydrochinon: Bild. aus Benzaldehyd und Phenanthrenchinon unter Einflus des Sonnenlichtes, Eig. 709.

Monobenzoylseptdecylamin: Darst., Eig. 989.

Monobenzyliden - m · toluylendiamin : Bild., Umwandl. in Diamidodimethylphenylacridin 2871.

Monobromacenaphten: Darst., Eig. 953 f.

Monobromacetamid: Darst., Eig. 1733. Monobrom - p - acetamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig., Verh. 1106.

Monobromacetamidonaphtochinon: Darst., Eig. 1482.

Monobromacetdibrom-o-toluid: Darst., Eig., Verh. 1127; Umwandl. in Didibrom-o-tolyldiacidihydropiazin 1129.

Monobromacetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Chlor 1793; Umwandl. in Succinylobernsteinsäureäther 1794.

Monobromaceton: Darst., Verh. gegen Schwefelcyanammonium 1565.

Monobromacetophenon (Phenacylbromid): Verh. gegen Acetamid 1141, gegen secundäre aromatische Amine und Hydrazins 1397, gegen Phtalimidkalium 1981.

Monobromacet - o - toluid: Darst., Eig. 1129.

Monobromacetylthymol: Darst., Eig. 1475.

Monobromacetyl-o-tolylglycin: Darst., Eig. 1130.

Monobromäthyläpfels. Natrium: versuchte Darst. aus dibrombernsteins. Natrium 1804.

β-Monobromäthylamin: Bild. aus Bromäthylphtalimid, Verh., Salze 980; Verh. gegen Silberoxyd 984.

Monobromäthylphtalimid: vereinfachte Darst. 979; Spaltung durch Bromwasserstoff, durch Schwefelsäure 980; Verh. gegen Kalilauge 981.

Monobromallylamin: Darst. aus Dibrompropylaminchlorhydrat, Eig., Verh., Salze 987.

Monobromallylbutylamin: Darst. aus lsobutyldibrompropylamin 988.

Monobromamidoacetanilid: Darst. Eig.,

Umwandl. in Bromazoïmidobenzol 1295.

m-Monobrom-α-amidochinolin: Darst., Eig. 1181 f.

Monobromamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig., Verh., Salze 1106.

p-Monobrom-o-amido-o-kresol: Darst., Eig. 1469.

o-Monobrom-p-amidophenol: Bild. aus Bromoximidochinon 1648.

Monobromamidotoluylsäure: Umwandl. in p-Dibrom-p-toluylsäure 949.

(s) -o-Monobrom-n-amido-p-toluÿlsäure: Darst. aus Bromnitrotoluylsäure, Eig. 948.

β- Monobrom-β-anilido-α-naphtochinon: Bild. aus Bromnaphtochinon und Anilin 1349.

p-Monobromanilin: gleiches Verh. gegen  $\alpha$ -Nitroso- $\alpha$ - und - $\beta$ -naphtol 1098.

Monobromazoïmidobenzol: Darst., Eig., Verh., Salze 1295 f.; Derivate 1296. Monobromazoïmidobenzol-Blei: Darst., Eig. 1296.

Monobromazoïmidobenzol - Cadmium: Darst., Eig. 1296.

Monobromazoïmidobenzol - Kupfer: Darst., Eig. 1296.

Monobromazoïmidobenzol - Natrium: Darst., Eig. 1296.

Monobromazoïmidobenzol - Quecksilber: Darst., Eig. 1296.

Monobromazoïmidobenzol-Silber; Darst., Eig. 1296.

Monobromazoïmidobenzol-Zink: Darst., Eig. 1296.

m - Monobromazotoluol: Darst., Eig., Verh. 1260 f.

o-Monobromazotoluol: Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1259.

Monobromazotoluolsulfosäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1260; Darst. einer isomeren, Const. 1261.

Monobrom-p-azotoluolsulfosaure: Darst., Eig., Salze 2169.

Monobromazotoluolsulfos. Cadmium: Darst., Eig. 1260.

Monobromazotoluolsulfos. Kalium: Darstellung, Eig. 1260.

Monobromazotoluolsulfos.Kupfer: Darst. Eig. 1260.

Monobromazotoluolsulfos. Natrium: Darst., Eig. 1260.

Monobromazoxytoluol: Krystallf. 1268. o-Monobrombenzalchlorid: Darst. aus o-Bromtoluol und Chromoxychlorid, Eig. 1543 f.

- o-Monobrombenzaldehyd: Bild. aus o-Bromtoluol und Chromoxychlorid 1543; Darst., Verb. gegen Malonsäure 2015.
- p Monobrombenzaldehyd: Bild. aus p-Brombeuzyläther 1436.
- o Monobrombenzalmalonsäure: Darst., Eig. 1543; Darst., Eig., Zers. durch kochendes Wasser 2015.
- o-Monobrombenzamid: Eig. 1046.
- p Monobrombenzanfid: Darst. aus p-Brombenzoylchlorid, Eig. 1045 f.
- m-Monobrombenzoësäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions Bild. aus m-Monobromisobutylbenzol 1107.
- p Monobrombenzoësaure Aethyläther: Unters. 1940.
- Monobrombenzol: Verh. gegen Schwefelsäure 936; Bild. aus Hexabromaceton 1670; Verh. gegen Tellurtriäthylchlorid 2194.
- p Monobrombenzolazo o oxychinolin: Darst., Eig. 1276.
- p Monobrombenzolazo p oxychinolin: Darst., Eig. 1276.
- o Monobrombenzoyl d amidovaleriansäure: Darst., Eig., Salze, Verh.
- p Monobrombenzoyl d amidovaleriansäure: Darst., Eig., Salze 1046.
- o Monobrombenzoyl d amidovaleriansäureanhydrid: Darst., Eig. 1046.
- p Monobrombenzoyl d amidovaleriansäureanhydrid: Darst., Eig. 1046.
- p-Monobrombenzoyl- $\delta$ -amidovalerians. Baryum: Darst., Eig. 1046. o-Monobrombenzoyl-d-amidovalerians.
- Silber: Darst., Eig. 1046.
- o Monobrombenzoylchlorid: Eig. 1046. p-Monobrombenzoylchlorid: Darst., Eig. 1045.
- o Monobrombenzoylpiperidin: Darst., Eig., Oxydation 1046.
- p Monobrombenzoylpiperidin: Darst., Krystallf., Eig. 1046.
- Monobrombenzoylthymol: Darst., Eig., Verh. 1475.
- Monobrombenzylacetessigsäure Aethyläther: Umwandl. in Phenyltetrinsäure 1848.
- p Monobrombenzyläther: Darst., Eig., Verh., Zers. 1436.
- p-Monobrombenzylalkohol: Darst., Eig., Verh. 1435.
- p-Monobrombenzylchlorid: Darst. aus p-Brombenzylalkohol, Eig. 1435.
- Monobrombernsteinsäure: Bild. ans

- Maleïnsäure, Umwandl. in Fumarsäure 1825.
- Monobrombernsteinsäureanhydrid: Verh. gegen Anilin 1936.
- Monobrombrenzschleimsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 1850 f.
- d Monobrombrenzschleimsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 1853.
- a Monobrombuttersäure: Verh. beim Erhitzen mit Buttersäure 1911.
- a Monobrombuttersäure Aethyläther: Umwandl. in Diäthylcyanbernsteinsäureäther 1694; Verh. gegen Natriummalonsäureäther 1905; Darst. 1905 Anm.
- α- Monobrom n buttersäurebromid: Darst. 1905 Anm.
- Monobrombutylbenzol: Bild., Eig. (Untersch. von Monobromisobutylbenzol) 836.
- (en) Monobrombutvlbenzol: Bild. aus Brom und secundärem Butvibenzol unter Lichtabschlus 939 f., Bild. aus und tertiärem Butylbenzol unter Lichtabschlus 940.
- a Monobromcapronsäure Aethyläther: Darst., Eig. 1694.
- ana Monobromchinolin: Darst., Eig. 1181; Verh. 1182.
- m Monobromchinolin: Schmelzp. 1181. m - Monobromchinoline: Unters. beiden isomeren 1181.
- ana Monobromchinolin Methyljodid: Darst., Eig., Krystallf. 1182.
- m Monobromchinolin Methyljodid: Darst., Eig. 1181.
- Monobromchinolin-o-sulfamid: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin-o-sulfochlorid:Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin-o-sulfosäure: Darst., Eig., Salze 2192.
- Monobromchinolin-o-sulfosäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin o sulfos. Baryum: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin-o-sulfos. Blei: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin o sulfos. Calcium: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin o sulfos. Kalium: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin o sulfos. Kupfer: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin o sulfos. Natrium: Darst., Eig. 2192.
- Monobromchinolin o sulfos. Silber: Darst., Eig. 2192.

Monobromchinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1647 f.

Monobromchinondioxim: Darst., Verh., Oxydation 1648.

Monobromcitracon - α - bromnaphtil: Darst., Eig., Krystallf., Verh. gegen Kalilauge 1857 f.

Monobromeitracon -  $\beta$  - bromnaphtil: Darst., Eig., Verh. gegen Kalilauge 1857 f.

 $\alpha$ -Monobromerotonsäure: Bild. aus Iso- $\alpha - \beta$ -dibrombuttersäure, Eig., Verh. gegen Natriumearbonat 1778; Umwandl. in eine isomere Säure, in feste Crotonsäure 1781 f.

Monobromcrotonsäure, isomere: Unters. der Lagerung der Atome im Molekül 86; Umwandl. in α-β-Tribrombuttersäure 1781.

u - Monobromerotons. Kalium: Darst.,
 Eig. 1779.

Monobromcymol: Verh. gegen Salpetersäure 946, bei der Oxydation 947.

Monobromdesoxypyranilpyroinsäure:
Darst., Reduction 2045; Zus. 2049.
Monobrom m djäthylbongol: Darst. Fi

Monobrom-m-diathylbenzol: Darst., Eig. 851.

Monobromdiamidoïsobutylbenzol:Darst., Eig., Verh., Salze 1109 f.

p - Monobromdiazoamidobenzol: Const. als Diazobenzol p-bromanilin 1308.

p-Monobromdiazoamidobenzol-β-naphtalin: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylcyanat 1309.

 p - Monobromdiazoamidobenzoltoluol (p - Diazotoluol-p-bromanilin): Darst., Eig., Verh. gegen Phenylcyanat, gegen Tolylcyanat 1308.

m-Monobromdiazobenzol-m-nitranilin; Darst., Eig., Verh. gegen Phenyl-

cyanat 1311.

p-Monobromdiazobenzol-m-nitranilin: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylcyanat 1311.

p - Monobromdiazobenzol - p - nitranilin: Verh. gegen Phenylcyanat 1310.

m - Monobromdiazobenzol - m - nitrodiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1311.

p-Monobromdiazobenzol-m-nitrodiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1311.

p - Monobromdiazobenzol - p - nitrodiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1310 f.

Monobromdihydrodiphenyl: Darst., Eig. 954.

Monobromdihydrodiphenyldibromid: Darst., Verh. 954 f. Monobromdimethylnaphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1154.

Monobromdinitrobenzol: Verh. gegen β-Naphtylamin 1136.

Monobrom-o-p-dinitrobenzol (o-p-Dinitrobrombenzol): Verh. gegen Dinitrophenylacetessigäther 2070 f., gegen Natriummalonsäure-Aethyläther 2071, gegen p-Mononitrobenzylcyanid 2073.

Monobromdinitrocymol aus Cymol: Darst., Eig. 947.

Monobromdinitrocymole aus Thymol: Bild. aus Brommononitrocymol, aus Bromcymol 946.

Monobromdinitrodiazoamidobenzolbromid: Darst. aus o-Monobrom-onitroanilin-p-nitroanilin, Eig. 1313.

o-Monobrom-o-p-dinitrophenol: Bild. aus Bromoximidochinon 1648.

Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Schwefelsäure, Salze 1997 fl.; Verh. gegen Bromäthyl, gegen Anilin 1999, gegen Kalilauge, gegen Salzsäure 2000.

Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläther-Kupfer: Darst., Eig., Verh. 1999.

Monobromdinitrophenylmalonsäure-Aethyläther-Natrium: Darst., Eig. 1998 f. Monobromdinitropseudocumol: Bild. aus der Monobromverb., Eig. 846.

Monobrom - p - dinitrosobenzol: Darst., Eig., Verh. 1648.

Monobromdinitrotoluol: Darst., Eig., Verh. 942.

Monobromdinitrotolylanilin: Bild. aus Bromnitrocymol, Eig., Verh. 943.

Monobromdinitro-m-xylol: Verh. gegen Zinn und Salzsäure (Bild. von salzsaurem o-Diamido-m-xylol) 847.

Monobromdiphenylenketon: Darst. eines isomeren, Eig. 1601.

p - Monobromdiphenylharnstoff: Darst. aus p - Monobromdiazoamidobenzoltoluol, aus p-Bromanilin und Phenylcyanat 1308.

Monobromessigsäure: Wirk. 2450.

a. Monobromessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Cyankalium 1693, gegen Ammoniak 1733; Bild. aus Dibromacetessigäther 1794.

Monobromfilixsaure: Unters. 2359 f. Monobromfumarimid: Verh. gegen Anilin 2001.

Monobromfumarsäure: Darst. aus Isodibrombernsteinsäure 1807; Bild. aus Maleïnsäure 1824; Trennung von der Isodibrombernsteinsäure, Bild. aus der Isodibrombernsteinsäure, aus Acetylendicarbonsäure 1825; Bild. aus β-Monobrom-β-sulfobrenzschleimsäure 1851.

Monobromfumarsäure-Aethyläther:
Darst. aus Dibrombernsteinsäureäther 1806 f.

Monobromfumars. Baryum: Darst. aus dem isodibrombernsteins. Salz 1807; Darst., Eig. 1823 f.

(1)-Monobromhexahydroterephtalsäure: Darst., Eig., Krystallf. 826.

 Monobrom - cis - hexahydroterephtalsäure: Darst., Eig., Verh. des Anilids 826.

(1)-Monobrom - cis - hexahydroterephtalsäureanilid: Eig. 826.

Monobromhydrazotoluol: Darst. aus m-Bromazotoluol, Verh. 1261.

o-Monobromhydrazotoluol: Darst., Eig., Reduction 1259 f.

(en)-Monobromisoamylbenzol: Bild. aus Isoamylbenzol und Brom bei Lichtabschlufs 940.

(ex)-Monobromisoamylbenzol: Bild. aus Brom und Isoamylbenzol unter Einflus des Lichtes 940.

Monobromisobuttersäure - Aethyläther: Verb. gegen Toluylendiamin 1237.

a-Monobromisobuttersäure-Aethyläther: Verh. gegen salpetrigs. Silber 1773.

Monobromisobutylbenzol: Bild., Eig. (Untersch. von Brombutylbenzol) 836.

m-Monobromisobutylbenzol: Darst., Eig., Verh. 1106.

o-Monobromisobutylbenzol: wahrscheinliche Bild. aus Brom und Isobutylbenzol unter Lichtabschlufs 939.

p - Monobromisobutylbenzol: Bild. aus Brom und Isobutylbenzol unter Lichtabschluss 939.

«-Monobromisocrotonsäure: Verh. gegen Natriumamalgam 1780 f.

a-Monobromisocrotons. Kalium: Darst., Eig. 1779.

o - Monobromisopropylbenzol: gleichzeitige Bild. mit der p-Verb. bei der Einw. von Brom auf Isopropylbenzol unter Abschlus des Lichtes 938 f.

p - Monobromisopropylbenzol: gleichzeitige Bild. mit der o-Verb. bei der Einw. von Brom auf Isopropylbenzol unter Abschlufs des Lichtes 938 f.

Monobromisoxanthin: Darst., Eig., Verh. 1243.

Monobromjodindon: Darst., Eig. 1592. Monobromketoxinden: Bild. aus  $\beta$ -Dibrom-a-ketoxyhydrindensäure 1680; Verh. gegen Chlor 1681; Bild. 1681 f.

β-Monobromketoxinden (Monobromketoxyinden): Darst., Eig., Verh. 1682 f.

p-Monobrom-o-kresol: Darst., Eig., Verh., Oxydation 1469 f.

Monobrom - o - kresol - p - sulfosäure: Umwandl. in m - Monobromtoluchinon 1470.

o - Monobrom - o - kresol - p - sulfosäure : Darst., Eig. 1472.

p-Monobrom-o-kresol-o-sulfosäure: Bild. 1471; Darst. aus o-kresol-o-sulfos. Kalium 1472.

o-Monobrom-o-kresol-p-sulfos. Baryum: Darst., Eig. 1472.

o-Monobrom - o - kresol - p - sulfos. Blei: Darst. 1472.

o-Monobrom-o-kresol-p-sulfos. Calcium: Darst., Eig. 1472.

o-Monobrom-o-kresol-p-sulfos. Kalium: Darst., Eig. 1472.

o-Monobrom-o-kresol-p-sulfos. Kupfer: Darst. 1472.

o-Monobrom-o-kresol-p-sulfos. Silber: Darst. 1472.

Monobromkyanpropin: Bild., Eig. 743. Monobromlävulinsäure: Verh. gegen p-Toluidin 1387, gegen Monoäthylanilin, gegen β- und α-Naphtylamin 1388 f.

Monobromlävulinsäure - Aethyläther: Verh. gegen Phenylhydrazin 1360.

Monobrommaleïnsäure: Bild. aus Acetylendicarbonsäure 1826, aus βδ-Dibrombrenzschleimsäure 1856, aus βγ-Dibrombrenzschleimsäure 2130.

Monobrommaleïnsäure - Aethyläther: Bild. aus Dibrombernsteinsäureäther 1804; Darst. aus Dibrombernsteinsäureäther 1806 f.

Monobrommaleïns. Baryum: Darst., Eig. 1824.

Monobrommalonsäure - Aethyläther: Darst., Verh. gegen Desylbromid, gegen Natriumdesoxybenzoïn 1561.

p-Monobrommesitylbromid: Bild. unter Einflus des Sonnenlichtes 940.

Monobrommethyldiphenyl: Umwandl. in m-Diphenylcarbonsäure 853. α-Monobrom-α-methylindencarbonsäure:

a-Monobrom-a-methylindencarbonsäure: Darst., Eig., Verh. gegen Natron 2051, gegen Bromwasserstoff 2052.

Monobrommethyloxindol: Darst., Eig., Verh. 1386.

Monobrommethylpentamethylenacetessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 875. Monobrommethylthymol: Darst., Eig. 1475.

β-Monobromnaphtalin: Darst. aus β-Naphtylamin 949.

Monobromnaphtochinon: Darst. aus Naphto  $\cdot \beta$  - chinon  $\cdot \alpha$  - oxim, aus  $\beta$ - Naphtochinonoximdibromiden, aus Brom  $\cdot \beta$  - nachtochinonoximen, Verh., Reduction 1348 f.

β-Monobromnaphto-α-chinon-β-oxim:
 Darst., Eig. 1349.

β-Monobromnaphto-β-chinon-α-oxim:
 Darst., Eig., Verh. 1348.

Monobrom-α-naphtoësäure-Aethyläther: Eig. 2055.

Monobromnaphtohydrochinon: Darst., Eig., Verh. 1349.

Monobrom-α-naphtylamin: Darst, Eig. 1858. Monobrom-β-naphtylamin: Darst., Eig.

1858.

Monobromnitroacetamidoïsobutylbenzol:

Darst., Eig., Verh. 1109. Monobromnitroäthan: Verh. gegen Zink-

äthyl 961. Monobromnitroamidoïsobutylbenzol:

Darst., Eig., Verh. 1109. o-Monobrom - p-nitroanilin: Ueberführung in die Diazoamidoverb.

NO<sub>2</sub>BrC
<sub>6</sub>H<sub>8</sub>-N<sub>8</sub>H-C
<sub>6</sub>H<sub>8</sub>BrNO<sub>2</sub> 1313. o-Monobrommitrobenzol: Verh. gegen

Piperidin 1041. β-Monobrom - δ - nitrobrenzschleimsäure: Darst., Eig. 1851, 2127.

m - Monobrom - α - nitrochinolin : Darst., Eig., Krystallf. 1181.

m-Monobrom-β-nitrochinolin: Darst., Eig. 1182.

ana-Monobrom-α-nitrochinolin: Darst., Eig. 1182.

ana - Monobrom-β-nitrochinolin: Darst.,
 Eig. 1182.
 Monobromnitrocymol aus Cymol: Darst.,

Eig., Verh. 947.

Monobromnitrocymol aus Thymol:

Monobromnitrocymol aus Thymol: Darst. 946; Oxydation 948.

p-Monobrom-o-nitro-o-kresol: Darst., Eig., Verh., Salze 1469.

p-Monobrom-o-nitro-o-kresolnatrium: Darst., Eig. 1469.

Monobromnitrothymol: Darst., Eig. 1476.

Monobromnitrotoluylsäure: Bild. aus Bromnitrocymol 946; Darst. aus Monobromnitrocymol, aus Thymol, Salze, Umwandl. in (s)-o-Brom-m-amido-ptoluylsäure, in (s) m - Mononitro - oamido-p-toluylsäure 948.

Monobromnitrotoluyls. Calcium: Bild., Eig. 948.

Monobromnitrotoluyls. Magnesium: Bild., Eig. 948.

Mouobromnitrotrimethylpyrogallol: Darst., Eig., Verh. 1458 f.

Monobrom - m - nitrotriphenylmethan: Darst., Eig. 1545.

Monobrom-α-orcindichroïn: Darst., Eig. 1512.

Monobrom-α-orcinoxydichroïn: Darst., Eig. 1512.

 o-Monobrom-p-oximidochinon: Darst., Verh. gegen Wärme, Reduction, Oxydation, Verh. gegen Hydroxylamin 1648.

Monobromoxyindon: Bild. aus Anilidobromindon 1592; Darst., Eig., Verh. 1593.

Monobromoxynaphtochinon: Darst., Eig.. Verh. 1349; Verh. gegen unterchlorige Säure 1678 f., gegen unterbromige Säure 1679 f.

Monobrompentaäthylbenzol: Darst., Eig. 843.

Monobrompentaäthylphloroglucin: Darst., Eig. 1464.

Monobromphenylcrotonsäure: Bild. aus Phenyldibromisobuttersäure 2012.

p - Monobromphenylhydrazin: Darst., Eig., Verh., Derivate 1352.

Monobromphloroglucindicarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2005.

o-Monobromphtalid: Verh. gegen Anilin 1978.

 a-Monobromphtalid: Ueberführung in Acetyloxyphtalid 1969.

α-(o)-Monobromphtalsäure: Darst., Eig.. Anhydrid, Salze 1984 f.

a-(o)-Monobromphtalsäureanhydrid: Darst., Eig. 1985.

α-(o)-Monobromphtals. Baryum: Darst.. Eig. 1985.

Monobromprehnitenol: Eig. 850.

α-Monobrompropionsäure: Verh. gegen Toluylendiamin 1236.

α-Monobrompropionsäure - Aethyläther:
 Darst. 1752; Verh. gegen Cyankalium
 1752 f.

 α-Monobrompropylen: Darst. aus Isoα-β-dibrombuttersäure, Eig., Verh., Const. 1778.

Monobrompropylphtalimid: Darst., Eig.. Verh. gegen Schwefelsäure 982.

Monobrompseudocumol, benachbartes: Darst., Eig., Anw. zur Darst. von Prehnitol(benachbartem Tetramethylbenzol) 846; Bild. aus symmetrischem Brompseudocumol 847.

Monobrompseudocumol, festes, symmetrisches: Verh., Umwandl. in benachbartes Brompseudocumol 847.

Monobrompseudocumolsulfamid: Darst. 846.

Monobrompseudocumolsulfosäure: Darstellung, Verh. gegen Ammoniak und Zinkstaub (Bild. der symmetrischen Pseudocumolsulfosäure) 846.

Monobrompseudocumolsulfos. Baryum: Darst. 846.

Monobrompseudocumolsulfos. Natrium: Darst. 846.

β-Monobrom-δ-sulfobrenzschleimsäure: Darst., Eig., Salze, Reduction, Verh. gegen Brom, Nitrirung 1851, 2126 f.

d-Monobrom-β-sulfobrenzschleimsäure Darst., Eig., Verh., Salze, Umwandl. in αα-Dibromfurfuran - β-sulfosäure 2128; Beduction 2129.

 $\delta$  - Monobrom -  $\beta$  - sulfobrenzschleimsäure und Salze siehe auch  $\beta$ -Sulfo- $\delta$ -brombrenzschleimsäure und Salze.

β-Monobrom-δ-sulfobrenzschleims. Baryum: Darst., Eig., Reduction 1851; Darst., Eig. 2126.

δ - Monobrom-β-sulfobrenzschleims. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 2128.

δ - Monobrom-β-sulfobrenzschleims. Baryum, saures: Darst., Eig. 2128.

β-Monobrom-δ-sulfobrenzschleims. Blei: Darst., Eig. 1851, 2126 f.

 δ-Monobrom-β-sulfobrenzschleims. Blei: Darst., Eig. 2128.

β-Monobrom-δ-sulfobrenzschleims. Calcium: Darst., Eig. 1851, 2126.

σ-Monobrom-β-sulfobrenzschleims. Calcium: Darst., Eig. 2128.

β-Monobrom d-sulfobrenzschleims. Kalium: Darst., Eig. 1851, 2127.

δ-Monobrom-β-sulfobrenzschleims. Kalium: Darst., Eig. 2128.

δ-Monobrom-β-sulfobrenzschleims. Silber: Darst., Eig. 2128.

Monobromtarconinmethylbromid: Darstellung, Eig. 2267 f.

Monobromtarconinmethylchlorid: Darstellung, Eig. 2268.

Monobromtarconin - Methylchlorid-Chlorgold: Darst., Eig. 2268.

Monobromtarconin - Methylchlorid-Chlorplatin: Darst., Eig. 2268.

Monobromtarconin - Methylchlorid-Chlorquecksilber: Darst., Eig. 2268. Monobromtarconinmethylsuperbromid: Darst., Eig., Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2267 f.

Monobromtetrahydrodiphenyldibromid: Darst., Eig., Krystallf., Umwandl. in Monobromdihydrodiphenyl 954.

α - Monobromtetrahydroterephtalsäure:
 Verh. gegen Alkalien (Bild. von Tetrahydroterephtalsäure = Δ¹- Tetrahydrosäure)
 zur Unters. der Const. der Terephtalsäure 816.

Monobromtetramethylbrasilin: Darst. Eig. 2302.

Monobrom - α - tetraorcindichroïnäther: Darst., Eig., Verh. 1511 f.

Monobrom-α-tetraresorcindichroïnäther: Darst., Eig., Verh. 1510.

Monobromtetrinsäure: Darst., Eig. 1848. Monobromthymol: Darst., Eig., Verh. 1475.

m - Monobromtoluchinon: Darst., Eig. 1470; Verh. gegen Hydroxylamin 1650.

m - Monobromtoluhydrochinon: Darst., Eig., Nitrirung 1470.

m-Monobrom-p-toluidin: Bild. aus Azotoluolbromsulfosäure 1260.

p-Monobrom-o-toluidin: Verh. gegen salpetrige Säure 1469.

o-Monobromtoluol: Verh. gegen Chromoxychlorid 1543 f.

p-Monobromtoluol: Bild. aus p-Brombenzyläther 1436.

Monobromtoluylsäure: Bild. 947.

m-Monobromtoluylsäure: Bild. aus Monobromcymol 947.

o-Monobrom-p-toluylsäure: Darst. aus Diazoamidobromtoluylsäure, Eig. 949.

Monobromtrimethyluracil: Darst., Eig., Verh. 784.

Monobromzimmtsäure: Verh. gegen Schwefelsäure 877.

Monocaprylamin: Bild. aus Capryljodid und Ammoniak 974.

Monochloracetal: Einw. auf Ammoniak 1006; Umwandl. in die Amidoverb. 1523 f., in Chloraldebyd 1532.

Monochloracetaldehyd: Verh. gegen aromatische Amine 1112.

Monochloracetessigsäure - Aethyläther: Const. 1788; Darst., Verh. gegen Brom, gegen Natriumalkoholat 1792 f.

Monochloracetessigsäure - Methyläther : Const. 1795.

Monochloraceton: Verh. gegen Diphenylsulfoharnstoff 769 f., gegen Sulfoharnstoff (Thiocarbamid) 770, gegen Phenylhydrazin 1361, gegen Schwefel-

cyanammonium 1565, gegen Phtalimidkalium 1980.

Monochlorscetonitril: Verb. mit Aluminiumchlorid 731; Verh. gegen Benzol und Chloraluminium (Bild. des Nitrils der o-Toluylsäure) 839.

Monochloracet - o - toluid: Darst., Eig. 1129.

Monochloracetyl - o - tolylglycin: Verh. gegen o-Toluidin, Darst., Eig. 1130; Ueberführung in Glycolyl - o - tolylglycin 1630.

Monochloräthylacetessigsäure - Aethyläther: Bild. bei der Darst. von Aethylchlortetracrylsäure 1843.

β-Monochloräthylamin: Bild. aus β-Ozäthylphtalimid durch Salzsäure, Verh. 981.

". Monochlor -  $\beta$  - äthyl -  $\gamma$  - oxychinolin: Darst. aus äthylmalons. Anilin, Eig., Verh. 1183 f.

«- Monochlor - β - äthyl - γ - oxy - o - toluchinolin: Darst., Eig., Verh. 1184.

Monochloraldehyd: Verh. gegen Phenylhydrazin 1354; Darst., Condensation mit Furfurol 1532 f.

Monochloramido-a-naphtoësäure: Chlorirung 2055; Darst., Eig. 2062.

o-Monochlor-p-amidophenol: Bild. aus Chloroximidochinon 1648.

Monochloranilidonaphtochinon: Bild. aus  $\beta\beta$ -Monochloranilido-Naphtochinonanilid 1491.

Monochloranilido - α - naphtochinon: Darst., Zus. 1490.

Monochloranilidonaphtochinonanilid: Bild. 1491.

ββ-Monochloranilidonaphtochinonanilid: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure 1491.

m-Monochloranilin: Verh. gegen Hydrobenzamid 1112.

p-Monochloranilin: Verh. gegen Nitrosodiphenylamin 1096 f., gegen Nitrosophenol 1097; gleiches Verh. gegen α-Nitroso-α- und -β-naphtol 1098; Ueberführung in die Diazoverb. ClC<sub>6</sub> H<sub>4</sub>-N<sub>8</sub> H-C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> Cl 1313.

m - Monochlorbenzaldehyd: Darst. aus m-Amidobenzaldehyd 917.

 Monochlorbenzaldehyd: Darst. aus o-Toluidin, Eig. 917; Bild. aus o-Chlortoluol und Chromoxychlorid, Verh. gegen Malonsäure 1543; Darst., Verh. gegen Malonsäure 2014 f.

p-Monochlorbenzaldehyd: Darst. aus p-Toluidin, Eig. 917; Bild. aus pChlorbenzyläther 1436; Verh. gegen Cyankalium 2092.

o-Monochlorbenzalmalonsäure: Bild. aus o-Chlorbenzaldehyd 1543; Darst., Eig., Verh. beim Kochen mit Wasser 2015.

o-Monochlorbenzoësäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

m-Monochlorbenzoësäurechlorid: Bild. aus Benzoylchlorid 1555.

 o - Monochlorbenzoësāurechlorid: Bild. aus Benzoylchlorid 1555.

p - Monochlorbenzoësäurechlorid: Bild. aus Benzoylchlorid 1555.

Monochlorbenzol (Chlorphenyl, Phenylchlorid): Bild. aus Benzol und Selentetrachlorid 1424; Verh. mit Acetylchlorid gegen Chlor 1555; Verh. gegen Tellurtriäthylchlorid 2194.

p-Monochlorbenzolazo-α-naphtol: Verh. gegen Anilin 1098.

p - Monochlorbenzyläther: Darst., Eig., Verh., Zers. 1436.

p-Monochlorbenzylalkohol: Darst. 1436. Monochlorbrenztraubensäure: Bild. 1709.

Monochlorbrenstraubensäure - Aethyläther: Bild. aus Brenstraubensäure und Phosphorpentachlorid 1709.

Monochlorbromacetessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1792; Verh. gegen Natriumalkoholat 1794.

Monochlorbromacetophenoncarbonsäure: Bild. aus Chlorbrom-α-diketohydrinden 1681.

Monochlorbrombenzochinon: Darst., Verh. gegen Hydroxylamin 1649.

Monochlorbromdiketohydrinden: Darst., Eig. 1593; Bild. aus Monochlorbrontriketohydronaphtalin 1679; Bild. aus β-Chlorketoxyinden 1682; Verh. gegen unterbromige Säure 1684.

Monochlorbrom - α - diketohydrinden: Darst., Eig., Verh., Zus. 1681.

Monochlorbrom-α-diketohydrindonaphten: Bild. aus Phenylenchloroxyacetylenketon 1677.

Monochlorbromessigsäure-Aethyläther:
Bild. aus Monochlordibrom- resp.
Dichlordibromacetessigäther 1794.

Monochlorbromindon: Darst., Eig., Verh. gegen Anilin 1592.

Monochlor-β-brom-α-ketoxyhydrindensäure: Darst. aus Monochlor- resp. Monobromoxynaphtochinon, aus Monochlorbromtriketohydronaphtalin 1678 f.; Eig., Verh., Derivate, Bild. aus Chlorbromtriketohydronaphtalin 1679; Oxydation 1681; Verh. gegen Alkali 1682.

- Monochlorbromketoxylydrindensäure-Methyläther: Darst., Eig. 1679.
- o-Monochlor-p-brom-o-kresol: Darst., Eig., Oxydation 1470.
- β-Monochlor-α-bromnaphtalin: Darst., Eig., Verh., Bild. eines isomeren 921 f.; Ueberführung in β-Monochlorphtalsäure 922.
- Monochlorbromtriketohydronaphtalin: Verh. gegen Wärme 1678 Anm., gegen Natriumcarbonat, beim Kochen mit Wasser 1679.
- Monochlorbutonylheptacarbonsäure-Aethyläther: Darst., Ueberführung in Octoïntesserakaidekacarbonsäureäther 1696 f.
- Monochlorcaffeïn: Bild. aus salzs. Caffeïnchlorjod 2299.
- o Monochlorcarbonylphenylorthophosphorsäuredichlorid: sp. G. 1941.
- Monochlorchinaldin: Darst. aus Methylketol, Const. 1385.
- $\gamma$ -Monochlorchinaldin: Bild. von Trichlorchinaldin bei der Darst. 1208.
- Monochlorchinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1647 f.
- Monochlorchinondioxim: Darst., Verh., Oxydation 1648.
- Monochlorcrotonsäure, vierte: Unters. 1773 f.
- a Monochlorcrotonsäure: Abscheid., Eig. 1775; Bild. aus Isocrotonsäuredichlorür 1776; Umwandl. in eine alloïsomere Säure 1782.
- Monochlorcrotonsäuren: Unters. der Lagerung der Atome im Molekül 86.
- Monochlorerotons. Kalium: Darst.,
   Eig. 1775.
- a-Monochlorerotons. Natrium: Bild. aus Crotonsäuredichlorür 1776.
- Monochlorcyanhydrat: Darst., Best. des Blausäuregehaltes 1519 f.
- Monochlorcymol: Verh. bei der Oxydation 947, 949.
- Monochlorcymolsäure: Const. 945.
- Monochlordiazoamidobenzolchlorid:
  Darst. aus p-Monochloranilin, Eig.,
- Verh., Silbersalz, Aethylderivat 1318. Monochlordibromacetamid (Dibromchloracetamid): Unters., Verh. gegen Schwefelsäure 1669; Krystallf. 1722.
- Monochlordibromacetessigsäure-Aethyläther: Darst. 1792; Verh. gegen Natriumalkoholat 1794.
- Monochlordibromacetophenon-o-carbonsäure: Darst., Eig., Verh. 1684.
- Monochlordibromessigsäure (Dibrom-

- monochloressigsäure): Bild., Unters. 1669.
- Monochlordibrommethan: Bild. aus Monochlorbrom -  $\alpha$  - diketohydrinden 1681.
- $\alpha$  Monochlor  $\beta$   $\gamma$  dimethylchinolin: Darst., Eig., Verh. 1172 f.
- Monochlor-α-dinitrobenzol: Verh. gegen Phenylhydrazin 1373.
- Monochlordinitrocymol aus Cymol: Darst., Eig. 947.
- Monochlordinitrocymole aus Thymol: Bild., Eig. 946.
- o-Monochlor-o-p-dinitrophenol: Bild. aus Chloroximidochinon 1648.
- Monochlor p dinitrosobenzol: Darst., Eig. 1648.
- Monochloressigsäure: Verh. gegen Ester 28 f.; Verh. gegen Amylen (chem. Gleichgewicht) 30 f.; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Beactionsgeschwindigkeit der Einw. von Amylen 337; Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 383; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen o-Kresol 1958, gegen Anthranilsäure 1962; Umwandl. in Glycolsäure 1963 f.; Wirk. 2450.
- Monochloressigsäure Aethyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77; Verh. gegen Desoxybenzoïn 690, gegen Cyankalium 1693, gegen Natrium 1718; Bild. aus Chloracetessigäthern 1793, aus Trichlorbromacetessigäther 1794; Verh. gegen Natriumcyanessigsäure-Aethyläther 1798, gegen Phtalimidkalium 1982.
- Monochloressigsäure-Benzyläther: Darstellung, Eig., Verh. 1721; optische Constanten 1722.
- Monochloressigsäure Methyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.
- Monochloressigsäure Propyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.
- Monochloressigs. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f.
- Monochloressigs. o-Toluidin: Eig. 1124. Monochloressigs. p-Toluidin: Eig., Verh., Ueberführung in p-Ditolyldiketopiperazin 1124.
- Monochlorfumaraminsäure-Aethyläther: Unters., Verh. gegen Ammoniak 1832.
- Monochlorfumarsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1830 f.; Derivate 1832; Umwandl. in Chlormaleïnsäureanhydrid, Bild. aus Chlormaleïnsäure 1833.

Monochlorfumarsäure-Aethyläther: Unters., Verh. gegen Anilin, gegen Ammoniak 1832.

Monochlorfumarsäurechlorid: Darst. aus Wein- resp. Traubensäure, Verh. gegen Anilin, Eig., Verh. 1830.

gegen Anilin, Eig., Verh. 1830.
Monochlorfumars. Ammonium, neu
trales: Darst, Eig., Krystallf. 1831.
Monochlorfumars. Kalium, saures: Dars

Monochlorfumars. Kalium, saures: Darstellung, Eig., Krystallf. 1830 f.

a-Monochlorfurfuracrolein: Darst., Eig., Verh. 1532 f.

a-Monochlorfurfuracroleïnaldoxim: Darstellung, Eig., Verh. 1533.

«-Monochlorfurfuracroleïnhydrazid: Darst., Eig. 1533.

«- Monochlorfurfuracrylsäure: Darst., Eig., Verh. des Ammoniumsalzes gegen Kupfer-, Blei-, Silber-, Eisenoxyd-, Zink-, Alkali- und Erdalkalisalze 1533.

y-Monochlorfurfurpentinsäure: Darst., Eig., Verh. des Ammoniumsalzes gegen Kupfer-, Silber-, Eisenoxyd-, Eisenoxydul-, Blei-, Zinksalze, Alkaliund Erdalkalisalze 1534.

α-Monochlorisocrotonsäure: Darst. aus Crotonsäuredichlorür, Eig., Reduction, Salze, Untersch. von der α-Chlorcrotonsäure 1774 f.; Bild. aus Isocrotonsäuredichlorür 1776.

a-Monochlorisocrotons. Kalium: Darst., Eig. 1775.

 a-Monochlorisocrotons. Natrium: Bild. aus Crotonsäuredichlor
 ür 1776.

Monochlorketoxinden: Bild. aus Monochlorbromketoxyhydrindensäure 1679; wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Soda auf Dichlor-α-diketohydrinden 1681 Anm.; Verh. gegen Brom, Bild. aus Chlorbrom-α-diketohydrinden 1681.

β-Monochlorketoxinden (β-Monochlorketoxyinden, Phenylenchloroxyacetylenketon): Bild. aus Dichlorketoxyhydrindensäure 1678; Darst., Eig., Verh. 1682.

β - Monochlorketoxyindenanilid: Darst.

p-Monochlor-o-kresol: Darst., Eig. 1471. Monochlorlävulinsäure: Darst., Eig., Verh. 1708.

Monochlorlävulinsäure - Aethyläther: Verh. gegen Phenylhydrazin 1360; Bild. 1708.

Monochlormaleaminsäureäther: Identität mit Monochlorfumaraminsäure-Aethyläther 1832. Monochlormaleïnsäure: Darst., Umwandl. in Chlorfumarsäure, Eig., Salze, Aethyläther 1833 f.

Monochlormaleīnsāure - Aethylāther: Ueberführung in Acetylendicarbonsäureāther 1804; Darst., Eig., Verh. 1834.

Monochlormaleinsäureanhydrid: Darst. aus Chlorfumarsäure, Eig., Verh., Umwandl. in Monochlormaleinsäure 1833.

Monochlormaleïnsäure - Methyläther: Ueberführung in Acetylendicarbonsäure-Methyläther 1804.

Monochlormaleïns. Kalium, neutrales: Darst., Eig. 1833.

Monochlormaleïns. Kalium, saures: Darst., Eig., Krystallf. 1833.

Monochlormaleïns. Natrium, saures: Darst., Eig. 1833.

Monochlormaleïns. Silber, neutrales: Darst., Eig. 1833.

Monochlormalonsäure - Aethyläther: Verh. des Natriumderivats gegen o-Xylylenbromid, Bild. von o-Xylylendichlordimalonsäure-Aethyläther 863; Verh. gegen Natriumpropinylpentacarbonsäureäther 1696, gegen m-Xylylenbromid 2077.

Monochlormethylacetessigsäure-Aethyläther: Bild. bei der Darst. von Methylchlortetracrylsäure 1842.

Monochlormethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Natriummalonsaure-Aethyläther 1759 ff.

Monochlormethylindencarbonsäure-Methyläther: Darst., Eig., Verh. 2052.

 α - Monochlor - α - methyl - β - oxybuttersäure: Verh. der Salze 1838.

β - Monochlor - α - methyl - α - oxybuttersäure: Darst. aus Angelicasäure. Verh. gegen alkoholisches Kali 1837.

β - Monochlor - α - methyl - α - oxybutters.
 Zink: Darst. aus Angelicusaure 1837 f.

 β - Monochlormilchsäure: Verlı. gegen Anilin 1124.

Monochlormonoamido-a-naphtoësäure: Chlorirung 2055; Darst., Eig., Chlorhydrat 2062.

β-Monochlornaphtalin: Darst. aus β-Naphtylamin, Eig. 949.

β-Monochlornaphtalindisulfosāure: Darstellung, Eig. 2182.

β - Monochlornaphtalindisulfosäurechlorid: Darst., Eig., Umwandl. in Trichlornaphtalin 2182.

β-Monochlornaphtalindisulfos. Kalium: Darst., Eig. 2182.

- β Monochlornaphtalinsulfosäure : Unters., Derivate 2180 f.
- γ-Monochlornaphtalinsulfosäure: Darst., Salze, Derivate 2183.
- y-Monochlornaphtalinsulfosäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2183.
- β-Monochlornaphtalinsulfosäureamid: Darst., Eig. 2181.
- γ-Monochlornaphtalinsulfosäureamid: Darst., Eig. 2183.
- β-Monochlornaphtalinsulfosäurebromid: Darst., Eig. 2181.
- β-Monochlornaphtalinsulfosäurechlorid: Darst., Eig. 2181.
- γ-Monochlornaphtalinsulfosäurechlorid: Darst., Eig. 2183.
- γ Monochlornaphtalinsulfos. Baryum: Darst., Eig. 2183.
- γ Monochlornaphtalinsulfos. Kalium
   Darst., Eig. 2183.
- γ-Monochlornaphtalinsulfos. Silber: Darst., Eig. 2183.
- Monochlor-α-naphtamid: Darst., Eig. 2054.
- Monochlornaphtochinon: Darst. aus Dichlor-α-naphtol, Verh. gegen Anilin 1487.
- Monochlor-α-naphtochinon: Darst. aus Trichlor-α-ketonaphtalin, Eig., Verh. 1490.
- Monochlor-β-naphtochinon: Bild. aus α-β-Dichlor-β-naphtol 1492, aus Tetra-chlor-β-ketohydronaphtalin 1496.
- Monochlornaphtochinonanilid: Darst., Eig. 1487 f.
- Monochlor-a-naphtochinonchlorid siehe Trichlor-a-ketonaphtalin.
- $\alpha$  Monochlor  $\beta$  naphtochinonchlorid siehe  $\alpha$ -Trichlor- $\beta$ -ketonaphtalin.
- $\beta$  Monochlor  $\beta$  naphtochinonchlorid siehe  $\beta$ -Trichlor- $\beta$ -ketonaphtalin.
- Monochlor-α-naphtoësäure [1, 1'-]: Darstellung, Eig. 2054; Verh. gegen Chlor 2054 f.
- α Monochlor β naphtoësäure: Darst.,
   Eig., Silbersalz, Reduction 2067.
- Monochlor-β-naphtol: Darst., Eig., Krystallf. 1488; Darst., Eig., Verh., Derivate 1492.
- 2, 8 Monochlornaphtol: Darst. aus «-Chlorphenylparaconsäure, Eig., Verh., Salze 918 f.; Umwandl. in 2, 8-Monochlornaphtylamin 919; Constitution, Schmelzp. 951.
- 3,8 Monochlornaphtol: Darst. aus m-Monochlorphenylparaconsaure, Eig., Verh., Salze 919; Const., Schmelzp.

- 4,8 Monochlornaphtol: Darst. aus o-Monochlorphenylparaconsäure, Eig., Verh. gegen Acetylchlorid, gegen Pikrinsäure 918.
- Monochlornaphtolacton: Eig., Verh. gegen Natronlauge 2064.
- Monochlor-α-naphtonitril: Darst., Verh. gegen alkoholisches Kali, Verh. gegen Chlor 2054.
- Monochlornaphtostyril (Chloramido αnaphtoïd): Bild. 2058; Bild. aus Mononitro-α-naphtamid [1, 1'] 2064.
- Monochlornaphtosulton: Bild. aus der 1,8 - Diazonaphtalinsulfosäure, Verh. gegen Alkalien 914.
- α-Monochlor-β-naphtotrichlorid: Darst., Eig., Verh. gegen Dimethylanilin, Ueberführung in Monochlornaphtoësäure 2067.
- 8 Monochlornaphtylamin: Bild. aus
   8 Monochlornaphtol, Eig., Chlorhydrat und Chlorplatinat 919.
- Monochlornitroamidophenylpiperidin:
  Darst. aus Dinitrophenylpiperidin
  1042.
- Monochlornitroazobenzol: Darst., Eig. 1289.
- m Monochlornitroazobenzol: Darst., Eig., Verh. 1374.
- m-Monochlor-p-nitrobenzoësäure: Darst., Eig., Salze 1939.
- p-Monochlor-m-nitrobenzoësāure: Darstellung, Eig. 1938.
- p-Monochlor-o-nitrobenzoësäure: Darst., Eig. 1938; Salze 1938 f.
- p Monochlor o nitrobenzoës. Ammonium: Darst., Eig. 1989.
- p-Monochlor-o-nitrobenzoës. Baryum: Darst., Eig. 1939.
- p-Monochlor-o-nitrobenzoës. Calcium: Darst., Eig. 1939.
- p-Monochlor-o-nitrobenzoës. Kalium: Darst., Eig. 1939.
- p Monochlor o nitrobenzoës. Kupfer: Darst., Eig. 1939.
- p-Monochlor-o-nitrobenzoës. Natrium: Darst., Eig. 1938 f.
- p Monochlor o nitrobenzoës. Silber: Darst., Eig. 1939.
- m-Monochlor-p-nitrobenzonitril: Darst., Eig. 1939.
- p-Monochlor-m-nitrobenzonitril: Darst., Eig. 1938.
- p-Monochlor-o-nitrobenzonitril: Darst., Eig. 1938.
- Monochlornitrochinaldin: Darst., Eig., Verh. 1207.

Monochlornitrocymol aus Cymol: Darstellung, Eig. 947.

Monochlornitrocymol aus Thymol: Dar-

stellung, Eig., Verh. 946.

Monochlornitrohydrazobenzol (1:2:5):
Darst., Eig., Verh. gegen Quecksilber-

oxyd 1289. m - Monochlor - o - nitrohydrazobenzol:

Darst., Eig., Oxydation 1374. α-β-Monochlornitro-β-naphtochinon: Darst. aus α-α-Dichlor-β-naphtol, Eig.

1493. Monochlornitro-α-naphtoësäure: Darst.,

Eig., Reduction 2062. Monochlornitro-a-naphtoësäure - Aethyl-

äther: Darst., Eig. 2062. Monochlornitro - α - naphtoës. Calcium: Eig. 2057.

p - Monochlor - o - nitrophenylpiperidin : Eig. 1042.

Monochlornitrosoazobenzol: Darst., Eig. 1289.

m-Monochlor-o-nitrosoazobenzol: Darst., Eig. 1374.

Monochlornitrotoluylsäure: Bild. aus Monochlorcymol aus Thymol, Eig. 949.

Monochlornitrotoluyls. Baryum: Darst., Eig. 949.

Monochlornitrotoluyls. Magnesium: Darst., Eig. 949.

Monochlorönanthylen: Verh. gegen alkoholisches Kali 809 f.

Monochlor-α-oreindichroïn: Darst., Eig. 1511.

o-Monochlor-p-oximidochinon: Darst., Verh. in der Hitze, Beduction, Oxydation, Verh. gegen Hydroxylamin 1648.

α-Monochlor-β-oxybuttersäure: wahrscheinliche Bild. aus Crotonsäure-dichlorür durch Natriumcarbonat 1776.

a-Monochloroxybutyranilid-Phenylcarbylamin: Bild. aus äthylmalons. Anilin und Phosphorpentachlorid 1184.

Monochloroxychinolin: Darst., Eig. 1497. Monochloroxyindon: Darst. aus Dichlorindon 1592.

Monochloroxynaphtochinon: Bild., Bild. aus Tetrachlor-α-ketonaphtalin 1490, aus Pentachlorketohydronaphtalin 1491, aus β-Trichlor-β-ketonaphtalin 1494; Ueberführung in β-Dichlor-α-ketohydrindencarbonsäure 1677 f.; Verh. gegen unterbromige Säure

1678; Bild. aus Monochlorbromtriketohydronaphtalin 1679.

Monochloroxy - a - naphtochinon: Umwandl. in Trichloracetophenon-o-carbonsäure 1683 f.

Monochloroxynaphtochinonanilid: Bild. aus β-Trichlor-β-ketonaphtalin 1494. Monochloroxynaphtochinoncarbon-

säure: Darst., Eig., Verh. 2061. Monochloroxynaphtochinoncarbons.Ammonium, saures: Darst., Eig., Verh. gegen Alkalilauge 2061 f.

Mouochloroxynaphtochinoncarbons. Diammonium: Darst., Eig., Verh. gegen Mineralsäuren, gegen Alkalilauge 2061 f.

Monochloroxy-α-naphtoësāure: Darst., Eig., Salze 2064 f.

Monochloroxy-α-naphtoës. Calcium, neutrales: Darst., Eig. 2064 f.

Monochloroxy - α - naphtoës. Calcium, saures: Vork. im neutralen 2065.

Monochloroxy - α - naphtoës. Natrium: Darst. 2064.

Monochloroxyvaleriansäure: Darst. aus Angelicasäure, Verh. gegen alkoholisches Kali 1837.

Monochloroxyvalerians. Kalium: Verh. 1838.

Monochloroxyvaleriaus. Silber: Verh. 1838.

Monochloroxyvalerians. Zink: Darst. aus Angelicasäure 1837.

Monochlor - α - pentaresorcindichroinäther: Darst., Eig., Verh. 1510.

p-Monochlorphenyldichlormethylketon: Darst., Eig., Verh. gegen Chlor 1558.

p-Monochlorphenylmethylketon: Verh. gegen Chlor 1554; Darst., Eig. 1555: Verh. gegen Chlor 1557, 1558.

p-Monochlorphenylmonochlormethylketon: Bild. 1554; Darst., Eig., Verb. 1557.

m-Monochlorphenylparaconsäure: Verh. bei der Destillation 917; Darst., Eig. 918.

 o-Monochlorphenylparaconsāure: Darst., Eig. 917.

p-Monochlorphenylparaconsaure: Darst., Eig. 918.

Monochlorphenylparaconsäuren: Verh. bei der Destillation (Bild. von Monochlor-α-naphtolen) 917.

Monochlorphenyltrichlormethylketon: Bild. 1554.

p-Monochlorphenyltrichlormethylketon:

Darst., Eig. 1558.

\$\beta \cdot \text{Monochlorphtals\text{\text{\text{aus}}}} \beta^{\beta}.

ryumsalzes 922.

Monochlorpropinylpentacarbonsaure-Aethyläther: Darst., Verh. gegen Natrium propinyl pentacarbons äureäther 1696.

 $\beta$  - Monochlorpropionacetal: Darst. aus Acrolein, Umwandl. in eine Amidoverb. 1524.

a-Monochlorpropionsäure: Verh. gegen Toluylendiamin 1236.

a - Monochlorpropylen: Bild. aus Isocrotonsäuredichlorür 1776; Verh. gegen Aetzkali 1777.

β - Monochlorquartenylsäure - Aethyl-

äther: Eig. 1844.

Monochlorstyrol: Bild. aus Acetophenon und Phosphorpentachlorid, Umwandl. in Acetophenon, in Triphenylbenzol 1584 f.

Monochlorsuccinanil: Bild. aus Fumar- Monoïsovalerylphenanthrenhydroanilsäure 1937.

Monochlorterephtalsäure: Bild. Chlorcymol aus Thymol, Reinigung, Eig. 949.

Monochlorterephtalsäure - Methyläther: Darst., Eig. 949.

Monochlorthioameisensäure - Methyläther: Bild. aus Thiocarbonylchlorid, Verh. gegen Anilin, bei der Destillation, beim Kochen mit Alkohol, gegen Kalilauge 2117 f.

m - Monochlortoluchinon: Darst., Eig., Reduction 1470.

p - Monochlortoluchinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1650.

m - Monochlortoluhydrochinon: Darst. aus o-Chlor-p-brom-o-kresol, Eig. 1470 f.

o-Monochlortoluol: Verh. gegen Chromoxychlorid 1543.

p-Monochlortoluol: Bild. aus p-Chlorbenzyläther 1436.

Monochlortoluylsäure: Bild. aus Dichlorditolyl 854; Bild. 946.

m-Monochlor-p-toluylsäure: Bild. aus Monochlorcymol 947.

Monochlortribromacetessigsäure-

Aethyläther: Darst., Eig. 1792 f.; Verh. gegen Natriumalkoholat 1794. Monochlortribromessigsäure - Aethyläther: Bild. aus Monochlortribromacetessigäther 1794.

Monochlortrimethyluracil: Darst., Eig., Verh. 784.

Monochlorxylylamin: Bild. des Chlorhydrats 843.

Chlor-a-bromnaphtalin, Eig. des Ba- Monochlorzylylenphtalimid: Darst., Eig. 842.

> Monochlorzimmtsäure: Verh. Schwefelsäure 877.

o-Monochlorzimmtsäure: Umwandl. in o-Chlorbenzaldehyd 2014 f.

o - Monocumylharnstoff: Darst., Eig.

p-Monocumylharnstoff: Darst., Eig. 1080. Monocyanäthylidendiphenyldiamin: Darst. aus Cyanaldehyd und Anilin,

Eig. 1518.

Monocyanaldehyd: Reindarst., Eig., Isomerie mit Acetylcyanid, Verh. 1518.

Monocyanessigsäure: Bild. aus Cyanaldehyd 1518.

Monoglyceride: Formel für die Berechnung 1400; Nachw. in Fetten 2570. Monohydrazide: Bild. aus α-Diketonen 1315.

chinon: Bild. aus Isovaleraldehyd und Phenanthrenchinon unter Einflus des Sonnenlichtes 709.

Monojodaldehyd: Umwandl. in Cyanaldebyd 1518.

o - Monojodbenzalchlorid: Bild. aus o-Monojodtolnol und Chromoxychlorid, Eig., Verh. gegen Kalilauge 1544.

o Monojodbenzaldehyd: Bild. aus o Jodbenzalchlorid 1544; Darst., Verh. gegen Malonsäure 2014 f.

o - Monojodbenzalmalonsäure: Darst.. Eig., Zers. durch kochendes Wasser 2015.

Monojodbenzol: Verh. gegen Silbernitrat 964.

Monojod-p-kresol: Darst. mittelst Jodstickstoffs 1443.

Monojod-o-kresolsulfosäure: Darst. 2715. Monojod-p-kresolsulfosäure: Darst. 2715.

o-Monojod-o-kresol-p-sulfosäure: Darst., Eig., Salze, Verh. gegen Salpetersaure, gegen Chromsaure 2161.

o-Monojod-o-kresol-p-sulfos. Baryum: Darst., Eig. 2161.

o-Monojod-o-kresol-p-sulfos. Kalium, primares: Darst., Eig., Bild. eines isomeren 2161.

Monojod-β-naphtol: Darst. mittelst Jodstickstoff 1443.

o-Monojodphenol: Bild. 1443.

p - Monojodphenol: Bild. mittelst Jodstickstoff 1443.

Monojodphenole: Unters. 1444.

Monojod - p - phenolsulfosäure: Unters. 2157 f.; Darst. 2715.

Monojodphenolsulfos. Kalium: Darst., Eig. 2159.

p-Monojodphenylhydrazin: Darst., Eig., Verh., Derivate 1353 f.

β-Monojodpropionsäure: Darst. 1755.

Monojodstearinsäure: Bild., Verh. der aus fester resp. aus gewöhnlicher Oelsäure dargestellten, Const. der isomeren Säuren 1919.

Monojodtarconin: Darst., Eig. 2266. Monojodtarconinmethylchlorid: Darst., Eig., Doppelverb. 2266.

Monojodtarconinmethylchlorid - Chlorgold: Darst., Eig. 2266.

Monojodtarconinmethylchlorid - Chlorplatin: Darst., Eig. 2266.

Monojodtarconinmethylchlorid - Chlorquecksilber: Darst., Eig. 2266.

Monojodtarconinmethyljodid: Darst., Eig., Verh. gegen Jod, gegen Chlorsilber 2265 f.

Monojodtarcommethylsuperjodid: Bild. 2265.

Monojodthymochinon: Bild. aus Jodthymolsulfosäure 2162.

Monojodthymol: Darst. mittelst Jodstickstoff 1443.

Monojodthymolsulfosäure: Darst., Oxydation 2162; Darst. 2715.

m - Monojodtoluchinon: Bild. aus Jodoo-kresol-p-sulfosäure 2161.

o-Monojodtoluol: Verh. gegen Chromoxychlorid 1544.

o-Monojodzimmtsäure: Umwandl. in o-Jodbenzaldehyd 2014 f.

Monokaliumglycerinat: Verh. gegen Alkalihydrat (Neutralisationswärme) 1409.

Monokaliumglycerinat-Kaliummethylat: Darst. 1409; Bildungswärme 1410. Monomethyläthylendinitramin: Darst.,

Eig. 1688. Monomethyläthylen-o-phenylendiamin:

Darst., Eig. 1122. Monomethylamidophenyloxytrichloräthan: Darst. aus Monomethylanilin

und Chloralhydrat, Eig. 1075.
Monomethylamin: Bild. aus Tetranitrodimethyldinitramidodiphenylmethan
1133; Verh. des Chlorhydrats gegen
Formaldehyd 1515; Verh. gegen Chlorameisensäuremethylat 1889.

Monomethylanilin: Neutralisationswärme für Salzsäure, Schwefelsäure, Essigsäure 326 f.; Verbrennungswärme 330; Verh. beim Kochen mit Schwefel 1116; Bild. aus Methylphenacylanild und Anilin 1397; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526; Eig. 1714; Siedep. 1716; Verh. gegen Natriumhypobromit 1933; versuchte Darst. aus Carbanilsäure-Methyläther 2153.

Monomethyldiphenyl: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in m-Diphenylcarbonsäure, Const. als m-Kresylphenyl 852.

Monomethyldiphenyläthyläther: Darst., Eig. 853.

Monomethylnitramin: Darst., Eig., Umwandl. in Dimethylnitramin 1690.

Monomethylnitrosoamidophenyltrichlorathan: Darst., Eig. 1075.

Mononaphten: Verbrennungswärme 329.
Mono-a-naphtylbenzil: Darst., Eig. 1602.
Mononatriumglycerinat: Verh. gegen
Alkalihydrat (Neutralisationswärme)
1409.

Mononatriumglycerinat - Natriumāthylat: Darst. 1409; Bildungswārme, Umwandl. in Trinatriumglycerinat 1410.

Mononatriummalonsäure - Aethyläther: Verh. gegen Dichlorindon 1593.

Mononitroacenaphten: Darst., Rig. 922; Verh. gegen Oxydationsmittel 924. Mononitroacetamido - α - naphtoësäure: Darst., Eig. 2060.

Mononitro - p - acetocumol: Darst., Eig. 1596; Oxydation 1598.

Mononitro - p - acetocumolhydrazon: Darst., Eig. 1597.

Mononitroacetocumoloxim: Darst., Eig. 1597.

Mononitroacetonylharnstoff: Darst., Const., Eig., Verh. (Bild. von α-Oxyisobutyrilamid und α-Oxyisobuttersäure) 767.

Mononitro-p-acetopropylbenzol: Darst., Eig. 1596; Oxydation 1598.

Mononitro - p - acetopropylbenzolhydrazon: Darst., Eig. 1597.

Mononitroacetopropylbenzoloxim:Darst., Eig., Verh. 1596 f.; Oxydation 1598. Mononitroacetprehnid: Darst., Eig. 849. Mononitroacetylamidophenyl-β-naphtyl-

amin: Darst., Eig., Verh. 1137.

Mononitroäthan: Verh. des Natriumderivats gegen die Jodanhydride der
Grenzalkohole 958 f.; Verh. gegen

Zinkäthyl 960; Unters. 1249. Mononitroäthenyldiamidotoluol: Darst., Eig., Verh., Salze 1134.

Mononitroäthenyl - o - phenylendiamin: Darst., Eig., Verh. 1140.

Mononitroäthylalkohol: Darst., Eig. 1404.

Mononitroäthylalkohol-Natrium: Darst., Eig. 1404.

Mononitroamidoacetamid: Bild. aus Nitrohydantoïn, Zus., Schmelzp. 766.

p-Mononitro-m-amidobenzolsulfosäure: Darst., Eig., Salze, Verh. gegen Salzsäure, Reduction 2148 f.

p Mononitro - m - amidobenzolsulfos. Kalium: Darst., Eig. 2148 f.

Mononitroamidochinaldin: Darst., Eig., Verh. 1208.

p - Mononitro - o - amidodimethylanilin:
 Darst., Eig., Verh., Verh. gegen
 Aethylnitrit 1141.

Mononitroamidoïsobutylbenzol: Verh. gegen salpetrige Säure 1107.

m - Mononitroamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig., Salze 1108.

Mononitroamido - α - naphtoësäure: Eig. 2064.

Mononitro-p-amidophenylisobuttersäure: Darst., Eig. 2012.

Mononitroamidophenyl-a-naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1138 f.

Mononitroamidophenyl- $\beta$ -naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1137.

o-Mononitroamidostilben; Darst., Eig. 970.

(s) - m-Mononitro-o-amido-p-toluylsäure: Darst. aus Bromnitrotoluylsäure, Eig. 948.

m - Mononitroanilin: Schmelzp. und Lösl. 251, 254; Verh. gegen Hydrobenzamid 1112; Methylderivat der Verb. mit p-Nitrodiazobenzol 1322.

p-Mononitroanilin: Schmelzp. und Lösl. 251, 254; Verh. gegen Hydrobenzamid 1112; Verh. des diazotirten gegen Methyl-m-nitroanilin 1312; Verh. gegen Citronensäure 1866.

 o-Mononitroanilinsulfosaure: Verh. der diszotirten gegen «-Oxynaphtoësaure 2882.

o-Mononitroanilin-p-sulfosäure: Darst., Eig., Verh. gegen Kalilauge, gegen salpetrige Säure 2150; Reduction 2151.

Mononitroazimid: Darst., Eig. 1290. Mononitro-p-azobenzoësäure: Darst.,

Eig., Salze 1940. Mononitro - p - azobenzoësäure - Aethyl-

äther: Darst., Eig. 1940.
Mononitroazobenzolnitrolsäure: Krystallf. 1268.

Mononitroazoïmidophenyl - α - naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1139.

Mononitroazoïmidophenyl -  $\beta$  - naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1138.

Mononitroazotoluol: Darst., Eig. 1263. Mononitro-p-azotoluol: Krystallf. 1268. Mononitro-p-azotoluolsulfosäure: Darst., Eig. 2169.

m-Mononitrobenzaldehyd: Verh. gegen p - Toluidin bei Gegenwart von Schwefelsäure 1066, bei Gegenwart von Salzsäure 1067; Verh. gegen p - Amidoïsobutylbenzol 1068, gegen Lepidin 1194, gegen Diisopropylindol 1393; Bild. aus m - Nitrobenzyläther 1437; Condensation mit Kohlenwasserstoffen, Benzol, Toluol 1544; Verh. gegen Thioglycolsäure 1727, 1729; Verh. gegen Phosphorwasserstoff2218; Verh. gegen Acetessigäther und alkoholisches Ammoniak 2709.

Mononitrobenzaldehyd: Bild. aus
 Mononitrobenzyläthyläther 1457,
 aus
 Nitrotoluol 1544; Verh. gegen
 Thioglycolsäure 1727 f.; Umwandl.
 in o-Brombenzaldehyd 2015.

p-Mononitrobenzaldehyd: Verh. gegen p-Amidoïsobutylbenzol 1067; Bild. aus p-Nitrobenzyläthyläther 1436; Verh. gegen Thioglycolsäure 1727, 1729.

Mononitrobenzaldehyde: Condensation mit Basen der Parareihe 1065 bis 1069.

 o - Mononitrobenzalmalonsäure: Ueberführung in β-Carbostyrilcarbonsäure 2015 f.

o-Mononitrobenzoësäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

p-Mononitrobenzoësäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Mononitrobenzol: Verh. gegen Salpetersäureanhydrid 18; Wirk. der Salpetersäure bei der Bild. 21; Bildungsgleichung 22; Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Unters. der Absorption von Kohlensäure und der dadurch veränderten Dichte 204; sp. G., gasfrei und nach der Absorption 206; Verh. gegen Zinkäthyl 961; Verh. gegen Resorcin 1509; Unters. der explosiven Zers. 2726.

m - Mononitrobenzolazoacetyl-β-naphtol:
Bildung aus Mononitrobenzolazo-β-naphtylamin, Eig. 1065.

m-Mononitrobenzolazo-β-naphtol: Darst., Acetylverb. 1274.

Mononitrobenzolazo-β-naphtylamin:Umwandl. in m-Nitrobenzolazoacetylβ-naphtol 1065.

m - Mononitrobenzoyl - d - amidovalerian-

säure: Darst. aus Nitrobenzoylpiperidin, Eig., Salze, Verh. 1045.

m - Mononitrobenzoyl - d - amidovaleriansäureanhydrid: Darst., Eig. 1045.

m-Mononitrobenzoyl-d-amidovalerians. Baryum: Darst., Eig. 1045.

m-Mononitrobenzoyl - & amidovalerians. Cadmium: Darst., Eig. 1045.

m-Mononitrobenzoyl - d - amidovalerians. Silber: Darst., Eig. 1045.

m-Mononitrobenzoyl-d-amidovalerians. Zink: Darst., Eig. 1045.

m - Mononitrobenzoylpiperidin: Darst., Eig., Krystallf., Verh. 1044 f.

m - Mononitrobenzyläthyläther: Darst., Eig., Verh. 1436 f.

o - Mononitrobenzyläthyläther: Darst., Eig., Verh. 1437.

p - Mononitrobenzyläthyläther: Darst., Eig., Verh., Oxydation 1436.

m - Mononitrobenzylamin, tertiăres: Schmelzp., Krystallf. 683; Krystallf.

p - Mononitrobenzylanilin: Anw. Darst. von Pararosanilin 2870.

o-Mononitrobenzylchlorid: Verh. gegen alkoholisches Kali 969; Darst. 1437.

o-Mononitrobenzylcyanid: Einflus der Cyangruppe auf die chromogene Natur der Nitrophenylgruppe 2073.

p-Mononitrobenzylcyanid: Einflus der auf die chromogene Cyangruppe Natur der Nitrophenylgruppe, Verh. gegen o-p-Dinitrobrombenzol 2073.

m - Mononitrobenzylidendimethylsulfon: Darst., Eig. 1732.

p - Mononitrobenzylidendimethylsulfon: Darst., Eig. 1732.

m - Mononitrobenzylidendithioglycolsäure: Darst., Eig. 1729; Oxydation

 Mononitrobenzylidendithioglycolsäure: Darst., Eig. 1728 f.

 p - Mononitrobenzylidendithioglycolsäure: Darst., Eig. 1729; Oxydation 1732.

m - Mononitrobenzylidenlepedin: Darst., Eig., Verh. 1194 f.; Reduction 1195.

Mononitrobrenzschleimsäure: Eig., Aethyläther 1850.

d - Mononitrobrenzschleimsäure: Darst., Eig., Aethyläther 2126.

Mononitrobrenzschleimsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1850.

of-Mononitrobrenzschleimsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2126.

Mononitrobutan, secundares: Bild. aus Bromnitroäthan und Zinkäthyl 961.

Mononitrocampherammonium (Ammoniumnitrocamphrat): versuchte Darst. 1637.

Mononitrocampherbaryum (Baryumnitrocamphrat): Darst., Eig. 1637.

Mononitrocampherblei, basisches: Darst., Eig. 1638 Anm.

Mononitrocampherblei (Bleinitrocamphrat), neutrales: Darst., Eig. 1638. Mononitroamphercalcium(Calciumnitro-

camphrat): Darst., Eig., Verh. 1637. Mononitrocampherchinin: Darst., Eig.,

**Verh**. 1638. Mononitrocamphercinchonin: Darst.,

Eig. 1638.

Mononitrocamphereisenoxyd (Ferrinitrocamphrat): Darst., Eig. 1637.

Mononitrocamphereisenoxydul (Ferronitrocamphrat): Darst., Eig., Verh. 1637.

Mononitrocampherkalium (Kaliumnitrocamphrat): Darst., Eig., Verh. 1636 f.

Mononitrocampherkupfer (Cuprinitrocamphrat): Darst., Eig., Verh. 1638. Mononitrocamphermorphin: Darst., Eig.

1638. Mononitrocamphernatrium

(Natriumnitrocamphrat): Darst., Eig., Verh. 1636; Reagens auf Eisen- und Kupfersalze 1636 (Anm.).

Mononitrocamphersilber (Silbernitrocamphrat): Darst., Eig., Verh. 1637f. Mononitrocampherstrychnin:

Eig. 1638. Mononitrocampherzink (Zinknitrocam-

phrat): Darst., Eig., Verh. 1637. p-Mononitrochinolin: Const. als Pseudophenanthrolin 1182.

m-Mononitro -  $\psi$  - cumenol-Salpetersäureäther: Bild. aus Oxy-β-isodurylsäure. Umwandl, in Dinitro- $\psi$ -cumenol 2018.

m - Mononitrocuminsaure: Mononitro-p-acetocumol 1598.

Mononitrocymol: Darst., Eig., Verh., Oxydationsproducte 967 ff.

o Mononitrodesoxybenzoïn: Darst., Eig. 1607.

p-Mononitrodesoxybenzoin: Darst., Eig. 1607.

p-Mononitrodesoxybenzoinoxim: Darst.,

Eig. 1607. Mononitro-m-diathylbenzol: Darst., Eig.

851.

m - Mononitrodiazoamidobenzol (Diazobenzol-m-nitranilin): Darst., Eig., Verh. gegen Phenylcyanat 1310.

Mononitrodiazoamidobenzolchlorid:

- Darst. aus p-Nitrodiazobenzolchlorid und p-Chloranilin 1314.
- p Mononitrodiazobenzol: Verb. mit m - Mononitranilin (deren Methylderivat) 1312.
- m Mononitrodiazobenzolchlorid: Verh. gegen Methyl-p-nitroanilin 1312.
- p-Mononitrodiazobenzolchlorid: Verh. gegen Benzoylessigäther 1991.
- Mononitrodiazobenzolsulfosäure: Darst., Eig., Reduction 2150 f.
- Mononitrodiazomethyluracil: Darst.. Eig., Verh., Zers. 1241 f.
- Mononitro p dichlorterephtalsäure: Darst., Eig., Salze, Derivate 1989; Reduction 1990.
- Mononitro p dichlorterephtalsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1989 f.
- Mononitro p dichlorterephtals. Ammonium: Darst., Eig. 1989.
- p Mononitrodimethylamidobenzhydrol: **Dar**st., Verh. 1**44**2.
- p -Mononitrodimethylamidobenzhydrolmethyljodid: Darst., Eig. 1442.
- p-Mononitrodimethylanilin: Bild. aus p-Nitro-o-amidodimethylanilin 1141.
- Mononitrodimethyloxychinaldincarbon säure: wahrscheinliche Bild. aus Trimethyl-γ-oxychinaldin 1199.
- Mononitrodimethyloxychinaldincarbons. Natrium: Darst., Eig. 1199.
- Mononitrodinitrosoazobenzol: Darst., Eig. 1289.
- Mononitrodioxytoluchinon: Const. 1645f.; Verh., Chlorhydrat 1646.
- Mononitrodioxytoluchinonbaryum: Darst., Eig. 1645.
- Mononitrodiphenylenketon: Darst. eines isomeren, Eig. 1601.
- Mononitrodiphenylharnstoff: Bild. aus Diazobenzol-m-nitrodiphenylharnstoff
- p-Mononitrodiphenylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1309.
- Mononitrohydantoin: Const., Zerfall in Nitroamidoacetamid 766 f.
- a-Mononitroïsobuttersäure-Aethyläther: Darst., Reduction, Reduction der metameren Verb. 1773.
- m-Mononitroïsobutylbenzol: Darst., Eig., Verh., Oxydation 1107.
- Mononitroïsobutylphenol: Darst., Eig., **V**erh. 1107.
- p (4 -) Mononitroïsophtalsäure: Darst., Eig., Salze 1988.
- Brom 1988.

- β-Mononitroïsophtalsäure: Darst., Eig., Verh. 967.
- β-Mononitroïsophtals. Baryum: Darst., Eig. 967.
- m-Mononitro-p-kresol: Umwandl. in m-Nitro-p-toluidin 1088.
- p-Mononitroleukomalachitgrün (p-Mononitrotetramethyldiamidotriphenylmethan): Bild. aus p-Nitrodimethylamidobenzhydrol 1442.
- Mononitromethan: Verh. gegen Zinkäthyl 961; Const. der Natrium-Verb. 1788.
- Mononitro m methylphenylessigsäure: versuchte Darst. 1997.
- Mononitro m s methylphenyloxazol: Darst., Eig., Verh. 1142.
- Mononitronaphtalin: Bild, bei der Darst. von Nitro-α naphtoësäuren 2056; Unters. der explosiven Zers. 2726.
- Mononitronaphtalinsäure: Darst., Eig., Verh. 1646.
- $\alpha$ - $\alpha$ -Mononitronaphtalinsulfosäure (1,5): Darst. 907.
- α-Mononitronaphtalin-β-sulfosäure:Bild... Salze, Derivate 2178 f.; Unters., Const. 2184.
- β-Mononitronaphtalinsulfosäure: Bild. 2178; Derivate 2179.
- y Mononitronaphtalinsulfosäure: ters., Const. 2184.
- d-Mononitronaphtalinsulfosäure: Const.
- $\alpha$  Mononitronaphtalin  $\beta$  sulfosäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2178.
- β-Mononitronaphtalinsulfosäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2179.
- Mononitronaphtalinsulfosäureamid: Darst., Eig. 2179.
- $\alpha$  Mononitronaphtalin  $\beta$  sulfosäurechlorid: Darst., Eig. 2178.
- $\beta$  Mononitronaphtalinsulfosäurechlorid: Bild. 2178; Krystallf. 2179.
- $\alpha$ -Mononitronaphtalin- $\beta$ -sulfos. Baryum: Darst., Eig. 2178.
- $\alpha$  Mononitronaphtalin  $\beta$  sulfos. Blei: Darst., Eig. 2178 f.
- α-Mononitronaphtalin-β-sulfos. Calcium: Darst., Eig. 2178.
- $\alpha$ -Mononitronaphtalin- $\beta$ -sulfos. Kalium: Darst., Eig. 2178.
- α-Mononitronaphtalin-β-sulfos. Kupfer: Darst., Eig. 2179.
- $\alpha$  Mononitronaphtalin  $\beta$  -sulfos. Magnesium: Darst., Eig. 2179.
- s-Mononitroïsophtalsäure: Verh. gegen α-Mononitronaphtalin-β-sulfos. Mangan: Darst., Eig. 2179.

α-Mononitronaphtalin-β-sulfos. Natrium: Darst., Eig. 2178.

α-Mononitronaphtalin-β-sulfos. Silber: Darst., Eig. 2178.

 $\alpha$  - Mononitronaphtalin -  $\beta$  - sulfos. Zink: Darst., Eig. 2179.

Mononitronaphtalsäure: Bild. aus Mononitroacenaphten resp. Acenaphten, Eig., Verh., Salze 924.

Mononitronaphtalsäureanhydrid: Eig 924.

Mononitro -  $\alpha$  - naphtamid (1, 1']: Eig., Reduction 2064.

Mononitro-γ-naphtochinon: Bild. aus Mononitroacenaphten resp. Acenaphten, Eig. 924; Verh. gegen Diphenylamin 924 f.

Mononitro-y-naphtochinonanilid: Bild., Eig. 924.

Mononitro -  $\gamma$  - naphtochinon - Diphenylamin  $(C_{12} H_{10} N) C_{10} H_4 (N O_2) O_2$ : Bild., Eig. 924 f.

Mononitro-α-naphtoësäure (Schmelzp. 215<sup>0</sup>): Lösl., Aethyläther, Verh. gegen Ammoniak 2056, gegen Bromwasserstoff 2057 f.

Mononitro - α - naphtoësäure (Schmelzp. 239°): Eig. 2059.

Mononitro-α-naphtoësäuren: Darst., Eig., Verh. 2055 f.

Mononitro-α-naphtoës. Baryum: Darst., Eig. 2060.

Mononitro-α-naphtoës. Blei: Lösl. 2056; Darst., Eig. 2060.

Mononitro - α - naphtoës. Natrium: Eig. 2059.

Mononitronaphtolacton: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure 2065.

Mononitronaphtostyril: wahrscheinliche Bild. aus Dinitro-α-naphtoësäure 2063.

Mononitronaphtostyrilchinon: Darst. Eig. 2059.

Mononitronaphtostyrile: Bild. zweier isomerer, Eig., Verh. 2058.

Mononitronitrosoresorcin: Darst., Eig., Verh., Const. 1454.

Mononitroopiansäure: Verh. gegen as-Diphenylhydrazinchlorhydrat 1966, gegen Hydrazobenzol 1967.

Mononitrooxyäthenyldiamidotoluol:

Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1134 f. o-Mononitro-p-oxychinolin: Unters. 1182; Darst., Eig., Verh., Salze 1672.

o - Mononitro - p - oxychinolinkalium: Darst., Eig. 1672,

Mononitro - p - oxychinolinnatrium:
 Darst., Eig. 1672.

m - Mononitrooxyisopropylbenzoësäure:

Bild. aus Mononitro-p-acetocumol 1598.

 o-Mononitro-p-oxyisopropylbenzoësāure:
 Bild, bei der Oxydation von Nitrocymol 968 f.

Mononitrooxy α-naphtochinon: Darst. des Natriumsalzes aus β-β<sub>1</sub>-Dichlorα-naphtochinon, Eig., Verh. 1846.

Mononitrooxy - α - naphtochinonsulfosăure: Darst., Salze 1647.

Mononitrooxy-α-naphtochinonsulfos. Baryum: Darst., Eig. 1647.

Mononitrooxy - α - naphtochinonsulfos. Kalium: Darst., Eig. 1647.

Mononitrooxy - α - naphtoësäure: Darst., Eig. 2065.

Mononitrooxy - α - naphtoës. Calcium: Darst., Eig. 2065.

p - Mononitrophenacetursäure: Darst., Eig., Salze, Verh. gegen Salzsäure, gegen Schwefelammonium 2010 f.

p-Mononitrophenaceturs. Silber: Darst., Eig. 2010.

p-Mononitrophenaceturs. Zink: Darst., Eig. 2010.

Mononitrophenol: Bild. bei der Einw. von Silbernitrat auf Jodbenzol 965. o-Mononitrophenol: Darst. 2711.

p - Mononitrophenol: Umwandl. in Chinonchlorimid 1661 f.

Mononitrophenolsulfosäure: Bild. aus o-Nitroanilin-p-sulfosäure 2150.

Mononitrophenophenanthrazin: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Eurhodin 1140.

Mononitrophenyläthenylamido-β-naphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1137 f.

tylamin: Darst., Eg., Vern. 11371.
m-Mononitrophenyldi-p-amidophenisobutylmethan: Darst. aus m-Nitrobenzaldehyd und p-Amidoïsobutylbenzol, Eig. 1068.

p - Mononitrophenyldi-p-amidophenisobutylmethan: Darst aus p-Nitrobenzaldehyd und p-Amidoïsobutylbenzol, Eig., Salze, Derivate 1067 f.

a - m - Mononitrophenyldi - p - amidotolylmethan: wahrscheinliche Bild. aus
o - Nitrobenzaldehyd und p - Toluidin
durch Salzsäure 1067.

β-m-Mononitrophenyldi-p-amidotolylmethan: Darst. aus m-Nitrobenzaldehyd und p-Toluidin, Eig., Salze, Derivate 1066 f.

m-Mononitrophenyldiamido-m-xylylmethan: Darst. aus m-Nitrobenzaldehyd und m-Xylidin, Eig., Salze, Derivate 1069.

p-Mononitrophenyldiamido - m - xylylme-

than: Darst. aus m-Xylidin und p-Nitrobenzaldehyd, Eig., Salze, Derivate 1068 f.

p-Mononitrophenyl-o-p-dinitrophenylcarbincyanid: Darst., Eig., Verh. gegen Alkalien 2073.

m · Mononitrophenylditolylmethan:
Darst., Eig., Reduction, Derivate
1544 f

Mononitro - o - phenylendiamin: neue Darstellungsweise 1139; Verh. gegen Phenanthrenchinon 1139 f.

p-Mononitrophenylessigsäure: Bild. aus p-Nitrophenacetursäure 2010.

Mononitrophenylhydrazinisonitril: Darst., Eig. 1398.

 o - Mononitrophenylhydrazin - p - sulfosäure: Darst., Eig., Verh., Reduction 2151.

m - Mononitrophenylhydrolutidindicarbonsäure - Aethyläther: Darst., Bildungsgleichung, Oxydation, Reduction 2709.

p-Mononitrophenylisobuttersäure:Darst., Eig., Salze, Oxydation 2011 f.

m - Mononitrophenyllutidindicarbonsäure-Aethyläther: Darst. 2709.

o-Mononitrophenylmethacrylsäure: Bild. aus Phenylisobuttersäure 2011.

p - Mononitrophenylmethylnitrosamin: Darst., Eig. 1082.

o - Mononitrophenylpiperidin: Darst., Eig. 1041.

o-Mononitrophenylpropiolsäure - Aethyläther: Verh. gegen Diazoëssigäther 1746.

Mononitrophtalaldehydsäure: Darst., Eig. 1978.

Mononitrophtalimidin: Darst., Eig., Oxydation 1976.

Mononitroprehnidin: Darst., Eig. 849. Mononitroprehnitol: Darst., Eig., Umwandl. in Prehnidin 848 f.

m - Mononitro - p - propylbenzoësäure : Bild. aus Mononitroacetopropylbenzol 1598.

Mononitropseudoflavenol: Darst., Eig. 1166.

Mononitropyrogallol - Trimethyläther (Mononitrotrimethylpyrogallol):Darst. 1457; Eig., Verh., Derivate 1458 f.; Verh. gegen Beizen 2901.

Mononitropyrrolenphtalid: Darst., Eig., Verh., Reduction, Const. 1972.

o - Mononitrosalicylsäure - Phenyläther: Darst., Schmelzp. 2713.

p - Mononitrosalicylsäure - Phenyläther: Darst., Schmelzp. 2713. Mononitrosodimethylhydroxytoluchinoxalin: Darst., Eig., Verh. 1237 f.

Mononitroso -  $\beta$  - naphtolmonosulfosäure: Darst. 2716.

Mononitrosoresorcin: Verh. gegen Beizen

Mononitrosoresorcindisulfosäure: Darst., Eig., Verh. 2162 f.

Mononitrosoresorcindisulfos. Kalium: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure, Reduction 2162 f.

Mononitroterebenthen: Darst., Eig., Verh., Drehungsvermögen 900.

Mononitroterephtalsäure: Bild. bei der Einw. von Ferricyankalium auf Nitrop-xylol, Eig. 967.

Mononitrotetraamidoditolylphenylmethan: Darst. 2872.

p - Mononitrotetramethyldiamidotriphenylmethan (Mononitroleukomalachitgrün): Bild. aus p - Nitrodimethylamidobenzhydrol 1442.

Mononitro-m-toluidin: Bild. aus Bromnitrotoluylsäure, Reduction zu p-Toluylendiamin 948.

m - Mononitro - p - toluidin: Darst. aus m-Nitro-p-kresol 1088.

o-Mononitro - p-toluidin: Ueberführung in o - Monoamido - p - tolunitril resp. o-Monoamido-p-toluylsäure (m-Homoanthranilsäure) 1952 ff.

o-Mononitro-p tolunitril: Darst., Eig., Reduction 1952 f.

Mononitrotoluol: Verh. gegen salpetrige Säure 2709.

o-Mononitrotoluol: Verh. gegen Chromoxychlorid 1544.

p-Mononitrotoluol: Best. 2567 f.

o-Mononitro-p-toluylsäure: Darst., Eig., Krystallf., Salze, Derivate 1955 f.; Ueberführung in m-Homoanthranilsäure 1956 f.

p-Mononitro - m - toluylsäure: Darst., Oxydation 1988; Salze 1989.

a-Mononitro-o-toluylsäure: Unters. über das Drehungsvermögen 446.

Mono-β-nitro-p-toluylsäure: Bild. aus Nitro-p-xylol durch Ferricyankalium, Eig., Salze 965.

β-Mononitrotoluylsäure: Unters. 1957.
 β-Mononitro-p-toluylsäure: Nichtexistenz 966.

γ-Mononitrotoluylsäure: Unters. 1957.

a-Mononitro-p-toluylsäurenitril: Darst.,
 Eig., Verh. 966.

Mono-β-nitro-γ-toluylsäurenitril: Darst. aus Mononitro-p-toluidin, Eig., Verh. 965. o-Mononitro-p-toluyls. Baryum: Darst., Eig. 1955 f.

Mono-β-nitro-p-toluyls. Baryum: Darst., Eig. 966.

Mono-β-nitro-p-toluyls. Calcium: Darst., Eig. 966.

a-Mononitro-p-toluyls. Kupfer: Darst., Eig. 966 f.

Mono-β-nitro-p-toluyls. Kupfer: Darst., Eig. 965 f.

Mononitrotolylglycin: Reduction 1235. Mononitrotriacetylamidonaphtol:Darst., Eig. 1482.

Mononitrotrimethylpyrogallol (Mononitropyrogallol-Trimethyläther): Darst. 1457; Eig., Verh., Derivate 1458 f.; Bild. 2328.

m - Mononitrotriphenylcarbinol: Darst., Eig. 1545.

m-Mononitrotriphenylmethan: Darst., Eig. 1544.

Mononitro-m-xylol: Verh. gegen Ferricyankalium 967.

Mononitro - m - xylol, symmetrisches: Reduction 1266.

Mononitro - m - xylol, unsymmetrisches: Reduction 1265.

o-Mononitroxylol, benachbartes: Reduction zu "benachbartem" Azo-o-xylol 1264.

Mononitro - o - xylol, unsymmetrisches: Reduction 1265.

Mononitro-p-xylol: Darst., Verh. gegen Ferricyankalium 965; Reduction 1266. p-(4-) Mononitro - m - xylol: Oxydation 1988.

Mononitro-m-xylolsulfos. Baryum: Unters. 686; Krystallf. 2171.

Mononitro-m-xylolsulfos. Blei: Unters. 686; Krystallf. 2171 f.

Mononitro-m-xylolsulfos. Calcium: Unters. 686; Krystallf. 2171.

Mononitro-m-xylolsulfos. Kalium: Krystallwassergebalt 686; Krystallf. 2170 f.

Mononitro-m-xylolsulfos. Kupfer: Krystallf. von Isomeren 686; Krystallf. 2170, 2171.

Mononitro-m-xylolsulfos. Natrium: Krystallwassergehalt, Bewegungserscheinungen vor der Krystallbild. 686; Krystallf. 2171.

Mononitro - m - xylolsulfos. Silber: Krystallwassergehalt 686; Krystallf. 2171.

Mononitro-m-xylolsulfos. Zink: Krystallwassergehalt, Krystallf. 686; Krystallf. 2171.

p-Mononitroxylylphosphinsäure: Darst., Eig. 2228.  o-Mononitrozimmtsäure: Ueberführung in o-Chlor- resp. o-Jodbenzaldehyd 2014 f.

Monooxyanthrachinonmonoäthyläther: Darst., Eig. 1622.

p-Monooxydiphenylamin: Umwandl in Chinonphenylimid 1657.

p - Monooxy - p - tolylphenylamin: Umwandl. in Chinon-p-tolylimid 1657.

Monophenyläthylmalonamid: Darst., Eig., Umwandl. in Aethylmalonanilsäure 1839.

Monophenylcarbamid: Verh. gegen Phenylhydrazin 753; negatives Verh. gegen Kupfersulfat 754.

Monophenyldichlorpseudobutylalkohol:
Darst. aus Acetonchloroform und
Benzol, Eig. 1572.

Monophenylisocyanursäure: Unters. 733.
Monophenylisocyanurs. Silber: Eig. 733.
Monophenylthiocarbamid: negatives
Verh. gegen Kupfersulfat 754.

Monoseptdecylharnstoff: Darst., Eig. 990.

Monoseptdecylthioharnstoff: Bild. aus Septdecylsenföl, Eig. 990.

Monothiodiäthylanilin: Darst. aus Diäthylanilin und Chlorschwefel, Eig., Salze, Verh. 1070 f.

Monothiodimethylanilin: Verh. gegen Kupfer im Leuchtgasstrome 1072.

Monothio-β-dinaphtylacetylamin: Darstellung, Eig. 1157.

Monothio-β-dinaphtylamin: Darst., Eig., Verh., Darst. eines neuen 1157.

Monothiodiphenylamin: Bild., Darst. 1071 f.

Monothiomethyldiphenylamin: Darst., Eig. 1072.

Mono-m-toluylhydroxamsäure: Schmelzpunkt, Krystallf. 685; Krystallf. 1348. Mono-o-tolylbenzil: Darst., Eig. 1602.

Mono-p-tolylbenzil: Darst., Eig. 1602. Monotolyldichlorpseudobutylalkohol:

Darst. aus Acetonchloroform und Toluol 1572 f.

Mono-p-tolylhydrazon: Darst. aus Diacetyl und salzs. p-Tolylhydrazin, Eig. 1258.

Monte Amiata: Unters. der Gesteine 458.

Montégut - Seyla: Anal des Mineralwassers 2662.

Moor: Zus. 2752.

Moradeïn: Vork., Eig. 2373.

Moradin: Vork., Eig. 2373.

Morchione: Anal., Anw. als Düngemittel 2752. Morindin: Ueberführung in Morindon 2363.

Morindon: Const. 2363.

Morphin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; pharmakologisches Verh. von Derivaten, Zus. 2255; Hydrojodid und bromid 2256; Einflus auf die Zuckerbild. und Umsetzung im Organismus 2403; Erscheinungen bei acuter Vergiftung 2451; Anw. von Chloroformwasser zur Lösung 2465; colorimetrischer Nachw. in forensischen Fällen 2517; Verh. gegen Kaliumfluorniobiat 2583; Nachw. von Essigsäure in Salzen, Best. im Rauchopium, Verh. gegen Eisenchlorid, Best. im Opium 2584 f. Morphinamyläther siehe Amylmorphin. Morphinhydrat: Zus., Verh. 2254, 2254 f. Morphinnitrocamphrat: Darst., Eig. 1638.

Morphinschwefelsäure: pharmakologisches Verh. 2255.

Morrhuin: Darst. aus Leberthran, Eig., Verh., Salze, physiologische Wirk. 999.

Morrhuinsäure: Vork. im Leberthran, Eig., Verh. 2406.

Mosaiken, venetianische: Darst. 2728. Mosel: Anal. von dort stammender Weine 2791.

Most: Einflus der Temperatur auf die Gährung 2456; Verh. gegen Saccharomyces apiculatus 2491; Wirk. der Weinhesen 2492 f.; Best. des Gesammtstickstoffs 2562, der Glucose 2604; Unters. von verfälschtem 2790 f.; Unters. des aus Bosnien und der Herzegowina stammenden 2793 f.

Motoren, thermomagnetische: Beschreibung, Anw. 414 f.

Mucobromsäure: Verh. gegen Acetylchlorid 1787.

Mucobromsäurebromid: Bild. aus d-Sulfobrenzschleimsäure 1850.

Mucor: Verh. gegen Zuckerarten 2494 f. München: Unters. von dortigem Weißbier 2814, 2820.

Münzen: Anal. afrikanischer (Manillageld) 2656.

Mureniden: Giftigkeit des Blutes 2448. Murexoïn: Darst., Eig., Verh. (Const.?)

Murrisville: Anal. der dort natürlich vorkommenden Gase 2834.

Muscari comosum: pharmakologische Unters. 2377.

Muscatnussöl: Identität des bei 1750 Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888. erhaltenen Destillates mit Citren (Limonen), physikalische Eig. 879. Muscatöl: Verh. gegen alkoholische

Jodlösung 2589.

Muscovit: Bild. einer ähnlichen Verbindung durch Zusammenschmelzen von K<sub>2</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub> mit Fluorkalium oder -natrium in Kieselfluorkalium 543.

Muskel: Unters. der Sauerstoffzehrung 2402; Umwandl. von Glycogen in Zucker, Einfluß von Antipyrin auf den Glycogengehalt 2408; Glycogengehalt 2404; Bild. von Säure 2407; Unters. über Bau und Zus. 2435 f.

Muskelarbeit: Wirk. auf die Reaction des Harns 2427.

Mustelus lävis: Harnstoffgehalt 2433.

Mutterkorn: Unters., Wirk. 2377.

Mutterkorn - Alkaloïde (Ergotinin, Cornutin): Darst. 2299.

Mutterlaugensalze: Bild. 2681.

Myosin: Verbb. mit Metallen 2340.

Myristica fragrans: Gehalt des Arillus an Amylodextrin 2377.

Myristicol: Unters., Const. (als hydrirtes p-Cymophenol) 885.

Myrtus Cheken: Unters. der Blätter (des ätherischen Oeles und anderer Bestandth.) 2378.

Mytilotoxin: Unters., Verh. bei der Destillation mit Kalihydrat, beim Kochen mit Natronlauge 2300.

Nachtblau: Anw. zur Best. von Naphtolgelb S, von Pikrinsäure, von Azofarbstoffen 2588.

Nachwirkung, elastische: bei Silber, Gold, Glas, Kupfer, Platin 73 f.

Nährstoffe: Einflus des Wasserconsums bei Thieren 2398; Aufnahme durch die Pflanzen, Bedeutung für die Düngerlehre 2742.

Nahe: Unters. des Wassers 2761; Anal. von dort stammender Weine 2791.

Nahrung: Einflus auf die Fixation und Elimination des Kohlenstoffes, auf den respiratorischen Gasaustausch 2401.

Nahrungsmittel: Werthschätzung 2825; Unters. pflanzlicher 2826.

Naphta, kaukasisches: Unters. der darin enthaltenen Naphtene (Octonaphten) 861.

Naphtagas: Wirk. von Luft auf die Leuchtkraft, Explosibilität eines Gemisches mit Luft 2837. Naphtalidinsulfosäure: Identität mit 1,5-Naphtylaminsulfosäure und Naphtylaminsulfosäure L 908.

Naphtalin: Molekulargewichtsbest. (Apparat) 113; Siedep. bei verschiedenem Drucke 132; Berechnung des Molekularvolumens 150; Dampfspannung der alkoholischen Lösung 195; Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Naphtoësäuresmid 761; Configuration des Moleküls 833; Const. 906; Darst. disubstituirter Naphtaline aus den Monochlorphenylparaconisomeren sauren 917 ff.; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Bild. bei der Destillation von α-naphtoës. mit ameisens. Calcium 1549; Umwandl. bei der Harnausscheid. im Organismus 2433; antiseptische Gabe 2471.

«- Naphtalinaldehyd: Darst. aus α-Naphtobenzylalkohol, Eig. 1549; Verh. gegen Natriumdisulft, Oxydation, gegen Dimethylanilin, gegen Phenylhydrazin, Nitrirung 1550.

a - Naphtalinaldehydphenylhydrazin:
 Darst., Eig. 1550.

~-Naphtalinaldehydschwefligs. Natrium: Darst., Eig. 1550.

β-Naphtalinazo-o-oxychinolin: Darst., Eig. 1276.

β-Naphtalinazo-p-oxychinolin: Darst., Eig. 1276.

Naphtalinazophenetolsulfos. Natrium: Darst., Umwandl. in Diamidoäthoxyphenylnaphtylsulfosäure 2705.

Naphtalinderivate: Const. 906; Const. isomerer (Naphtylaminsulfosäuren) 906 ff.

Naphtalindichlorid: Bild. aus  $\beta$ - Naphtolsulfosäure F 2716.

Naphtalindisazobenzol: Darst., Eig. 1271.

Naphtalindisulfosäure: Darst. einer neuen, Ueberführung in α-β-Dioxynaphtalin 2715 f.

Naphtalinfarbstoff: Gewg. eines rothen, basischen 2875 f.

α-Naphtalinnitroaldehyde: Bild., Verh.

m-Naphtalinring: zweifelhafte Existenzfähigkeit 2079.

p-Naphtalinring: zweifelhafte Existenzfähigkeit 2079.

Naphtalinsäure: Bild. aus Oximidonaphtol 1685.

Naphtalin-a-sulfochlorid: Ueberführung in Dichlornaphtalinsulfosäure 920. Naphtalin-β-sulfochlorid: Umwandl. in Dichlornaphtalinsulfosäure 920.

α-Naphtalinsulfosäure: Anw. zur Unters. der Const. der disubstituirten Naphtalinderivate 907; Bild. aus Naphtylhydrazinsulfosäuren 912; Oxydation 1478.

β-Naphtalinsulfosāure: Anw. zur Unters. der Const. der disubstituirten Naphtalinderivate 907; Oxydation 1478.

β-Naphtalinsulfosäurechlorid: Verh. gegen Jodwasserstoffsäure 2148.

Naphtalinsulfos. Natrium: Ueberführung in α-Naphtonitril resp. in Naphtoësäuren 2053.

Naphtalinsulfos. Silber: Best. der Ueberführungszahl 223.

Naphtalmonosulfosäure S: Ueberführung in Brillantgelb 2881.

Naphtalsäure: Bild. aus Narceïnsäure, Üeberführung in Naphtalin 2275 f.

Naphtalsäure - Aethyläther: Krystallf. 683.

Naphtameïn: Bild. aus a - Tetrahydronaphtylamin 1150.

α-Naphtamid: Darst., Eig., Verh. 2053. Naphtanthrachinon: Bild. aus α-Naphtoyl-o-benzoësäure 2113.

Naphtene: chem. Charakter der im kaukasischen Naphta vorkommenden (Octonaphten) 861.

α-Naphtindolsulfos. Natrium: Darst., Eig. 1399.

a-Naphtindolsulfos. Silber: Darst., Eig.

Naphtionsäure: Identität mit 1-4-Naphtylaminsulfosäure, Verh. gegen Eisenchlorid 907; Bild. aus Citracon-anaphtil 1857.

α-Naphtisatin: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Toluylendiamin 1400.

 $\beta$  - Naphtisatin: Darst., Eig., Verh. 1399.

α - Naphtisatinphenylhydrazin: Darst.,
 Eig. 1400.

β - Naphtisatinphenylhydrazin: Darst.,Eig. 1399.

 α - Naphtobenzylalkohol: Darst., Eig.,
 Verh., Oxydation zu α - Naphtalinaldehyd 1549.

α-Naphtobenzylamin: Bild. aus α-Naphtoëthiamid, Verh. des Nitrits 1549; Bild. aus α-Naphtoëthiamid 1935.

Naphtochinoline: Darst. zweier isomerer 1208.

α-Naphtochinon: Verh. gegen Aldehyde unter Einw. des Sonnenlichts 710; Bild. aus 1,4-Naphtolsulfosäure 912, 914; Verh. gegen Piperidin 1048.

β-Naphtochinon: Vork. im Harn nach Naphtalingebrauch 2433; Bild. aus Amido-β-naphtol 2884.

β-Naphtochinonchlorid siehe α-Dichlorβ-ketonaphtalin.

α-Naphtochinondioxim: Darst., Eig.,
 Verh., Derivate 1342; Verh. gegen
 Beizen 2901.

β-Naphtochinondioxim: Verh. gegen Phenylhydrazin 1372.

Naphto- $\alpha$ -chinon- $\beta$ -oximbromid: Darst., Eig., Verh. 1349.

Naphto-β-chinon-α-oximbromid: Darst., Eig., Verh. 1348.

Naphtochinonoxime: Verh. der isomeren gegen Brom 1348; Verh. gegen Monamine 1349 f.

α-Naphtoësäure: Bild. 761, 2112; Chlorirung 2054, 2055.

β-Naphtoësäure: Darst. 2053.

 α - Naphtoës. Calcium: Verh. gegen ameisens. Calcium bei der Destillation 1549.

Naphtoësäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und Naphtalin, Eig. 761.

Naphtoësäuren: Darst., Unters. 2052 ff. α-Naphtoëthiamid: Reduction 1549; Darst., Reduction 1935.

 $\beta$  - Naphtoëthiamid: Ueberführung in  $s - \beta \beta$  - Dinaphtyläthan 1935.

α-Naphtol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von a-Naphtylcarbamat 758; Oxydation 1476 ff.; Verh. gegen Chlor 1487, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Absorptionsstreifen mit Furfurol 1528; Anw. zum Nachw. von Furfurol 1528 f.; Anw. zum Nachw. von Kohlehydraten im Harn 1529 f.; Verh. gegen Diazodesoxybenzoïnchlorid 1608; antiseptische Eig. 2468 f., 2470; Färbung in Nitrit-, Nitrat-, Chloratlösungen, Verh. gegen Ferricyankalium, Permanganat, Dichromat und Wasserstoffhyperoxyd 2534, gegen salpeters. Anilin 2569, gegen diazotirte p-Amidobenzolazonaphtolsulfosäure Anw. zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882, von gemischten Tetraazofarbstoffen 2891.

β - Naphtol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von β-Naphtylcarbamat 758; Unters. der Diazoverbb. 1274; Verh. gegen Chlor 1492 ff., gegen Schwefel 1500; Ueberführung in o-Zimmtcarbonsäure 2016; Vork. im Harn nach Naphtalingebrauch 2433; antiseptische Wirk. im Verhältnifs zur a-Verb. 2469; antiseptische Eig. 2470, 2471; therapeutische Anw. 2471; Wirk. auf Bacillen 2476; Einflus auf die Wirk. von Malzextract 2501; Verh. von salpeters. Anilin 2569; Anw. zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882; Reductionsproducte daraus gewonnener Azofarbstoffe 2883 f.; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

β-Naphtolazobenzol: Const. 703.

Naphtolcarbonsäure siehe Oxynaphtoësäure.

 $\alpha$ -Naphtolcarbonsäure siehe  $\alpha$ -Oxynaphtoësäure.

Naphtoldisulfosäure: Anw. zur Gewg. blauer Azofarbstoffe resp. gemischter Tetraazofarbstoffe 2899.

a - Naphtoldisulfosäure: Darst. einer neuen, Salze, Ueberführung in Farbstoffe 2717; Anw. zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

β-Naphtoldisulfosäure: Anw. zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882; Reduction der daraus gewonnenen Azofarbstoffe 2886.

β-Naphtoldisulfosäure R: Anw. zur Gewg. rother Azofarbstoffe und zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

 β-Naphtol-α-disulfosäure: Verh. gegen diazotirtes p-Phenylendiamin 2880; Ueberführung in Ponceau 2 G 2886.

β-Naphtol-γ-disulfosäure (Disulfosäure
 G): Reduction des daraus gewonnenen
 Azofarbstoffes 2887.

β-Naphtol-f-disulfosäure: Darst., Eig., Salze 2717 f.

α-Naphtoldisulfos. Natrium: Darst., Eig. 2717.

Naphtolgelb siehe dinitro-α-naphtolsulfos. Natrium.

Naphtolgelb 8: Best. (Verh. gegen Nachtblau) 2588.

Naphtolgelb 8 - Phenylhydrazin: Darst., Eig. 1352.

«-Naphtolglycuronsäure: Vork. im Harn nach Naphtalingebrauch 2433. β-Naphtolglycuronsäure: Vork. im Harn nach dem Genusse von salicyls. β-Naphtol 2422.

Naphtolgrün: Wirk. 2450.

β - Naphtolkupfer - Chlorkupfer : Darst. 1444.

 $\beta$  - Naphtolmonosulfid: Identität mit  $\beta$ Dioxythionaphtalin, Eig. 1480; Verh.

gegen Kupferpulver 1481.

α-Naphtolmonosulfosäure: Verh. gegen Diazodesoxybenzo'nchlorid 1608; Anwendung zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891; Verh. gegen Tetraazodiphenoläther 2897.

α-α-Naphtolmonosulfosäure: Darst. 2718; Verh. gegen diazotirtes p-Phenylen-

diamin 2880.

- β-Naphtolmonosulfosäure: Darst. einer neuen, Verh. gegen Ammoniak, gegen Diazokörper 2881; Anw. zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882; Reductionsproducte daraus gewonnener Azofarbstoffe 2884; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.
- β-Naphtolmonosulfosäure F (β-Naphtold-sulfosäure): Verh. beim Erhitzen mit Ammoniak 2700; Darst., Verh. gegen salpetrige Säure, Ueberführung in einen grünen Farbstoff, Verh. gegen Phosphorpentachlorid 2716 f.; Umwandl. in eine neue β-Naphtold-disulfosäure 2717 f.; Reduction des daraus gewonnenen Azofarbstoffes 2885; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2892.
- β-Naphtol-α-monosulfosäure (Croceïnsulfosäure): Const. 2178 f.; Reduction des daraus gewonnenen Azofarbstoffes 2884.
- β-Naphtol-β-monosulfosäure: Reduction des daraus gewonnenen Orange 2885.
- β-Naphtol-γ-monosulfosäure: Reduction des daraus gewonnenen Azofarbstoffes 2886.
- β-Naphtol-δ-monosulfosäure (Naphtolsulfosäure F): Reduction des daraus gewonnenen Azofarbstoffes 2885.
- 1,4-Naphtolmonosulfosäure: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Naphtochinon 912.
- 5-Naphtolmonosulfosäure: Bild. aus 1,5-Naphtylhydrazinsulfosäure, Darstellung, Eig. 912.
- 8-Naphtolmonosulfosäure: Darst., Eig., Verh. 919.

- 1, 8 Naphtolmonosulfos. Ammonium: Bild., Eig. 913.
- 1, 8-Naphtolmonosulfos. Blei: Bild., Eig. 913.
- 1, 8-Naphtolmonosulfos. Kalium: Darst., Eig. 913.
- $\beta$ -Naphtolmonosulfos. Natrium: Darst. 2716.
- 1, 8-Naphtolmonosulfos. Natrium, basisches: Darst., Eig. 913.
- β-Naphtolorange (Mandarin): Reductionsproducte 2883 f.
- β-Naphtolquecksilber Chlorquecksilber: Darst. 1444.
- β-Naphtolschwefelsäure: Vork. im Harn nach dem Genusse von salicyls. β-Naphtol 2422.
- Naphtonitranilsäure: Darst., Eig., Reduction 1646.
- a-Naphtonitril: Verh. gegen Schwefelammonium 1935; Darst. 2053.
- α-Naphto-γ-oxychinaldin: Darst., Eig., Verh. 1200; Darst. 2707.
- β-Naphto-γ-oxychinaldin: Darst., Eig., Verh. 1200; Darst. 2707.
- Naphtophenanthrazin: Bild. 2887.
- Naphtophenanthrazindisulfosāure: Bild., Eig. (Natriumsalz), Ueberführung in das Eurhodol 2890 f.
- o Naphtophenanthrazin γ monosulfosăure 2890.
- Naphtophenanthrazin đ monosulfosäure: Bild., Eig., Verh., Ueberführung in das Eurhodol 2889.
- Naphtopheuanthrazinmonosulfos. Natrium: Bild., Eig., Ueberführung in das Eurhodol 2888 f.
- Naphtophenazin: Darst., Eig. 1327.
- «-Naphtoskatol: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527.
- Naphtostyril: Bild. aus Monoamido-«-naphtoësäure, Eig. 2056 f.; Verh. gegen rauchende Salpetersäure, gegen Chromsäure 2059.
- Naphtostyrilchinon: Darst., Eig., Verh. gegen o-Toluylendiamin, Const., Verh. gegen Anilin, gegen Salpetersäure 2059.
- Naphtostyril-toluchinoxalin: Darst. 2059. Naphtosulton: Bild. aus 1, 8 - Diazonaphtalinsulfosäure 910; Darst., Eig., Verh. 912 f.
- α-Naphtoxindol: Darst., Eig., Verh. 1399 f.
- β-Naphtoxindol: Darst., Eig., Verh., Derivate 1898 f.
- Naphtoxindolsulfosäure: Darst., Const. 1398.

Naphtoxindolsulfos. Kalium: Darst., Eig. 1398.

Naphtoxindolsulfos. Natrium: Darst. 1398.

β-Naphtoylamido-α-naphtoësäure: Darstellung, Eig. 2057.

a. Naphtoyl - o - benzoësäure: Unters. (Verh. gegen schmelzendes Natron, Reduction, Condensation mit Resorcin, Verh. gegen Acetylchlorid, gegen Brom, Ueberführung in Dioxydiphenylnaphtylmethanmonocarbonsäure, Verh. gegen Schwefelsäure) 2112 f.

 « - Naphtoyl - o - benzoësäurechlorid : Schmelzp. 2112.

a - Naphtoylnaphtostyril: Darst., Eig. 2057.

β-Naphtoylnaphtostyril: Darst., Eig. 2057.

α-Naphtylacetamid: Unters. 1934.

«-Naphtyläthyläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Oxäthylnaphtoësäureamid 764,

 $\beta$ -Naphtyläthyläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. des Amids  $C_2H_5O$   $-C_{10}H_6-CONH_2$  765.

 a - Naphtyläthylketon: Verh. gegen Schwefelammonium 1934.

Naphtylalizarin: Eig. der Natriumdisulfitverb. (Alizarinschwarz), Anw. 2859.

« - Naphtylamidocrotonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1199 f.

β - Naphtylamidocrotonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1200.

α-Naphtylamin: Bild. aus α-α-Naphtylaminsulfosäuren 909; Verh. gegen Mercuronitrat 1065, gegen Hydrobenzamid 1112; Reduction durch Natrium 1149; Verh. gegen Acetylaceton 1208, gegen Diazoazobenzolchlorid 1270, gegen Glyoxalnatriumsulfit 1399, gegen Acetessigaldehyd 1521, gegen Benzil 1602, gegen Brenztraubensäure und Benzaldehyd 2097, gegen salzs. Nitrosodialkyl-m-amidogegen phenole 2875, diazotirte p - Amidobenzolazonaphtolsulfosäure 2880, gegen die Diazoderivate der Sulfanilsäure, der m-Amidobenzolsulfosäure, der o- und p-Toluidinsulfosäure, der Xylidinsulfosäure, der Benzidin - und Tolidindisulfosäuren 2882; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

 $\beta$  - Naphtylamin: Ueberführung in  $\beta$ Monochlor- und  $\beta$  - Bromnaphtalin
949; Verh. gegen Quecksilbersalze,

gegen Kupfersulfat 1065, gegen Hydrobenzamid 1112, gegen Monobromdinitrobenzol 1136; Reduction durch Natrium 1144 f.; Verh. gegen Diazoazobenzolchlorid 1270, gegen Nitrosodimethylanilin 1319 f., gegen Chinondichlorimid 1326 f., gegen Glyoxalnatriumsulfit 1398, gegen Benzaldehyd und Brenztraubensäure 2097 f.; Reduction der Azofarbstoffderivate 2887; Anw. zur Gewg. gemischter Tetrazofarbstoffe 2891.

α - Naphtylaminbidiazobenzol (Phenyldisazo-α-naphtylamin): Darst., Eig.,
 Verh. 1273 f.

Naphtylamindisulfosäure: Verh. gegen Diazoverbb. 2880 f.

α-Naphtylamindisulfosäure: Darst., Eig. 2702 f.; Anw. zur Gewg. von rothen, blauen, rothbraunen und gelbbraunen Azofarbstoffen 2881.

β-Naphtylamindisulfosäure: Verh. gegen Dinitrodiazobenzol 2881; Reduction der daraus gewonnenen Azofarbstoffe 2890.

β-Naphtylamindisulfosäure R: Verh. gegen diazotirtes Benzidin resp. Tolidin 2693.

β-Naphtylamin-α-disulfosäure (Amido-R-Säure): Reduction des daraus erhaltenen Azofarbstoffes 2890.

β-Naphtylamin-γ-disulfosäure (Amido-G-Säure): Verh. gegen Diazoverbb. 2890.

β - Naphtylamin - Kupfer: Darst., Eig. 854 (Anm. 4).

Naphtylaminmonosulfosäure: Verh. gegen Schwefelsäure, Unters. 2181.

Naphtylamiumonosulfosäure L: Identität mit 1-5-Naphtylaminsulfosäure und Naphtalidinsulfosäure 908.

α - Naphtylaminmonosulfosäure: Anw. zur Best. der Const. der α-α-disubstituirten Verbb. 907; Darst., Eig. 2700.

α-α-Naphtylaminmonosulfosäuren: Verhalten gegen Aldehyde (Benzaldehyd, Furfurol). Schwefelsäure, salpetrige Säure, Ueberführung in α-Naphtylamin 909; Azotirung 909 f.

α-Naphtylamin-δ-monosulfosäure: Darstellung, Eig., Salze, Diazoverb. 2177.

β - Naphtylaminmonosulfosäure: Anw. zur Unters. der Const. der disubstituirten Naphtalinderivate 907; Ueberführung in Chlornaphtalinsulfosäuren resp. Dichlornaphtaline 919 f.; Verh. gegen Dinitrodiazobenzol, Bild. einer neuen Säure 2881; Reduction der daraus gewonnenen Azofarbstoffe 2887 f.; Reduction des daraus gewonnenen Goldbrauns 2888; Anw. der alkylirten zur Gewg. von Azofarbstoffen 2897.

β - Naphtylaminmonosulfosäure F: Umwandl. in  $\beta$ -Dichlornaphtalin 2178; Darst., Eig., Verh. der Salze 2700 f.

β-Naphtylamin-«-monosulfosäure: Verh. gegen Schwefelsäure 2701; Reduction des daraus gewonnenen gelben Farbstoffes 2887 f.

β-Naphtylamin-β-monosulfosäure: Scheidung von der d-Monosulfosäure 2701.

 $\beta$ -Naphtylamin- $\gamma$ -monosulfosäure : Verh. beim Erhitzen 2701; Reduction des daraus gewonnenen Anilinazoderivates 2889.

β-Naphtylamin-δ-monosulfosäure: Umwandl. in  $\beta$ -Dichlornaphtalin 2178; Darst., Scheid. von der β-Monosulfosäure 2701; Vorschrift zur Darst. 2701 f.; Reduction des daraus gewonnenen Azofarbstoffes 2889.

1, 4-Naphtylaminmonosulfosäure: Identität mit Naphtionsäure, Bild., Verh. gegen Eisenchlorid 907.

1, 5-Naphtylaminmonosulfosäure: Bild., Identität mit Naphtalidinsulfosäure und Naphtylaminsulfosäure L 908.

1, 8 - Naphtylaminmonosulfosäure: Darstellung, Eig., Lösl., Verh. gegen Eisenchlorid 908.

1, 8-Naphtylaminmonosulfos. Blei: Eig.

1, 8 - Naphtylaminmonosulfos. Kalium: Darst., Eig., Lösl. 908 f.

1, 8 - Naphtylaminmonosulfos. Natrium: Darst., Eig., Lösl. 908.

1, 5 - Naphtylaminmonosulfos. Darst., Eig. 908.

 8 - Naphtylaminmonosulfos. Silber : Eig. 909.

Naphtylaminsulfosäuren: Const., Unters. der  $3\alpha-\alpha-$ ,  $3\beta-\beta-$ ,  $4\alpha-\beta-$  und 4β-α-Verbb. 907.

Naphtylbenzylketon: Darst., Verh. gegen Benzylchlorid, gegen Thiophosgen 1606 f.

α - Naphtylcarbaminthiosäure-Aethylenäther: Darst., Eig., Verh. 1161.

a - Naphtylcarbaminthiosäure - Methyläther: Darst., Eig., Verh. 1161.

 α - Naphtyldithiocarbaminsäure - Aethylenäther: Darst., Eig., Verh. 1162.

 $\alpha$  - Naphtyldithiocarbaminsäure - Methyläther: Darst., Eig., Verh. 1162.

Naphtylendiamin: Darst. aus  $\alpha$ - $\alpha$ -Dioxynaphtalin, Ueberführung in Farbstoffe 2697. .

-

o-Naphtylendiamin: Bild. des Chlorhydrats, Ueberführung in Naphtophenanthrazin 2887.

Naphtylendiaminderivate: Bild. 2876.

Naphtylendiamine: Const. 915; Darst. isomerer aus Dioxynaphtalinen, Eig., Verh. 1154; siehe die entsprechenden Diamidonaphtaline.

Naphtylendiamin-α-disulfosäure: Bild., Eig., Salze 2890.

Naphtylendiamin - α - disulfos. Baryum. saures: Bild., Eig. 2890.

Naphtylendiamin -  $\alpha$  - disulfos. Calcium. saures: Bild., Eig. 2890.

Naphtylendiamin -  $\alpha$  - disulfos. Natrium, saures: Bild., Eig. 2890.

o-Naphtylendiamin - a - monosulfosaure: Bild. 2888.

o - Naphtylendiamin - β - monosulfosäure :

Bild., Eig., Verh. 2888. ο-Naphtylendiamin-γ-monosulfosäure: Bild., Eig., Verh., Ueberführung in das entsprechende Azin resp. Eurhodol 2890.

o-Naphtylendiamin-d-monosulfosāure: Bild., Eig., Verh. 2889.

Naphtylendiazoïmid: wahrscheinliche Bild. durch Einw. von Natriumnitrat auf 1, 8-Naphtylendiaminsulfat 916.

a - Naphtylhydrazin: Eig., Verh. des salzs. Salzes gegen Harnstoff (Bild. von α-Naphtylsemicarbazid) 776.

 $\beta$  - Naphtylhydrazin: Eig., Verh. des salzs. Salzes gegen Harnstoff (Bild. von  $\beta$  - Naphtylsemicarbazid) 776; Verh. gegen Dibrombrenztraubensäure 1362.

Silber: 1, 4-Naphtylhydrazinsulfosäure: Darst.. Eig., Verh. 911.

1, 5 - Naphtylhydrazinsulfosäure: Verh. gegen Kupferchlorid (Bild. von 1,5-Naphtolsulfosäure) 912.

1, 8-Naphtylhydrazinsulfosäure: Darst., Eig. 911; Verh. gegen Kupferchlorid 912.

2, 5-Naphtylhydrazinsulfosäure: Darst., Verh. 911.

1, 8-Naphtylhydrazinsulfos. Ammonium: Darst., Eig., Anw. zur Erk. von Natrium 911.

1, 8 - Naphtylhydrazinsulfos. Kalium: Darst., Eig., Anw. zur Erk. von Natrium 911

1, 4 - Naphtylhydrazinsulfos. Natrium: Darst., Eig. 911.

- Darst., Eig. 911.
- 2, 5 Naphtylhydrazinsulfos. Natrium: Darst., Eig., Verh. 911.
- a Naphtylimidonaphtylcarbaminthioäthylen: Darst., Eig., Verh., Platinsalz 1159.
- $\beta$  Naphtylimidonaphtylcarbaminthioäthylen: Darst., Eig. 1160.
- a Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure-Aethyläther: Darst., Eig., Salze
- $\beta$  Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure-Aethyläther: Darst., Eig., Platinsalz 1160.
- « Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure-Methyläther: Darst., Eig., Salze, Verh., Zers. 1158 f.; Verh. gegen Ammoniak 1160; Verh. gegen Cyan
- $\beta$  Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure-Methyläther: Darst., Eig., Platinsalz 1160.
- ~ Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure-Propyläther: Darst., Eig., Salze 1159.
- $\beta$  Naphtylimidonaphtylcarbaminthiosäure-Propyläther: Darst., Eig., Platinsalz 1160.
- « Naphtylmethyläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild, des Amids CH<sub>8</sub>O-C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>-CONH<sub>2</sub>, Darst. 764.
- $\beta$  Naphtylmethyläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild, des Amids  $CH_3O-C_{10}H_6-CONH_2$  764 f.
- a Naphtylnaphtochinonoxim: Darst., Eig. 1350.
- « Naphtylosazonglyoxalcarbonsäure :
- Darst., Eig. 1362.
- a-Naphtylphenylharnstoff: Verh. gegen Aethylenbromid (Bild. zweier Basen), gegen Jodmethyl (Bild. einer Base)
- $\beta$  Naphtylphenylharnstoff: Darst. aus Diazo-β-naphtylphenylharnstoff, aus β-Naphtylamin und Phenylcyanat, Eig. 1308.
- Naphtylphenylketone, isomere: Unters. 1611.
- a Naphtylphenylmethanmonocarbonsäure: Bild. 2112.
- α Naphtylpropylketon : Verh. gegen Schwefelammonium 1934.
- $\alpha$  Naphtylsemicarbazid: Bild. aus  $\alpha$ -

Naphtylhydrazin, Eig. 776.

 $\beta$  - Naphtylsemicarbazid: Bild. aus  $\beta$ -Naphtylhydrazin, Eig. 776.

- 1, 8 Naphtylhydrazinsulfos. Natrium:  $\alpha$  Naphtylsenföl: Darst. aus  $\alpha$  Naphtylimidonaphtylcarbaminthiomethyl, Eig. 1161.
  - α-Naphtylsuccinaminsäure: Darst., Eig. 2175 f.
  - β-Naphtylsuccinaminsäure: Darst., Eig. 2176.
  - a-Naphtylsuccinimid: Darst., Eig., Verhalten gegen Kalilauge 2175.
  - β-Naphtylsuccinimid: Darst., Eig., Verhalten gegen Kalilauge 2176.
  - $\beta$ -Naphtyltriamidobenzol: Bild., Verh. 1136.
  - Narcein: Untersch. vom Pseudonarcein 2270; Oxydation 2274; Reaction 2583; Darst. 2709.
  - Narceïnsäure: Darst., Eig., Verh., Salz 2274 f.; Verh. beim Erhitzen 2275.
  - Narceins. Baryum: Darst., Eig. 2275.
  - Narceins. Natrium, einbasisches: Darst., Eig. 2275.
  - Narceïns. Natrium, zweibasisches: Darstellung, Eig. 2275.
  - Narceïns. Natrium, dreibasisches: Darstellung, Eig. 2275.
  - Narceins. Silber: Darst., Eig. 2275.
  - Narcotin: Verh. der daraus gewonnenen Hemipinsäure 2259 f.; Verh. gegen Jod, Unters. von Derivaten 2265 bis 2271; Reaction 2583.
  - Narcotinäthylbromid: Darst., Eig. 2270. Narcotinäthylchlorid: Darst., Eig., Platin-, Quecksilberdoppelsalz 2270.
  - Narcotinathylhydroxyd: Darst., Eig., Umwandl. in Pseudohomonarceïn (resp. Homopseudonarceïn) 2270 f.
  - Narcotinäthyljodid: Darst., Eig. 2270. Narcotinmethylchlorid: Darst., Eig., Verh. 2269.
  - Narcotinmethylchlorid-Chlorgold: Darstellung, Eig. 2269.
  - Narcotinmethylchlorid Chlorplatin: Darst., Eig. 2269.
  - Narcotinmethylchlorid Chlorqueck-
  - silber: Darst., Eig. 2269. Narcotinmethylhydroxyd: Darst., Eig.,
  - Ueberführung in Pseudonarcein 2269; wahrscheinliche Bild. bei der Darst. von Narcein 2709.
  - Narcotinmethyljodid: Darst., Eig. 2269. Narcotinmethylsilberdoppeljodid: Darst.,
  - Naringin : Identität (?) mit Isohesperidin 2331.
  - Kalium Natrium: Legirung mit (Schmelzp.) 67; Molekulargewicht 125; Dichte, chem. Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156;

Einw. auf Alkyljodide bei der Darst. hochmolekularer Benzolderivate, Einwirkung auf secundäre Alkyljodide 858 f.; Nachw. durch 1, 8 - Naphtylhydrazinsulfosäure 911; Darst. von feinkörnigem 1898 f. Anm.; volumetr. Best. 2544; Apparat zur Darst. 2624;

Gewg. 2625.

Natriumacetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Thiophosgen 711 f., gegen Chlorkohlensäure - Aethyläther 1783 f.; Const., Bild. 1786 f.; Verh. gegen Alkylhaloïde, gegen Acetylchlorid, gegen Aethylen-, Trimethylen., Methyltetra - resp. Methylpentamethylenbromid 1787; Bildungsgleichung 1790; Verh. gegen Aethylenbromid 1792, gegen Methyltetramethylendibromid 1901.

Natriumacetylcyanessigsäure - Aethyläther: Neutralisationswärme 327.

Natriumacetylcyanessigsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1796.

Natriumacetylmalonsäure · Aethyläther: Darst., Eig. 1785.

Natriumäthenyltricarbonsäure - Aethyläther: Verh. gegen Jodmethyl, Ueberführung in Propinylpentacarbonsäureäther (Propargylpentacarbonsäure-

äther) 1695.

Natriumäthylat: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Verh. gegen Thiophosgen 711, gegen Jod, gegen Jodoform, gegen Methylenjo**d**id 1404 f.

Natriumäthylcyanid: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Natrium auf

Cyanäthyl 744.

Natriumalkoholat: Verh. gegen einfachgemischt - halogensubstituirte Acetessigester 1792 ff.

Natriumbenzoylaceton: Verh. salzs. Hydroxylamin, gegen Jodäthyl 1594.

Natriumbenzoylbrenztraubens. Natrium: Bild. 1587.

Natriumbenzoylcyanessigaaure - Aethyläther: Neutralisationswärme 327.

Natriumbenzoylessig-o-carbonsäure - Aethyläther: wahrscheinliche Bild. aus-Essigäther, Phtalsäure - Aethyläther und Natrium 1702 Anm.

Natriumbenzoylessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Thiophosgen 713, gegen Aethylenbromid 1792.

Natriumbronzen: Verb. mit Lithiumbronzen 607 f.

Natriumbutonylheptacarbonsäure - Ae-

thyläther: Darst., Ueberführung in Octoïntesserakaidekacarbonsaure - Acthyläther 1696 f.

Natriumcarbaminsäure - Aethyläther:

Verh. gegen Jod 1405.

Natriumcarbostyril: Const. 1789. Natriumchlormalonsäure - Aethyläther: Verh. gegen Dinitrostilbendibromid

Natrium cyan bernsteinsäure - Aethyläther: Darst. 1798.

Natriumcyanbuttersäure - Aethyläther: Umwandl. in Diäthylcyanbernsteinsäureäther 1694.

Natriumcyanessigsäure - Methyläther: Verh. gegen Acetylchlorid 1796.

Natriumcyanmalonsäure - Aethyläther: Neutralisationswärme 327.

Verh. gegen Natriumdesoxybenzoïn : Monobrommalonsäureäther 1560; Verhalten gegen Jod 1561.

Natriumdiacetylmethan: Const. 1788. Natrium - Diketohydrindencarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh., Derivate 1702 f.; Verh. gegen Jodmethyl 1704.

Natriumferrit: Bild., Eig. 575 f.

Natriumglycolat - Glycol: Darst., Eig., Bildungswärme 1413.

Natriumhydroxyd (Natronhydrat): Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277.; Darst. 2684 f.

Natriumindoxylcarbonsäure - Aethyläther: Const. 1789.

Natriumisatin: Const. 1789.

Natriummalonsäure-Aethyläther: Verh. gegen Thiophosgen 712, gegen Desylbromid 1560, gegen Chlormethyläther 1760, gegen Acetylchlorid 1783, 1784 f., gegen Chlorkohlensäure - Aethyläther 1786, gegen Acetylchlorid, gegen Alkylhaloïde, gegen Aethylenresp. Trimethylen-, gegen Methyltetra resp. Methylpentamethylen-bromid 1787, gegen Tribromessigsäure - Aethyläther 1808, gegen Methylenjodid 1888 f., gegen Methyltetramethylendibromid 1900, gegen Methylpentamethylendibromid 1901, 1902, gegen a - Brom - n - buttersäureäther 1905, gegen Tribromdinitrobenzol 1997 f.

Natriummethendimalonsäure - Tetraäthyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Jodäthyl 1762 f.

Natriummethintricarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1786.

Natriummethylacetessigsäure - Aethyl-

ather: versuchte Einw. auf Thiophosgen 712,

Natriummethylat - Methylalkohol: Bildungswärme 1413.

Natriummethylendiäthylsulfon: Const.

Natriumnitroäthan: Verh. gegen die Jodanhydride der Grenzalkohole 958 f. Natriumnitrocamphrat: Darst., Eig.,

Verh. 1636. Natriumnitromethan: Const. 1788.

Natriumnitrosoacetophenon: Darst., Umwandl. in Diphenyldinitrosacyl

Natriumoxalessigsäure - Aethyläther: Darst, Eig. 1698; Verh. gegen Jodmethyl 1707.

Natriumoxyd (Natron): Best. der Verbindungswärme 323; Hydrate, Einflusa der Hydratbild, auf die elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 379; Verh. gegen Thonerde beim Schmelzen 563.

Natriumphenylsulfonessigsäure - Aethyl-

äther: Const. 1788.

Natriumpropinylpentacarbonsäure - Aethyläther: Verh. gegen Chlorpropinylpentacarbonsäureäther, gegen Chlormalonsäureäther 1696.

Natriumsalze: Anw. zur Darst. phosphorescirenden Calcium - und Strontiumsulfids 553 f.; Statistik der Production 2680.

Natrium-Schwefelleber: Anw. zur Herstellung von Ultramarin auf nassem Wege 2869 f.

Natriumverbindungen: Nachw. 2091. Natrolith: Umwandl. durch Alkalisalze

542. Natron siehe Natriumoxvd.

Natronfeldspath (Albit): Verh. gegen Salzsäure 540.

Natronsalpeter siehe salpeters. Na-

Naturbutter: Unterscheid. von Kunstbutter 2596, 2597.

Nebennierenkapseln: chem. Wirk. des Extractes 2451.

Neckar: Unters. des Wassers von Berg bis Cannstadt 2765; Tabelle 2766.

Negrettino", Bologneser: Unters. 2791. Neundorf: Unters. der Inhalationsgase des Bades 2675.

Neroliöl: Identität des daraus gewonnenen Kohlenwasserstoffes mit Citren (Limonen) 878.

Neugeborene: gerichtlicher Nachw. des "Gelebthabens" 2603.

Neu-Michailowsk: Anal. der Thermen

Neurin: Vork. in den Nebennierenkapseln 2451.

Neusilber: Wärmeleitungsvermögen 317; specifisch elektrischer Widerstand 370; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; Anal. 2554.

Neusilberlegirung: Darst. mit Phosphorzinn resp. Phosphorkupfer 2658.

Neutralisation: Entstehung galvanischer Ströme durch Neutralisation von Säure und Alkali 362.

Neutralisationswärme siehe Wärme.

New-York: Verfahren der Gold- und Silberscheid. 2650.

Nicholsonblau BB: Anw. zur volumetr. Best. von Tannin 2573.

Nickel: Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; sp. W. 313; Ausdehnungscoëfficient 318; Anw. zur Unters. der Peltier'schen Wärme 357, zur Entwickelung von "Deformationsströmen" 363; Messung des elektrischen Widerstandes bei hohen Temperaturen 373; Zusammenhang zwischen Magnetisirbarkeit und elektrischem Leitungsvermögen 412; Ursache des Verlustes der magnetischen Eig. 413; magnetische Eig. 413 f.; Dimensionsveränderungen bei der Magnetisirung von Nickelstäben 414; Anw. zu thermomagnetischen Motoren 414 f.; Anw. zur Unters. der Einw. eines Magnetfeldes auf chem. Vorgänge 422; Best. des Brechungsexponenten 425; passives Verh. in Salpetersäure 585; Verh. der Lösungen gegen Schwefelwasserstoff 588; Vork. im Roggenmehl 2363; Wirk. der Salze, Unters. der Gesundheitsschädlichkeit 2445; Scheid. von Eisen, Kobalt, Mangan, Zink und Aluminium 2553, von Kobalt 2554; elektrolytische Scheid. 2554; Gewg. aus Abfalllaugen, Vernickelung mittelst Elektricität 2641; Ausscheidung aus eisenhaltigem Nickelsulfid 2692.

Nickelclichés: Anw. 2908.

Nickelerze: Unters. von Erzen Oregon 585 f.

Nickelin: Anw. zur Messung des Normal-Widerstandes 369.

Nickeloxalessigsäure-Aethyläther: Darstellung, Eig. 1698.

Nickelsalze: Wirk. 2445; Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2553; Anw. zum Färben und Drucken mit Anilinschwarz 2858.

Nickelspiegel: Darst. 2729.

Nicotin: Best. in Tabaksextracten 2585. Nicotinsäure: Erk. der Basicität durch die elektrische Leitfähigkeit 84; Bild. aus der durch Oxydation von Aldehydcollidin erhaltenen Dicarbonsäure (Isocinchomeronsäure) 1025, aus β-Picolin des Steinkohlentheers 1034; Identität mit einer aus Methyläthylacrolein erhaltenen Pyridinmonocarbonsäure 1537; Bild. aus Hydrastin 2278.

Nierenrinde: Unters. der Sauerstoffzehrung 2402.

Niger: Oelgehalt des Samens 2382.

Nil: Unters. des Wassers auf den Gehalt an Nitraten 2765.

Nilblau: neuer Farbstoff 2858.

Niobsäure: Verb. mit Fluorkalium 644. Nitramine: Darst. aus Urethanen 1686

bis 1690.
Nitranilsäure: Bild. aus Dioxychinon

und Diamidoresorcin 1652; Verh. gegen Brom, gegen Chlor 1670.

Nitranils. Natrium: Verh. gegen Brom, gegen Chlor 1670.

Nitrification: Erzeugung durch Mikroorganismen 2484 f.; Unters. in den Bodenarten, Ursache 2741.

Nitrile: Unters. über die Polymerisation (dimolekulares Cyanäthyl) 745 f.; Umwandl. in Säureamide 1953 Anm.

Nitrilosulfons. Kalium: krystallographische Unters. 510.

Nitrilosulfons. Kalium - Natrium: Krystallf. 510.

Nitrilotrimetaphosphorsäure: Const., Bild.; Eig. 512 ff.

Nitrilotrimetaphosphors. Aluminium: Darst., Eig. 513.

Nitrilotrimetaphosphors.Baryum: Darst., Eig. 513.

Nitrilotrimetaphosphors. Blei: Eig. 514. Nitrilotrimetaphosphors. Cadmium: Eig. 514.

Nitrilotrimetaphosphors.Calcium: Darst., Eig. 513.

Nitrilotrimetaphosphors. Eisenoxyd: Darst., Eig. 513.

Nitrilotrimetaphosphors. Eisenoxydul:
Bild., Eig. 513.

Nitrilotrimetaphosphors. Kobalt: Darst., Eig. 513.

Nitrilotrimetaphosphors. Kupfer: Eig. 513 f.

Nitrilotrimetaphosphors. Magnesium: Darst., Eig. 514.

Nitrilotrimetaphosphors.Mangan: Darst., Eig. 514.

Nitrilotrimetaphosphors. Nickel: Const., Eig. 513.

Nitrilotrimetaphosphors. Quecksilberoxydul: Darst., Eig. 514.

Nitroäthan: Nichtexistenz eines zweiten 957.

Nitrobutan, tertiäres: Const. 957. Nitrocamphrate: Unters. 1636 ff. Nitrocholesterin: Unters. 2358.

Nitroderivate siehe die entsprechenden Mononitroderivate.

Nitrodimethylphenylosotriazon: Darst., Eig. 1370.

Nitrofluoren: Verh. gegen Alkoholate 697.

Nitrohydantoin: Darst., Eig. 765.

Nitroïsopropan: Verh. gegen Alkalien 958.

Nitrolacetylharnstoff: Darst., Eig. 765. Nitrolaminbasen: krystallographische Unters. 682 f.

Nitrometer: neue Form 2532; Anw. zur Best. des Kohlensäuregehaltes der Luft 2542; verbessertes 2616.

Nitromethan: Verh. gegen Ammoniak 957 f.

Nitropropan: Verh. gegen Alkalien 958. Nitroprussidoadmium: Darst., Verh. 718.

Nitroprussidkobalt: Darst., Verh. 718. Nitroprussidnickel: Darst., Verh. 718. Nitroprussidquecksilber (Mercuronitro-

prussid): Darst., Verh. 718. Nitroprussidverbindungen: Verh. ge gen Natriumhypobromit 1933.

Nitrosoaceton: Verh. gegen Phenylhydrazin 1334, gegen Methylphenylhydrazin 1337.

Nitrosoacetonhydrazon siehe Methylglyoxal-a w-hydrazoxim.

Nitrosoacetophenon: . Ueberführung in Diphenyldinitrosacyl 1585 f.

Nitrosoäthyl-α-naphtylamin: Verh. gegen Anilin 1100.

Nitrosoäthylphenylketon: Verh. gegen Amylnitrit 1342.

Nitrosoamylennitrol - o - toluidin: Schmelzp. Krystallf. 682.

Nitrosoamylennitrol - p - toluidin: Schmelzp., Krystallf. 682.

Nitrosoanilin: Verhalten gegen Anilin 699.

p-Nitrosoanilin: Verh. gegen Natron, Reduction, Verh. gegen Phenylhydrazin und Anilin 1116 f., gegen Phenylhydrazin 1374.

p - Nitrosoanilin - Natrium: Darst., Eig. 1116.

Nitrosobasen: Verh. gegen Phenylhydrazin 1374 ff.

Nitrosobenzylanilin: Schmelzp. 1715.

Nitrosocincholeupon: Darst., Eig. 2284. Nitrosocincholeupon - Calcium: Darst.;

Nitrosocincholeuponsäure: Darst., Eig., Krystallf. 2282 f.

Nitrosocincholeupons. Baryum: Darst., Eig. 2283.

Nitrosocuminylamidodimethylanilin:

Darst., Eig. 1091. Nitrosocuminylamidophenol: Darst., Eig.

Nitrosocuminyltoluidin: Darst., Eig.

Nitrosodiäthylnaphtylamin: Darst., Eig., Platinsalz 1156.

Nitrosodialkyl-m-amidophenole: Darst., Verh. der salzs. Salze gegen α-Naphtylamin, Monoäthyl- und Dimethylα-naphtylamin 2875.

Nitrosodimethylamidodiphenylamin: Darst., Eig., Verh. 1376.

Nitrosodimethylanilin: Verh. gegen p-Tolylnaphtylamin 1144, gegen β-Naphtylamin 1319 f., gegen Phenylnaphtylamin 1321, gegen p-Tolylnaphtylamin 1322, gegen m-Diamidoxylol 1323, gegen Gallussäure - Methyläther 1330, gegen Phenylhydrazin 1374 f., gegen Diphenylnaphtylendiamin 2876.

Nitrosodipenten: Bild. aus Rechts- und Links-Carvoxim, Eig. 894.

Nitrosodiphenylamin: Verh. gegen p-Chloranilin 1096 f., gegen Anilin 1099, gegen Phenylhydrazin 1376.

Nitrosoglycerindianilid: Darst., Eig. 1064.

Nitrosohydrochinolin: molekulare Umlagerung, Verh. des umgelagerten 1178.

Nitrosohydrotoluchinolin: molekulare Umlagerung, Verh. des umgelagerten 1179.

Nitrosoïsopropylanilin: Darst., Eig. 1714. Nitrosoketon: Ueberführung in Diacetyl 1573 f.

Nitrosoketone: Verh. gegen Amylnitrit 1342.

Nitroso-m-kresol: Ueberführung in Nitroso-m-toluidin 1117; Verh. gegen Hydroxylamin 1341. Nitroso - o - kresol: Verh. gegen Anilin, gegen p-Toluidin 1097, gegen Hydroxylamin 1118, 1341.

Nitrosolophin: Krystallf. 1120.

Nitrosomethylaceton: Verh. gegen Phenylhydrazin 1384; Darst., Verh. gegen Phenylhydrazin 1367.

Nitrosomethylharnstoff: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in den Hydroazinharnstoff 1351.

α-Nitroso-α-naphtol: Verh. gegen p-Bromanilin, gegen p-Chloranilin 1098;
 Bild. aus Nitrosodimethyl-α-naphtylamin 1154;
 Verh. gegen Hydroxylamin 1342, gegen Beizen 2901.

Nitroso- $\beta$ -naphtol: Anw. zur Scheid. von Eisen und Mangan 2551.

α - Nitroso - β - naphtol: Verh. gegen
 p - Brom-, gegen p - Chloranilin 1098,
 gegen Beizen 2901.

β-Nitroso-α-naphtol: Verh. gegen Beizen 2901.

Nitroso- $\beta$ -orcin: Verh. gegen Beizen 2901.

 Nitroso-p-oxychinolin: Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure, Reduction 1672.

p-Nitroso-m-oxydiphenylamin: Darst., Eig., Verh., Const. 1118 f.; Ueberführung in Hydroxyazophenin 1119.

Nitrosophenol: Verh. gegen p-Chloranilin 1097; Darst., Verh. gegen Hydroxylamin 1340, gegen Phenylhydrazin 1377, gegen Beizen 2901.

Nitrosophenylazoresorcin: Darst., Eig., Verh. 1278; Reduction, Const. 1278 f. Nitroso-Pr-2-phenylindol: Darst., Eig., Verh. 1395.

Nitrosophenyl-α-naphtylamin: Verh. gegen Anilin 1100; Umwandl. in Anilidonaphtochinonanil 1097.

Nitrosophtalimidin: Darst., Umwandl. in Phtalid resp. Phtalimidin 1973 f.; Eig., Reduction 1975.

a-Nitrosopropiophenon: Darst. aus Methylbenzoylessigäther, Umwandl. in Acetylbenzoyl (Methylphenyldiketon)

Nitrosopropylanilin: Eig. 1714.

Nitrosopseudocumylazoresorcin: Darst., Eig. 1278.

p-Nitrosotetrahydrochinolin: Umwandl. in p-Monoamidochinolin 1180.

Nitroso-m-toluidin: Darst., Eig., Verh. 1117; Umwandl. in Toluchinondioxim 1118.

Nitroso-o-toluidin: Darst., Eig., Verh.

Nitrosotrimethylindol: Darst., Eig. Verh. 1388.

Nitrosoverbindung C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O: Darst. aus Nitrosohydrotoluchinolin, Verh., Salze 1179 f.

Nitrosylbromidverbindungen: Darst. 888. Nitrosylchlorid: .Bild. 507.

Nitrosylschwefelsäure: Vork. in Schwefelsäure 2562.

Nitrosylverbindungen: Bild. mittelst ungesättigter Verb. (Amylen) 888. Nitrotrimethylanthrachingne: Darst.

Nitrotrimethylanthrachinone: Darst. 1627.

Nitroverbindungen: Unters. über die Existenz wahrer Nitrokörper 689 f.; Reduction 2695 f.

Nitroverbindungen der Fettreihe: Unters. 956 f.; Verh. der von Grenzkohlenwasserstoffen gegen Alkalien 957 f.; Einw. von Zinkäthyl 959 ff.

Nitrylchlorid: Unters. über die Existenz 507.

Niveau-Regulator: Const. 2608.

Nomenclatur: neue Benennung organischer Stickstoffverb. 679 ff.

Nonadecan: Gewg., Siedep., Schmelzp., sp. G. 791.

Nonan, normales: Vork. in den Destillationsproducten von Fischthran 2839. Nononaphten: Verh. gegen Salpetersäure 970.

Nordamerika: Statistik der Production von Petroleum 2839.

Normallichtquellen: Beschreibung verschiedener, Versuche 2838.

Noumeait: Identität der in Neucaledonien vorkommenden Numeaite mit den Nickelerzen von Oregon 586.

Nucleïn: Gehalt an Metaphosphorsäure 2343; Vork. in zellenhaltigem Auswurf 2435.

Nudeln: Unters. der Farbstoffe 2588. Nullpunkt, absoluter: Unters. 296.

Nuſsöl: Oxydation, der flüssigen Fettsäuren, Zus. 1926 f.; Unters. der flüssigen Fettsäuren 2384.

Nutzwasser siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Nyran: Unters. der dortigen Trinkwässer 2762 f.

Oazoxine: Erklärung des Namens 681. Oazoxole: Erklärung des Namens 681. Oberflächenspannung: Unters. bei der Bild. chem. Verbb. 42; Unters. an Flüssigkeiten, Figuren zur Demonstration 199; Unters. wässeriger Salzlösungen 228.

Obsteonserven: Nachw. von Farbstoffen 2588.

Obstwein: verwendbare Mikroorganismen zur Gewg. 2495; Bereitung und Pflege 2803.

Ochsen: Vork. von Harnsäure im Urin 2427.

Octadecan: Gewg., Schmelzp., sp. G., Siedep. 791 f.

Octadecylbenzol: Verh. 857.

Octan, normales: Vork. in den Destillationsproducten von Fischthran 2839.

Octoacetylrhamnetin: Schmelzp. 2334. Octoathylquercetin: Schmelzp. 2334.

Octoallylthiocarbamid-Silicium tetra bromid: Darst., Eig. 2197.

Octohydro-β'-äthyl-α-stilbazol(β'-Aethyl-α-stilbazolin): Darst., Eig., Verb. 1222 f.

Octoïntesserakaidekacarbonsäure - Acthyläther: Darst., Eig. 1697.

Octomethylquercetin (Hexamethylrhamnetin): Schmelzp. 2334.

Octonaphten: Vork. im kaukasischen Naphta, Verh. gegen Schwefel, Umwandl. in m-Xylol, Unters. der Const. (Hexahydroxylol) 861.

Octonaphtiljodid: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Dioctonaphtil 952 f. Octophenylthiocarbamid - Siliciumtetra-

bromid: Darst., Eig. 2197. Octopus vulgaris (Seepolypen): Gewg. eines Ptomains 2299.

Octothiocarbamid - Siliciumtetrabromid: Verh. gegen Aethylalkohol 2198.

Octylalkohol: Verh. gegen Harnstoffchlorid., Bild. von Allophansäure-Octyläther 757.

Octylen: Darst. aus Aethylpropylketon, Eig., Derivate 1583.

Octylerythrit: Bild. aus Diisokrotyldioxyd, Eig., Verh. (Bild. eines Anhydrids) 818; Bild. aus Diisokrotylchlorhydrinoxyd 814.

Oele: Anw. bei der Unters. der Ausbreitung und Bewegungserscheinungen an Flüssigkeits-Oberflächen 199; Best. des Schwefelgehaltes 2530 f.; Bestimmung in gemischten Farben 2587; Prüf. auf Eisen 2589; Absorption von Brom durch mineralische und vegetabilische, Verh. verschiedener gegen Chlorschwefel 2846.

Oele, ätherische: Absorptionsspectren von Oleum Bergamottae, Cajeputi,

Aurantii Florum, Menthae piperitae 442; Unters. 893 f.; Producte der spontanen Oxydation (Unters. an Terpentinund Eucalyptusöl) 2385; Oxydation von Campheröl 2385 f.; Darst. terpenfreier 2386; Unters. von Asarum europäum, Asarum canadense, der Betelblätter 2389, von Daucus carota, Eucalyptus amygdalina, Eucalyptus globulus 2390, von Melia Azadirachta (Margosa-Oel), Mentha arvensis, Monarda punctata 2391, von Santalusarten, von Pinus sibirica 2392; antiseptische Wirk. 2465; Prüf. auf Alkohol, Prüf. 2589; Trennung aus Gemischen von Aethyl- oder Methylalkohol und Wasser 2807.

Oele, fette: Verb. mit Eiweis als Ursache der Protoplasmabewegung 199; Unters. nicht trocknender 2382 f.; Vorgänge beim Trocknen trocknender 2383 f.; Zus. der flüssigen Fettsäuren trocknender 2384; Prüf. auf Harzöle 2589 f.; quantitative Best. trocknender, Unters. gemischter 2591 f.; Dichte, Brechungsindex verschiedener 2845 f.

Oelkuchen: Werthbest. 2592.

Oelsäure: Unters. 1711; Verh. gegen Schwefelsäure 1913; Bild. aus einer aus Oelsäuretriglycerid durch Schwefelsäure erhaltenen Säure 1916; Darst. von fester, Eig., Salze, Verh. gegen Brom 1916 ff.; Verh. gegen Jodwasserstoff, gegen Phosphortrijodid, Umwandl. in Monojodstearinsäure 1918 f.; Darst., Verh. gegen schmelzendes Kalihydrat, Oxydation 1919; Vork. im Leinöl 1926; Vork. im Hanf-, Nufs-, Mohn- und Cottonöl 1927 f.; Vork. in Leinöl, Hanföl, Nufsöl, Mohnöl 2384.

Oelsäuren, trocknende: Unters. 1923 ff. Oelsäuredibromid (aus fester Oelsäure): Darst., Eig., Reduction, Unterschied von dem isomeren, Umwandl. in Dioxystearinsäure 1917 f.; Darst. 1926. Oelsäuretriglycerid: Verh. gegen Schwe-

Oelsäuretriglycerid: Verh. gegen Schwefelsäure (Bild. einer öligen Säure) 1916.

Oels. Calcium: aus fester Säure, Darst., Eig. 1917.

Oels. Natrium: aus fester Säure, Darst., Eig. 1917.

Oenanthol: Verh. gegen Acetessigäther und Ammoniak 1030, gegen Phenylhydrazin 1390, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Bild. aus Ricinusöl 1921; Verh. gegen Schwefelammonium 1934.

Oenantholphenylhydrazon: Darst., Eig., Umwandl. in Pr3-Pentylindol 1890. Oenanthsäureamid: Darst. aus Oenan-

thol 1934.

Oenanthyliden: Darst., Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali (Umwandl. in Methylbutylacetylen) 809.

Oenanthylon (Dihexylketon): Darst. aus Heptylchlorid 1581 f.

Oenanthylsäure (Heptylsäure): Unters., Bild. aus Ricinusöl 1880 f.

Oenologie: Anw. von Zucker in der italienischen 2795.

Ofen: Construction zur Ermittelung der Molekulargröße von Schwefel bei verschiedenen Temperaturen (Beschreibung) 129.

Ofen, rotirender: Anw. zur Gewg. von Aetzalkalien 2680.

Ofengase: Bürette zur Unters. 2616. Ohio: Beschreibung dortiger Petroleum-

und Gasquellen 2841.

Oiazine: Benennung der Diazine mit Stickstoffatomen in Orthostellung 680. Oiazole: Erklärung der Nomenclatur 680.

Oidium: Vertilgung durch Schwefel 2798.

Olefine der Allylreihe: Verh. bei der Oxydation durch Kaliumpermanganat (Bild. von Glycolen, Unters. von Isobutylen, Isopropyläthylen, Aethylen, Trimethyläthylen, Dimethyläthylen, Isodibutylen, Trimethylen 793 f.

Oleomargarin: Unters. 2596 f.

Oleum Cadinum: Unters. des darin enthaltenen Sesquiterpens 881.

Oleum Cinae: Anw. zur Gewg. von Cineolsäure 897.

Oleum Galbani: Unters. des darin enthaltenen Sesquiterpens 881.

Oleum Sabinae: Unters. des darin enthaltenen Sesquiterpens 881.

Oligoklas: Verh. gegen Salzsäure 540; Unters. über die Veränderung 541 f. Oliven, Florentiner: Best. des Oelgehaltes 2370.

Olivenit: Vork. in Utah, Krystallf. 623 f. Olivenöl: Unters. der Verseifung durch Schwefelsäure 1916; Unters. der flüssigen Fettsäure 2385; Nachw. von Verfälschungen, Prüf. auf Baumwollsamenöl 2590 f.; Verwendung der Prefsrückstände 2752 f.; Unters. 2775; Dichte, Brechungsindex 2846.

Olivil: Unters. 2329 f.

Olivin: Bild. aus Hornblende oder Augit durch Umschmelzen in Fluornatrium oder-magnesium 543; Quelle des Nickels 586.

Olivinfels siehe Peridotit.

Omicholin: Bild. aus Urochrom 2301. Omicholsäure: Bild. aus Urochrom 2301 f.

Opianharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1967 f.

Opiansäure: Verh. gegen as-Diphenylhydrazinchlorhydrat, gegen Hydrazobenzol 1966 f., gegen Dinitrohydrazobenzol 1967, gegen Benzidin, gegen Harnstoff 1967 f.; gegen salzs. m-Toluylendiamin 1968; Bild. aus Hydrastin 2277.

Opianylhydrazobenzol: Darst., Eig. 1967. Optik: Birotation von Traubenzuckerlösungen 120.

Optisches und Dahingehöriges siehe Licht.

Opium: colorimetrische Werthbest. 2517; Best des Morphingehaltes, Unters des Extracts 2584 f.; Anal. 2585. Opiumextract: Unters. 2584.

Orange: Reduction des aus Diazobenzol und β-Naphtol-β-sulfosäure gewonnenen 2885.

Orange G: Reduction 2887.

Orange Poirrier: Anw. als Indicator 2521, zur Best. von Borsäure, Verh. gegen Ammoniak, gegen Schwefelwasserstoff 2543.

Orangen: Identität des aus den Fruchtschalen gewonnenen Kohlenwasserstoffes mit Citren (Limonen) 878; Anal. amerikanischer 2369.

Orceïn: Anw. bei den Unters. der Diffusion von Säuren 274.

Orcin: Ueberführung in Chlor-α-orcindichroïn 1511; Ueberführung in Dichroïne 1512; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527, gegen salpeters. Anilin 2569.

Orcinol: Färbung in Nitrit-, Nitrat-, Chloratlösungen, Verh. gegen Ferricyankalium, Permanganat, Kaliumdichromat und Wasserstoffhyperoxyd 2534.

Oregon: Mittheilung über die dort vorkommenden Nickelerze 585 f.

Oriásit: Zus. 2721.

Orseille: Nachw. eines Gehaltes an Magentaroth 2588; Nachw. von Verfälschungen 2867.

Orthoameisensäure - Aethyläther: Verh. gegen Acetophenon 1548.

Orthoarsenigsäure siehe Arsenige Säure. Orthoarsens. Natrium: innere Reibung der Lösung 226.

Orthokieselsäure: Ableitung der Silicate, Xenolit, Fibrolith, Muscovit 540.

Orthoklas: Darst. 557.

Orthophosphorsäure: Geschwindigkeit der Bild. aus Metaphosphorsäure 61 f. Orthophosphorsäurediäthylätheroxy-

naphtotrichlorid: Darst., Eig., Verh., 2066.

Orthotitansäurehydrat: Unters. (Eig.) 633.

Osazonacetylglyoxylsäure: Bild., Eig. 1253 f.

Osazone: Nomenclatur, Unters., Nachw. 1363; Oxydation 1366.

Osmium: Atomgewichtsbest. 110 f.; Vork. im Platin von British Columbia 660; Scheid. von Platin 2580.

Osmometer: Beschreibung 2783; Versuche an Zuckerlösungen 2785; Beschreibung, Anw. 2788 f.

Osmose: Beziehungen zwischen den osmotischen Coëfficienten zu Dampfspannungen des Lösungsmittels und der Lösung 187 f.; Unters. über den osmotischen Druck in der Analogie zwischen Lösungen und Gasen 267 f.; osmotisches Gleichgewicht, isotonische Concentration (osmotische Versuche mit lebenden Membranen) 268; Beziehungen der osmotischen Kraft zu Gefrierpunkt und Dampfspannung 269; Unters. über "isosmotische" Lösungen 271 ff.; Verfahren zum Osmosiren von Melasse 2783.

Osotetrazone: Const., Darst., Eig., Verh.

Osotriazone: Bild., Zus. 1368; Erk. 1370.

Ouabaïn: Vork., Zus., Wirk. 2378; Wirk. 2451.

Ouabaïs-Holz: Vork. von Ouabaïn 2378. Ovalbumin: Nachw. 2586.

Oxäthenyltriamidotoluol: fragliche Bild. aus Nitrooxyäthenyldiamidotoluol 1135.

6-Oxäthylamin: Bild. aus Bromäthylphtalimid durch Schwefelsäure 980; Bild. aus Bromäthylaminbromhydrat, aus Vinylamin 986.

 p-Oxäthylbenzoësäure: Bild., Verh. 762.
 p-Oxäthylbenzoësäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und Phenetol, Eig. 762.

Oxathylcarbaminsaureanhydrid,inneres:

Darst. aus β-Bromäthylaminbrom-

hydrat, Eig., Verh. 980. Oxathyl-Methylindol: wahrscheinliche Bild. aus Phenylhydrazinacetol-Aethyläther, Eig. 1720.

Oxathylnaphtoesaure: Bild., Eig. 764. Bild. aus Oxathylnaphtoesaureamid: Harnstoffchlorid und α-Naphtyläthyläther, Eig. 764; Bild. eines isomeren mittelst β-Naphtyläthyläther 765.

Oxäthylnaphtoës. Calcium: Zus., Eig.

Oxathylnaphtoës. Natrium: Zus., Eig. 764.

Oxathylphtalaminsaure: Darst. Bromäthylphtalimid durch Kalilauge, Verh., Umwandl. in β-Oxäthylphtalimid 981.

β-Oxäthylphtalimid: Bild. aus Oxäthylphtalaminsäure, Eig., Verh. gegen Salzsäure 981.

Oxaläthylbutylin: Darst., Eig. 1008.

Oxalbutylbutylin: Eig. 1009.

Oxal- $\psi$ -cumid: Bild. aus Oxal- $\psi$ -cumidsäure, aus ψ-Cumidin und wasserfreier Oxalsäure 1961.

Oxal-y-cumidsaure: Darst. 1960 f.; Eig., Salze, Verh. beim Erhitzen 1961.

Oxal -  $\psi$  - cumids. Calcium: Darst., Eig. 1961.

Oxal-\psi-cumids. Kalium, saures: Darst., Eig. 1961.

Oxal -  $\psi$  - camids. Natrium: Darst., Eig.

Oxal-\psi-cumids. Silber, neutrales: Darst., Eig. 1961.

Oxal- $\psi$ -cumids. Silber, saures: Darst., Eig. 1961.

· Oxalessigsäure - Aethyläther: Darst., Metallverbindungen, Derivate 1697 ff.; Ketonspaltung durch Schwefelsäure 1700; versuchte Einw. von Halogenen 1808; Verh. gegen Alkalien, Siedep. 1829; Bild. 2710.

Oxalessigsäure-Aethyläther-Oxim: Umwandl. in  $\alpha$ - resp.  $\beta$ -Asparaginsäure-Aethyläther 1811 f.; Verh. gegen Natriumäthylat 1814, gegen Ammoniak 1815.

Oxalessigsäure - Monoäthyläther: Eig., Verh., Derivate 1699 f.

Oxalinbasen: Darst. aus Glyoxalbutylin

Oxalisoamylbutylin: Darst., Eig. 1009. Oxalisoamylisobutylin: Darst., Eig. 1010. Oxalisobutylbutylin: Darst., Eig. 1009. Oxallävulinsäure - Aethyläther: Darst.,

Eig., Verh., Derivate, Verh. gegen Phenylhydrazin 1705 f.

Oxalmethylbutylin: Darst., Eig., Verh. 1008.

Oxalmethylisobutylin: Darst., Eig. 1010. Oxalmethylisobutylin-Jodmethyl: Darst... Eig. 1010.

Oxaloximidoëssigsäure-Aethyläther:Umwandl. in α- resp. β-Asparaginsäure-Monoäthyläther 1811 f.; Verh. gegen Natriumäthylat 1814, gegen Ammoniak 1815.

Oxalpropylbutylin: Darst., Eig. 1008 f. Oxalpropylisobutylin: Darst., Eig. 1010. Oxalsäure: Zersetzungsgeschwindigkeit durch Schwefelsäure 173; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Berechnung des elektrischen Leitungsvermögens 215; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; sp. W. 314; Anw. bei der Best. der Neutralisationswärme von p-Phenylendiamin 326; Verh. gegen Jodoform 1404; Bild. aus Phenol 1478; Verh. gegen Kaliumdichromat, gegen Kalium-Ammonium - Dichromat 1749; Verh. der trockenen, der wasserfreien gegen trockenes Kaliumdichromat 1750 f.; Verh. gegen Oxalsäure-Aethyläther 1752; Conservirung der Lösung durch Chloroformwasser 2464; Gewg. aus Melasserückständen 2676 f., als Nebenproduct bei der Darst. von Nitrotoluol 2709; Vork. im Saturationsschlamm 2786.

Oxalsäure-Aethyläther: Berechnung der Molekulararbeit 76; Verh. gegen Trimethylendiamin 996, gegen Aceton 1566 f., gegen Natriumäthylat, Einw. von Acetophenon auf das Reactionsproduct 1587; Verh. gegen Acetophenon 1587 f., gegen Essigäther und Natrium 1700, gegen Isobuttersäureäther 1701, gegen Lävulinsäure-Aethyläther und Natrium 1704 f., gegen Buttersäure und Natriumäthylat 1707, gegen Ameisensäure, gegen Essigsäure, gegen Oxalsäure, gegen Benzoësäure 1752, gegen o-Toluidin 1959, gegen Anthranilsäure 1960.

Oxalsaure - Isoamyläther: Berechnung der Molekulararbeit 76.

Oxalsaure - Isobutyläther: Berechnung der Molekulararbeit 76.

Oxalsäure-Propyläther: Berechnung der Molekulararbeit 76.

Oxals. Aethoxyläthylamin: Krystallf, 1004.

Oxals. Aethoxyläthylamin, saures: Schmelzp., Krystallf. 685.

Oxals. Ammonium: Geschwindigkeit der Zersetzung durch Bromwasser 71 f.; Verh. gegen Uebermangansäure 505.

Oxals. Ammonium, saures: Unters. der Zers. der Lösung 247; Bild. aus Dinitrosoaceton 1569.

Oxals. Ammonium, übersaures: Unters. der Zers. der Lösung 247.

Oxals. Antimon-Kalium: Zus. des käuflichen 1747; Krystallwasser 2862.

Oxals. Calcium: Bild. in den Laubblättern 2361.

Oxals. Chrom-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244, 247.

Oxals. Cinchonilin: Darst., Eig. 2288. Oxals. Cinchonigin: Darst., Eig. 2286.

Oxals. Cumidin: Darst., Eig. 1080. Oxals. β-Diamidoïsobutylbenzol: Darst.,

Eig. 1108. Oxals. Eisen - Kalium: Anw. zur Un-

ters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244, 247.

Oxals. Eisen - Natrium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244, 247.

Oxals. Glycerindianilid: Darst., Eig. 1063.

Oxals. Glyoxalbutylin: Darst., Eig., Verh. 1008.

Oxals. Glyoxalisobutylin: Darst., Eig., 1010.

Oxals. Imperialin: Darst., Eig. 2296.
Oxals. Kalium: Einfluß auf die Verseifungsgeschwindigkeit von Essig-

äther 59; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 269; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270.

Oxals. Kobaltnickeloxydul-Ammonium: Zus. 1748.

Oxals. Mangan: Verh. beim Erhitzen 592; Gewg., Anw. zur Bereitung trocknender Oele 1747.

Oxals. p-Monoamidohydrochinolin: Darstellung, Eig. 1179.

Oxals. m - Monoamidoïsobutylbenzol: Darst., Eig. 1107.

Oxals. o - Monoamidoïsopropylbenzol: Darst., Eig. 1081.

Oxals. Monobromdiamidoïsobutylbenzol:
Darst., Eig. 1109 f.

Oxals. Natrium: Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Verh. gegen Chlorkohlensäure-Aethyläther 1692.

Oxals. Nickeloxydul-Ammonium: Verh., Zus. 1747 f.

Oxals. Oxypropylendiisoamylaminbenzoësäureäther: Darst., Eig. 1005 f.

Oxals. Oxypropylendiisoamylaminessigsäureäther: Darst., Eig. 1006.

Oxals. Oxywrightin: Darst., Eig. 2238. Oxals. Phenylhydrazin: Bild. aus Oxalursäure, Phenylhydrazin und Natriumacetat 755.

Oxals. Platin-Ammonium, gelbes: Darstellung 1748.

Oxals. Platin-Ammonium, grünes: Darstellung 1748.

Oxals. Platin - Calcium: Verh. gegen Ammoniak 1748.

Oxals. Platin-Kalium: Verh. gegen salpetrige Säure 1748.

Oxals. Platin - Natrium: Verh. gegen salpetrige Säure 1748.

Oxals. Platinverbindungen (Platooxalate): Verh. gegen Ammoniak, gegen salpetrige Säure 1748.

Oxals. Platoäthylsulfin: Darst., Eig. 2204. Oxals. Platodiamin: Bild. aus hellem Calciumplatooxalat 1748.

Oxals. Platodioxammin: Darst., Eig. 662. \$\beta\$-Oxals. Platopropylsulfin: Darst., Eig. 2210.

Oxals. Rhodium: Eig. 668 f.

Oxals. Bhodium - Ammonium: Darst., Zus., Verh. 669.

Oxals. Rhodium-Baryum: Darst., Zus., Eig. 669.

Oxals. Bhodium-Kalium: Darst., Zus., Verh. 669.

Oxals. Rhodium-Natrium: Darst., Zus., Verh. 669.

Oxals. Salze: Unters. über die Beständigkeit der Doppelsalzlösungen 247.

Oxals. «-Tetrahydronaphtylamin: Darstellung, Eig. 1150.

Oxals. Tetramethylammonium: Zers. durch Wärme 978.

Oxals. o-Tolylpyrazolin: Darst., Eig. 1317.

Oxals. Triäthylhydroxylamin: Darst., Eig., Verh. 960.

Oxals. Trimethylen-p-tolyldiamin: Darstellung, Eig. 1316.

Oxals. Wrightin: Darst. 2237.

Oxals. m-Xylylamin: Darst., Eig. 1103. Oxal-o-toluid: Bild., Darst., Identität mit "Polyformotoluid", Oxydation 1959 f. Oxal-o-toluidsäure: Darst., Verh. beim Erhitzen, gegen Acetylchlorid 1959.

Oxalurhydrazid: Darst., Eig. 754.

Oxalursäure: Verh. gegen Phenylhydrazin 754.

Oxalxylid: Bild. aus Oxalxylidsäure, aus α-Amido-m-xylol und Oxalsäure resp. Oxalsäureäther 1961.

Oxalxylidsäure: Darst., Eig., Salze 1960f.; Verh. beim Erhitzen 1961.

Oxalxylids. Calcium: Darst., Eig. 1961.
Oxalxylids. Silber: Darst., Eig. 1961.

Oxalyldiaceton (diacetylirtes Diacetyl): Darst., Eig. 1567.

Oxalyldiacetophenon (dibenzoylirtes Diacetyl): Darst. 1567; Darst. aus Acetophenon und Oxaläther, Eig., Verh. 1588 f.

Oxalylphenylhydrazin: Verh. gegen Phosgen 1355.

Oxalylpropionsäure - Aethyläther: versuchte Umwandl. in Tetrinsäure 1846. Oxamid: Bild. aus Tetrabromketipin-

säure-Aethyläther 1876. Oxaminsäure: Bild. aus Dinitrosoaceton,

Schmelzp. 1332.
Oxaminsäuren, aromatische: Darst.

Oxaminsäuren, aromatische: Darst. durch Einw. aromatischer Basen auf Kaliumäthyloxalat, Verh. beim Erhitzen 1962.

Oxanilessigsäure: Const. 2048.

Oxanilid: Bild. aus Xanthogallolsäure und Anilin 1508, aus Anilbernsteinsäure resp. β-Anilpropionsäure 2043.

Oxanilid-di-o-carbonsäure: Bild. aus Oxal-o-toluid, aus Anthranil- und Oxalsäure, Darst. aus Anthranilsäure und Oxalsäureäther, Eig., Salze 1960. Oxanilid-di-o-carbons. Kupfer, basisches: Darst., Eig. 1960.

Oxanilid-di-o-carbons. Silber: Darst., Eig. 1960.

Oxanilsäure: Darst., Salze 1958 f.

Oxanils. Anilin, saures: Bild. bei der Darst. von Oxanilsäure 1958 f.

Oxanils. Kalium, saures: Darst. 1959.

Oxanils. Natrium, saures: Darst. 1959. Oxazole (Furazole): Zus. 1050.

Oxime: Molekulargewichtsbest. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116.

Oximidoätherbernsteinsäure: Darst. einer neuen, Eig., Untersch. von der isomeren, Salze, Derivate 1814 f.; Reduction zu Asparaginsäure-Monoäthyläther 1816.

Oximidoätherbernsteinsäureanhydrid: Bild. 1815.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Oximidoätherbernsteins. Silber: Verh. der isomeren Salze 1815.

Oximidobernsteinsäure - Aethyläther: Const. 1816.

Oximidonaphtoësaure: Bild. 2063.

Oximidonaphtol: Untersch. von dem isomeren Amidonaphtochinon 1685.

Oximidophenylessigsäure: Bild. aus Isonitrosobenzylcyanid 1949.

Oxoctenol: Bild. aus Isodibutylen durch Kaliumpermanganat 794.

Oxtoluid: Bild. aus Xanthogallolsäure und Anilin 1508.

Oxyanthrachinone: Absorptionsspectra der Aether 443; Darst., Eig., Verh. der Aether 1620 f.

Oxyanthrachinonsulfosäure: Entfernung aus technischer Anthraflavinsäure 1619 Anm.

Oxyazobenzol: Verbrennungswärme 330. Oxyazofarbstoffe: Darst. 2882 f.

Oxyazonaphtalinsulfos. Phenylhydrazin: Darst., Eig. 1352.

Oxyazophenin: Darst. aus Di-o-bromnitrosophenol 1446.

Oxyazoverbindungen, neue: Darst., Ueberführung in Farbstoffe, Verh. 2704; Reduction der Aether und deren Sulfosäuren 2898.

p-Oxybenzaldehyd: Verh. gegen Lepidin 1193.

m - Oxybenzaldehydphenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1378.

p-Oxybenzaldehydphenylhydrazon: Darstellung, Eig., Verh. 1378.

p-Oxybenzoësäure-Aethyläther: Verh. gegen Piperidin 1047.

Oxybenzoësäuren, isomere: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1941.

p · Oxybenzoylpiperidin : Darst. aus p-oxybenzoës. Piperidin, Eig., Verh. 1047.

o-Oxybenzylidendithioglycolsäure: Darstellung, Eig. 1729.

m - Oxybenzylidenlepidin: Darst., Eig., Verh. 1196.

o-Oxybenzylidenlepidin: Darst., Eig., Verb. 1194.

p-Oxybenzylidenlepidin: Darst., Eig., Verh., Salze 1193 f.

p-Oxybenzylidenlepidinbaryum: Darst., Eig. 1194.

p-Oxybenzylidenlepidinnatrium: Darst., Eig. 1194.

m-Oxybenzyllepidin: Darst., Eig., Verh. 1196.

o-Oxybenzyllepidin: Darst., Eig., Verh., Salze 1195.

- p-Oxybenzyllepidin: Darst., Eig., Verh., Aehnlichkeit mit Homoapocinchen 1194.
- p-Oxybenzyllepidinbaryum: Darst., Eig. 1194.
- o-Oxybenzyllepidinnatrium: Darst., Eig. 1195.
- Oxybuttersäure: Bild. aus Crotonsäure: 1783.
- a-Oxycamphoronsäure: Darst., Eig., Krystallf., 1641; Verh., Salze 1642 f.
- β-Oxycamphoronsaure: Darst., Krystallf. 1641 f.; Eig., Verh., Salze 1644 f.
- α-Oxycamphoronsäureanhydrid: Darst., Eig., Verh. 1642.
- a · Oxycamphorons. Baryum, zweibasisches: Darst. 1641; Verh. 1643.
- β-Oxycamphorons. Baryum, dreibasisches: Darst. 1642; Eig. 1644.
- β-Oxycamphorons. Baryum, zweibasisches: Darst., Eig. 1644.
   α-Oxycamphorons. Blei: Darst., Eig.,
- Verh. 1643.
  8-Oxycamphorons. Blei. dreibasisches:
- β-Oxycamphorons. Blei, dreibasisches: Darst., Eig. 1644.
- α-Oxycamphorons. Calcium: Darst., Eig., Verh. 1643.
- α-Oxycamphorons. Kalium, neutrales: Darst., Eig., Verh. 1643.
- α-Oxycamphorons. Kalium, saures: Darst., Eig. 1642.
- β-Oxycamphorons. Kalium, neutrales: Darst., Eig. 1644.
- α-Oxycamphorons. Kupfer: Darst., Eig. 1643.
- a-Oxycamphorons. Silber (C<sub>9</sub>H<sub>12</sub>Ag<sub>2</sub>O<sub>7</sub>): Darst., Eig. 1643.
- «-Oxycamphorons. Silber  $(C_9 H_{12} Ag_2 O_7 . H_2 O)$ : Darst., Eig. 1643.
- β-Oxycamphorons. Silber: Darst., Eig. 1644.
- Oxycaprinsäure: Bild. aus Aethoxylcaprinsäure-Aethyläther 1772.
- Oxycaprylsäure: Bild. aus Isobuttersäure-Aethyläther, Eig., Baryumsalz 1772.
- Oxycapryls. Natrium: fragliche Bild. bei der Einw. vou Natrium auf Isobuttersäure-Aethyläther 1771 f.
- o-Oxycarbanil: Bild. aus Acetanilid im Organismus von Carnivoren 2423.
- Oxychinaldin: Synthese von Homologen 1196 bis 1200; Darst. aus Phenylamidocrotonsäure-Methyläther, Verh. gegen Chlorameisensäureäther 1203 f., gegen Benzylchlorid 1204; Bild. aus Chinaldyläthylcarbonat 1204.

- y-Oxychinaldin: Verh. gegen Phosphorpentasulfid 1192; Unters. der Const. 1208; Const. 2144 Anm.; Darst., Eig. 2707.
- γ-Oxychinaldinaldehyd: Darst., Rig., Salze, Verh. 1205.
- Oxychinaldinazobenzolsulfosaure: Bild. 1204.
- Oxychinaldinazobenzolsulfos. Natrium: Darst., Eig., Reduction 1204.
- $\gamma$ -Oxychinaldin- $\beta$ -carbonsaure: Darst, Eig., Verh., Salze 1205 f.
- o-Oxychinaldinkalium: Ueberführung in o-Oxychinaldinmonocarbonsäure 2030.
- o-Oxychinaldinmonocarbonsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 2030.
- γ-Oxychinaldinsulfosäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1206.
- γ-Oxychinaldinsulfos. Baryum: Darst., Eig. 1206.
- Oxychinolin: Bild, aus Chinolin-m-sulfosăure 2191.
- B1-Oxychinolin: Verh. gegen Ohlor 1497 ff.
- o-Oxychinolin: Verh. gegen xanthogens. Kalium 2026.
- p-Oxychinolin: Verh. gegen Anilinchlorhydrat 1167 f., gegen salpetrige Säure 1672; Ueberführung in Tetrahydro-p-oxychinolin 2708.
- y-Oxychinolin: Verfahren zur Darst. von Derivaten 2707.
- o-Oxychinolincarbonsäure: Verh. im Organismus 2425.
- Oxychinolinearbonsäuren: Synthese 2029.
- Oxychinoline: Umwandl. in Azofarbstoffe 1275 ff.
- Oxychinolinkohlensäure Aethyläther: Unters. 2029.
- Oxychinolinmonocarbonsäure: Darst. einer neuen, Eig., Verh., Salze, Reduction 2028 f.
- Oxychinolinmonocarbons. Eisenoxydul: Darst., Eig. 2028.
- Oxychinolinmonocarbons. Kalium: Darstellung, Eig. 2028.
- Oxychinolinmonocarbons. Quecksilber-Chlorquecksilber: Darst., Eig. 2028.
- Oxychinolinmonocarbons. Silber: Darst., Eig. 2028.
- Oxychinoxaline, hydrirte: Unters. 1235 bis 1238.
- Oxychlor α naphtochinonsulfosāure: Darst., Eig., Salze 2185 f.
- Oxychlor α naphtochinonsulfos. Baryum, basisches: Darst., Eig. 2186.

Oxychlor - α - naphtochinonsulfos. Natrium, basisches: Darst., Eig. 2185. Oxychlor-α-naphtochinonsulfos. Silber,

basisches: Darst., Eig. 2186.

Oxychroine: Bild., Zus. 1318; Bild. 1509.

a-Oxycinchonin: Gewg. 2286.

β-Oxycinchonin: Gewg. 2286.

Oxycyanquecksilber: antiseptische Wirk. gegen Micrococcus aureus 2467.

Oxydation: Unters. der chem. Dynamik 45; Unters. bei ungesättigten Verb. 705 ff.; Unters. der Vorgänge, Einflus des Lichtes auf dieselben im thierischen Organismus 2401.

Oxydationsmittel: Anw. von mangans.

Blei 2693 f.

Oxydationsgeschwindigkeit: Unters. 63. Oxyde: Unters. fiber die Anzahl im Verhältnifs zum Atomgewicht 6; Wirk. bei der Darst. von Sauerstoff aus chlors. Kalium 464; Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534.

Oxydesoxybenzoïn: Darst., Eig., Deri-

vate 1608.

Oxydesoxybenzoïnnatrium: Darst., Eig. 1608.

Oxydiäthylanilin: Darst. aus Thiodiäthylanilin, Eig., Salze 1071.

Oxydimethylanilin: Darst. aus Thiodimethylanilin, Eig., Salze, Verh. 1069 f.

m-Oxydiphenylamin (Phenyl-m-amidophenol): Verh. gegen Phtalsäureanhydrid resp. β-Oxyphtalsäureanhydrid 2874f.; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

p-Oxydiphenylamin: Bild. aus Chinonphenylimid und Anilin, Eig., Verh.

1658 f.

Oxydiphenylbasen, ätherificirte: Darst. aus den Sulfosäuren 2704 f.

Oxydiphenylenketon: Bild. aus o-Diazobenzoësäuresulfat und Phenol 1247. m-Oxydiphenylnitrosamin: Darst., Eig.

β-Oxydiphenylrhodamin, symmetrisches: Darst. 2874 f.

Oxydiphenylsulfosäuren, ätherificirte: Darst., Ueberführung in die Oxydiphenylbasen 2704 f.

Oxydurylsäure: Darst. einer isomeren 2017 f.

Oxyfettsäuren: Darst., Bild. 1932.

Oxylglucose: Darst. aus Phenylglucosazon, Eig., Verh. 1365.

Oxyhämoglobin: Tension des Sauerstoffs in Lösungen 2410 f.; Reduction beim gesunden und kranken Menschen, beim Typhus 2412; Absorptionsverhältnisse 2413.

y-Oxyheptylsäure, normale: Bild. aus Galactosecarbonsäure 1891.

Oxyhexandisulfosäure: Darst. aus Methyläthylacroleïn, Umwandl. in sulfonirten Capronaldehyd 1538; Umwandl. in Sulfoncapronsäure, Reduction, Darst. 1539.

Oxyhexandisulfos. Baryum: Darst. aus Methyläthylacroleïn 1538.

Oxyhexinsäure: Isomerie mit der Terebinsäure 1849.

Oxyhydrastinin: Const. 2274.

Oxyhydrochinon-Trimethyläther (Trimethoxylhydrochinon): Darst., Eig., Verh. gegen Salpetersäure 1457; Bild. aus Asaronsäure 1459 f.

Oxyïsoamylphosphinsäure: Krystallf. 2220.

Oxyisobuttersäure: Bild. aus Isobutylen durch Kaliumpermanganat 794.

α-Oxyisobuttersäure: Bild. aus Mononitroacetonylharnstoff 767.

Oxyisobutylphosphinsäure: Krystallf. 2220 f.

a - Oxyisobutyrilamid: Bild. aus Mononitroacetonylharnstoff 767.

Oxy-β-isodurylsäure: Darst., Eig., Salze, Verh. gegen Salpetersäure, gegen Schwefelsäure 2017 f.

Oxyisophtalsäure: Bild. aus β-Nitroïsoterephtalsäure 967.

o-Oxylsopropylbenzoës. Kalium: Darst., Eig. 1969 f.

Oxykresylcarbaminsäureanhydrid: Bild. aus o-Acettoluid im Hundeorganismus 2424.

Oxykyanamylin: Darst., Eig. 748.

Oxykyanbutin: Darst., Eig. 747.

Oxykyanpropin: Darst., Eig., Bild. der Silberverb. 743.

Oxylactone: Bild. aus ungesättigten Säuren durch Kaliumpermanganat 1710.

Oxylactose: Darst. aus Phenyllactosazon, Eig., Verh., Spaltung in Oxyglucose und Galactose 1365 f.

Oxylinolein: Bild. 2384.

o - Oxymethylbenzoësäure: Bild. aus Hydrophtalyloxaläther 1702.

Oxymethylbenzoësäure, geschwefelte: Bild. aus Thiophtalid, Eig. 1976.

Oxymethylbenzoës. Natrium: Darst., aus Nitrosophtalimidin, Ueberführung in Phtalid 1973. Oxymethylen: Anw. zur Darst. von Formaldehyd 122.

Oxymethylnaphtoësäureamid (Amid  $CH_3O-C_1OH_6$ — $CONH_2$ ) Bild. aus Harnstoffehlorid und  $\alpha$ -Naphtylmethyläther, Eig. 764; Bild. eines isomeren mittelst  $\beta$ -Naphtylmethyläther 765.

Oxynaphtochinon: Unters. von Phenylhydrazinderivaten 1379 f.; Bild. aus  $\alpha$ -Trichlor- $\beta$ -ketonaphtalin 1495.

Oxynaphtochinonanilid . (Anilido- $\beta$ -naphtochinon): Bild. aus  $\alpha$ -Dichlor- $\beta$ -ketonaphtalin 1493 f.; Bild. aus p-Trichlor- $\beta$ -ketonaphtalin 1495.

α - Oxynaphtoëphosphorsäure: Darst., Eig., Zers., Salze 2066.

α-Oxynaphtoësäure (α-Naphtolcarbonsäure): Verh. gegen Phosphorpentachlorid 2065 ff.; Const. 2067; Darst., Eig., Wirk. 2451; antiseptische Wirk. gegen Mikroorganismen 2471 f.; Anw. gegen Gelenkrheumatismus, Wirk. auf Mikroorganismen 2473; antiseptische Wirk. 2809.

β-Oxynaphtoësäure (β-Naphtolcarbonsäure): Darst., Eig., Wirk. 2451; antiseptische Wirk. 2472.

α-Oxynaphtoësäuren: Verh. gegen nitrirte Diazoverbindungen, gegen diazotirte o-Mononitroanilinsulfosäure 2882.

 α - Oxynaphtoësäure - β - Naphtyläther: Darst., Schmelzp. 2714.

a-Oxynaphtoësäure-Phenyläther: Darst., Schmelzp. 2713.

 α-Oxynaphtoës. Ammonium: Bild. 2066.
 Oxy-α-naphtoës. Calcium, neutrales: Bild., Eig. 2064.

Oxy-α-naphtoës. Calcium, saures: Eig., Umwandl. in das neutrale Salz 2064.

α-Oxynaphtoës. Natrium: Wirk. auf Mikroorganismen 2472.

β-Oxynaphtoës. Natrium: antiseptische Wirk. 2472.

Oxynaphtylmethylketimid: Darst., Eig., Verh. 1483.

 α-Oxynaphtylmethylketon (α-Acetonaphtol): Darst., Eig., Verh., Derivate 1482 f., 1484.

α-Oxynicotinsäure: Bild. aus Amidop-phenylchinolin 1169.

 $\alpha$  - Oxy -  $\beta$  - nitroäthenyl -  $\beta$  - amido- $\alpha$ -naphtol: Darst., Eig. 1482.

α-Oxy-β-nitroäthenyl-β-amido-α-naphtolkalium: Darst., Eig. 1482.

Oxyölsäure: Unters. 1916.

Oxyönanthylphosphinsäure: Krystallf. 2221.

Oxypentandisulfosaure: Bild. aus Tiglinaldehyd, Verh., Const. 1534 f.

Oxypentandisulfos. Baryum: Bild. aus Tiglinaldehyd 1534.

Oxypentanmonosulfosäure (Amylalkohol, sulfonirter): Darst., Verh. gegen Kalk 1535.

Oxypentinsäure: Isomerie mit der Hydromuconsäure 1849.

Oxyphenylcarbaminsāure: Bild. aus Acetanilid im Organismus von Carnivoren 2423.

o - Oxy -  $\alpha$  - phenylchinolin : Darst., Rig., Salze 2096.

ο - Οxy-α-phenylcinchoninsāure: Darst.,
 Eig., Salze 2094 f.

o-Oxy-α-phenylcinchonins. Silber: Darst., Eig. 2094 f.

p-Oxy-α-phenyl-p-oxychinolin: Darst., Eig., Ueberführung in α-Phenylchinolin, Reduction 1171.

β-Oxyphtalsāure: Bild. aus Dichlorα-naphtochinonsulfosāure, Eig., Silbersalz 2188.

β - Oxyphtalsäureanhydrid: Bild., Eig. 2188; Verh. gegen Phenyl-m-amidophenol (m-Oxydiphenylamin) 2874 f.
 β - Oxyphtals. Silber: Darst., Eig. 2188.

Oxypiperidin: Bild. aus d'Amidovaleriansaure, Eig., Verh. 1044. Oxypropylamin: Bild. aus Brompropyl-

Oxypropylamin: Bild. aus Brompropylphtalimid durch Schwefelsäure, Salze 982.

Oxypropylendiisoamylamin: Synthese aus Propylenchlorhydrin und Diisoamylamin 1004; Eig., Verh., Salze, Ester 1005.

Oxypropylendiisoamylaminbenzoësäureäther: Darst., Eig., Verh., Salze 1005.

Oxypropylendiisoamylaminessigsäureäther: Darst., Eig., Salze 1006.

Oxypropylendiphenyldiamin: Identität mit Glycerindianilid 1064; siehe auch dort.

Oxypropylphosphinsäure: Darst., Eig. 2221.

Oxypseudoflavenol: Darst., Eig., Verh., Oxydation, Reduction 1166.

Oxypyrazole: Darst. substituirter 2705f. β-Oxypyrogallol siehe 1, 3, 4, 5-Tetraoxybenzol.

 α - Oxysalicylsäure: Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 382.

« - Oxystearinsäure: Bild., Darst. 1914; Eig., Salze 1915; Bild. aus einer aus Oelsäuretriglycerid durch Schwefelsäure gewonnenen Säure 1916. β-Oxystearinsäure: Bild. aus fester Ozon: Bild. durch elektrische Ent-Oelsäure 1918. ladungen 339; Unters. über die Const.

γ-Oxystearinsäureanhydrid: Bild., Eig. 1915 f.

γ-Oxystearins. Blei: Darst., Eig. 1915.
 α-Oxystearins. Calcium: Darst., Eig. 1915.

γ-Oxystearins. Calcium: Darst., Eig. 1915.

Oxytetrinsäure: Const. als Dihydroxymethylacetessigsäurelacton 1788; Unters., Identität mit der Mesaconsäure 1849.

Oxythiazole: Darst. aus Rhodanketonen, Reduction zu Thiazolen 1050 f.

Oxytoluchinoxalin: Darst., Eig., Verh., Const., Derivate 1235 f.

p-Oxy-m-toluylmethyläthersäure: Identität mit der Methoxytoluylsäure 762.

Oxytoluylsäure: Best. in der Salicylsäure 2571.

m - Oxytoluylsäure (m - Kreotinsäure, o-Oxy-p-toluylsäure): Verh. gegen Tetraazodiphenyl resp. Tetraazoditolyl 2897.

o-Oxy-m-toluylsäure: Bild. aus p-Homosalicylmethyläthersäure, aus dem Amid  $C_2H_6O-C_7H_6-CONH_2$  763.

β-Oxy-p-toluylsäure: Bild. aus p-Amidop-toluylsäure 966.

 β-Oxytrimethylendiamin (α-Diamidohydrin): Darst., Eig., Salze 1983.

β - Oxytrimethylendiphtalaminsäure:
 Darst., Eig. 1982 f.; Verh. gegen
 Salzsäure 1983.

β-Oxytrimethylendiphtalamins. Silber: Darst., Unters. 1983.

 $\beta$ -Oxytrimethylendiphtalimid: Darst., Eig., Umwandl. in Oxytrimethylendiphtalaminsäure, in  $\beta$ -Oxytrimethylendiamin( $\alpha$ -Diamidohydrin)chlorhydrat 1982 f.

Oxyverbindungen: neue Nomenclatur für die stickstoffhaltigen 681.

Oxyverbindungen, aromatische: Verh. gegen Schwefel 1500 f.

Oxywrightin: Darst., Eig., Salze, Derivate, Verb. gegen Schwefelsäure und Salpetersäure 2237 f.

Oxywrightinmethylchlorid: Darst., Eig. 2238.

Oxywrightinmethylhydroxyd: Darst., Eig., Salze 2238.

Oxywrightinmethyljodid: Darst., Eig. 2238.

Oxyxylylsäure: Best. in der Salicylsäure 2571.

Pzon: Bild. durch elektrische Entladungen 339; Unters. über die Const. 461; Zers. im Vergleich mit der Zers. des Kaliumpentathionats 495; mögliche Bild. bei der Einw. von Schwefelsäure auf Kaliumpermanganat 595; Best. durch Titration 2522; Best. mittelst Tetrapapiers 2588; Anw. zur Beinigung von Alkohol 2809.

Ozonide: elektrisches Verh. 460,

Pale Ale: Unters. 2819.

Palladium: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f., 14; Scheidung von Quecksilber und Silber 15; Verh. gegen Knallgas 43, 45, gegen Wasserstoff 44; occludirende Wirk. auf Gase 45; Verh. gegen Sauerstoff und Stickstoff 98; Zerstäubung im glühenden Zustande 175; Messung der Widerstandsänderung 373; galvanische Polarisation der Elektrode 394; Unters. der Beflexionsfähigkeit 444; Vork. im Platin von British Columbia 660; Scheid. von Platin 2560.

Palladiumlegirung: Darst., Anw. für Uhren, Zus. 2659.

Palladiumwasserstoff: Darst. und Zers. (Apparate) 98 f.

Palmitinsäure: Vork. im japanischen Pflanzenwachs, Gewg., Eig. 1559; Oxydation 1912; Abwesenheit im Ricinusöl 1921.

Palmitins. Silber: Darst., Eig. 1559.

Palmitylchlorid: Verh. gegen Toluol bei Gegenwart von Chloraluminium 1559, gegen m-Xylol, gegen Anisol, gegen Phenetol, gegen Dimethylresorcin 1560.

Pamayoa: Bodenproben der Zuckerrohrfelder 2780.

Panicolsäure: Darst. 2392.

Pankreas: Beziehung der Wirk. auf die Eiweiskörper zu der Menge des Indicans im Urine, Bild. von Ammoniak bei der Verdauung 2441; Verh. des Koch'schen Kommabacillus in der Flüssigkeit 2506.

Pantellaria: Unters. der Gesteine 458. Papaveraceen-Alkaloïde: Unters. 2279.

Papaveraldin: Const. 2259.

Papaverin: optisches Verh. 447; Oxydation der Halogenalkylverbb. 2256 f.; Ableitung vom Isochinolin 2257 f.; Structur 2258 f.; Unters. 2259 f., 2261; Const. 2261; Unters. von Basen aus den Alkylhalogenverbb. 2262 f.

Papaverinäthylbromid: Oxydation 2257. Papaverinäthylchlorid: Darst., Eig. 2262.

Papaverinäthylchlorid-Chlorplatin: Darstellung, Eig. 2262.

Papaverinbenzoylchlorid: Oxydation 2256; Bild., Platinverb. 2262 f.

Papaverin - Hemipinsäure: Eig., Krystallf., Verh. 2260 f.

Papaverin-Hemipinsäureanhydrid: Darstellung, Eig. 2261.

Papaverin - o - Mononitrobenzylchlorid: Darst., Eig., Platinverb. 2263.

Papaverin-Phenacylbromid: Darst., Eig. 2264.

Papaverin-Phenacylchlorid: Darst., Eig. 2264.

Papaverinsäure: Const. 2259.

Papayotin: Verh. gegen Formaldehyd 2515.

Papier: Prüf. auf Fichtenharz 2590; Neuerungen in der Fabrikation 2853f.; Dauerhaftigkeit des aus Sulfitcellulose gewonnenen 2855; Best. des Holzschliffes, Unters. überdas Brüchigund Mürbewerden, Prüf. 2856.

Papierstoff: Gewg. von der Zwergpalme 2854.

Papierwage: Construction 2855.

Paprika: Anal. 2825.

Paraamidoacetessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Chlorkohlensäureäther 751.

Parabans. Anilin: Bild., Eig. 755.

Parabans. Phenylhydrazin: Darst., Eig. 754.

Para-s-Diäthylbernsteinsäureanhydrid: Darst., Eig. 1909.

Paraffin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Best. in Mineralölen, in Erdölen, Verfahren zur Best. 2566, in den Fetten und Wachsarten 2598; Unters. des im Erdöl enthaltenen, Best. im Erdöl 2842 f.; Entfärbung durch Thon 2843.

Paraffine: Lösl, und Schmelzp. polymerer Arten 251; Darst. höherer normaler aus Braunkohlenparaffin (Heptadecan, Octadecan, Nonadecan, Eicosan, Heneicosan, Docosan, Tricosan, Heptacosan), Eig., Verh. 791f.; Darst. höherer durch Einw. von Natrium auf Alkyljodide 859.

Paraformaldehyd: Entstehung aus Formaldehyd 121 f. Paraglycocholsäure siehe Isoglycocholsäure.

Paraïsobutyraldehyd: Verh. gegen Schwefel 1523.

Paraldehyd: Molekulargewicht 118; Verb. gegen Phenanthrenchinon unter Einfuß des Sonenlichtes 709; Verb. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527.

Paramethylaldehyd: Bild. 1760.

Paramilchsäure: Vork. im Harn 2430. Parareducin: Vork. im menschlichen Harn, Zinkverb. 2301.

Pararosaniline: Darst. aus p-nitrobenzylirten Basen und den Haloidsalzen aromatischer Basen 2870 f.

Paraxanthin: Isomerie mit Theophyllin 788; Wirk. 2451.

Parpevolin: Bild. aus Dihydrotetramethylpyridin resp. carbopyrrols. Natrium, Eig., Verh., Einw. von Jodmethyl 1012.

Parpevolin, symmetrisches (Aethyllupetidin): Darst., Eig., Salze 1031 f.

Parvolin: Darst. aus Propionaldehyd und Paraldehyd, Eig., Salze 1026; Verh. bei der Oxydation, Const. 1027. α-β'-Parvolin: Bild. aus Methyläthylacroleïn und Ammoniak, Eig., Verh., Oxydation 1536 f.

Pasoxine: Erklärung des Namens 681.

Patschuliöl: Unters. 881.

Pectin: Einflus bei der Best. der Weinsäure 2572; Vork. in Zuckerarten 2593.

Pediococcus: Ursache der Milchsäurebildung in Malzextractwürzen 2806. Pediococcus acidi lactici: Unters. 2813;

Vork., Wirk. 2816. Penicillium: Verh. gegen den elektrischen Strom 2348.

Pennin: Glimmerbild, beim Zusammenschmelzen mit Fluorkalium 543.

Pentaacetylanthragalloloxanthranol: Darst., Eig. 1619 f.

Pentsacetylgluconsäure - Aethyläther: Anw. zur Abscheidung der Säure 2313.

Pentaacetylpentaamidobenzol: Darst-Eig. 1089.

Pentaacetyltannin: Unters. 1943. Pentaäthylbenzol: Darst., Eig., Zers.

durch Schwefelsäure 843 f.
Pentaäthylbenzolsulfochlorid: Bild. bei

der Darst. von Pentaäthylbenzol 843. Pentaäthylbenzolsulfon: Bild. bei der Darst. von Pentaäthylbenzol, Const.. Eig. 843. Pentaäthylbenzolsulfos. Ammonium: Darst., Eig. 844.

Pentaäthylbenzolsulfos. Baryum: Darstellung, Eig. 844.

Pentaäthylbenzolsulfos. Kalium: Darst., Eig. 844.

Pentaäthylbenzolsulfos. Natrium: Bild., Eig. 843 f.

Pentaäthylphloroglucin, bisecundäres: Darst., Eig., Verh., Const. 1462 f.; Verh. gegen Sauerstoff 1464 f. Pentaamidobenzol: Darst. 1089.

Pentaamidoditolylphenylmethan: Darst., Bild., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 2872.

Pentaamidotoluol: Darst. aus Dibromtrinitrotoluol, Eig., Verh., Salze 839 f. Pentachloracetessigsäure - Aethyläter: Ueberführung in Pentachloraceton 1795.

Pentachloracetessigsäure - Dichloräthyläther: Darst., Eig. 1795.

Pentachloracetessigsäure - Tetrachloräthyläther: Darst., Eig. 1795.

Pentachloraceton: Bild. aus Chloranilsäure 1579, 1670; Verh. gegen Ammoniak 1670; Bild. aus Pentachloracetessigäther 1795.

Pentachlorbenzol: Ueberführung in Franceine 2902.

Pentachlorbutencarbonsäure: Darst., Eig. 1449.

Pentachlorbutencarbons. Ammonium:

Darst., Eig. 1449.  $\alpha$ -Pentachlor- $\beta$ -hydronaphtalin: Bild.

1498. Pentachlorketochinolin: Darst., Eig., Verh. 1499.

Pentachlorketohydronaphtalin: Reduction zu Trichlor - α - naphtol 1489; Darst., Eig., Verh. 1491; Bild. aus α-β-Dichlor-β-naphtol 1492.

α-Pentachlor-β-ketohydronaphtalin: versuchte Darst. 1496.

 $\beta$  - Pentachlor -  $\beta$  - ketohydronaphtalin: Darst., Eig., Verh., Derivate 1496.

Pentachlorpropylen: wahrscheinliche Bild, aus Tetrachloraceton und Phosphorpentachlorid 1568 f.

Pentadecyl-p-anisylketon (p-Methoxylpalmitylbenzol): Darst., Eig., Verh. gegen Kalihydrat 1560.

Pentadecyldimethylresorcylketon methoxylpalmitylbenzol): Darst., Eig.

Pentadecyl-p-phenetylketon(p-Aethoxylpalmitylbenzol): Darst., Eig., Oxydation 1560.

Pentadecylphenylketon: Eig. 1559.

Pentadecyl - p - tolylketon: Darst., Eig.,

Verh., Oxydation 1559 f.

Pentadecylxylylketon (o-p-Dimethylpalmitylbenzol): Darst., Eig., Oxydation 1560.

Pentamethylamidobenzol: Bild. 1, 3, 5-Xylidin 1060.

Pentamethylanilin: Schmelzp., Krystallf.

Pentamethylbenzol: Vork. im v-Durol 1599.

Pentamethylen - (R - Pentylen)derivate: Darst. aus Benzolderivaten 1448.

Pentamethylendiamidoameisensäure-Methyläther: Darst., Eig., Verh., Umwandl, in Pentamethylendinitramin 1689.

Pentamethylendiamin: Verh. gegen Methylcarbonat 1689; Nachw., Best. im Harn 2567.

Pentamethylendinitramin: Darst., Eig., Verh. 1689.

Pentamethylendinitraminammoniak: Darst., Eig. 1689.

Pentamethylendinitrodiamidoameisensäure-Methyläther: Darst., Eig., Umwandl. in Pentamethylendinitramin 1689.

Pentamethylphloroglucin, secundäres: Darst., Eig., Verh. 1466.

Pentan: Anw. bei der Unters. der Compressibilität von Flüssigkeiten 197; Bild. aus Diterebentyl 901; Vork. in Destillationsproducten von Fischthran 2839.

Pentathionsäure: Vork. in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 488; Best. 489 f.; Verh. in wässeriger Lösung und bei Gegenwart von Wasser und Säuren 493 f.; Bildungswärme 494; Verh. gegen Schwefelwasserstoff 495, gegen schweslige Säure 496; Geschwindigkeit der Bild. 496 f.; Unters. über die in der Wackenroderschen Flüssigkeit vorhandene Menge 497 ff.

Pentathions. Kalium: Darst., Unters. 489 f.; Verh. in wässeriger Lösung Verh. bei Gegenwart von 492 f.; Säure und Wasser 493; Verh. gegen neutrales Kaliumsulfit 496; Structur 500.

Pentathions. Kupfer: Darst., Eig. 491 f. Pentathions. Quecksilber: Zers. 489.

Pentathions. Salze: Unters. 486; Erk, 490 f.

Pentathions. Zink: Darst., Eig. 491. Pentathiophen: Const., Analogie mit den aromatischen Verb. 681 f. Penten: Bild. aus Terpenen, Umwandl.

in Dipenten 898.

Pentenderivate: Darst. aus Benzolderivaten 1448.

Pentenylglycerin: Bild. aus Aethylvinylcarbinol, Eig. 705.

Pentinderivate: Darst. aus Benzolderivaten 1448.

Pentinsäure-Aethyläther: Darst., Verh. 1845.

Pentinsäurephenylhydrazid : Darst., Eig. 1847.

R-Pentylen siehe Pentamethylen.

γ-Pentylenglycol: Umwandl. in Methyltetramethylendibromid 1900.

Pr3-Pentylindol: Darst., Eig., Verh. 1390.

Pepsin: Wirk. in den Nieren 2342; Vork. im Harn 2433; Unters. der eiweißlösenden Wirk. verschiedener Handelssorten, Verh. gegen Alkalien 2440; Conservirung der Lösung durch Chloroformwasser 2464; Verh. gegen Formaldehyd 2515; Unters. 2586; Gewg. 2777.

Pepton: Umwandl. in Furfurol 1530; Gewg. von Maltose bei der Darst. 2821.

Peptone: Vork. im Hühnereiweißs 2340; Unters. 2341 f.; Verh. im Organismus 2342; chem. Charakter, Ausscheidung von gemeinem Eiweißs 2342 f.; Unters. der Gährung 2460; Verh. gegen Gerbsäure, gegen Phosphorwolframsäure, Werthbest. von Handelspräparaten 2586; Nachw. im Harn 2601.

Perbromaceton (Hexabromaceton): Bild. aus Bromanilsäure resp. aus deren Bromid 1669.

Perchlorstickstoff (Chlorstickstoff): Darstellung 509.

Perhydroanthracen: Darst., Eig., Verh. 925.

Perichlor-α-naphtoësäure [1, 1']: Verh. gegen rauchende Salpetersäure 2062. Peridotit: Vork. in Verb. mit Nickelerzen 586.

Perjodsäure: Best. der Molekulargröße aus der Leitfähigkeit von Salzen 387. Perlen: Anal. 2437.

Peronospora: Vertilgung durch Kupfersalze 2558; Vertilgung durch Kupfersulfat 2798, 2799; Verh. gegen Kalkmilch, Ferrosulfat, Borsäure 2799. Peroxyprotsäure: Darst., Eig., Verh., Spaltung 2336 f.

Perseït: Unters., Derivate., Const. 1428 ff.; Verh. gegen Benzaldehyd 1540.

Perseït - Dibenzoylacetal: Darst., Eig. 1429.

Persio: Nachw. eines Gehaltes an Magentaroth 2585.

Persulfocyanglycolsäure: Bild. aus Persulfocyansäure 720; Darst., Eig. 722 f. Persulfocyanglycolsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Ammoniak (Bild. des Amids) 723.

Persulfocyanglycolsäureamid: Bild., Eig. 723

Persulfocyanglycols. Baryum: Eig. 723. Persulfocyanglycols. Cadmium: Eig. 723. Persulfocyanglycols. Calcium: Eig. 723. Persulfocyanglycols. Kalium: Lösl., Verh. 723.

Persulfocyanglycols. Kupfer: Eig. 723. Persulfocyanglycols. Zink: Eig. 723. Persulfocyansäure (Xanthanwasserstoff)

Darst., Verh., Unters. 719 f. Persulfocyansäure, normale: Bild. bei der Einw. von Alkalien auf Xanthanwasserstoff 720; Darst., Eig. 720 f.

Persulfocyansäure-Aethyläther: Darst, Eig., Verh. 722.

Persulfocyans. Baryum: Verh. 721. Persulfocyans. Blei: Darst. 722.

Persulfocyans. Calcium: Darst., Lösl. 722.

Persulfocyans. Kalium, neutrales: Eig. 722.

Persulfocyans. Kalium, saures: Darst., Eig. 722.

Persulfocyans. Salze: Unters., Verh. 721 ff.

Persulfocyans. Silber: Darst., Eig. 722. Perthit: Verh. beim Zusammenkommen mit Eläolith und Cancrinit 541.

Peru: Petrographie der Anden 544. Perubalsam: antiseptische Wirk. 2465. Perugia: Gehalt des dortigen Regenwassers an Chlornatrium 2764.

Petersilienöl: physikalisches Verh. 880. Petroleum: Anw. zu Calorimetern 314; Best. in gemischten Farben 2587; Einw. auf Blei 2646f.; Anw. als Denaturirungsmittel 2812; Statistik der Production in Nordamerika, Ursprung, gemeinschaftliches Vork. mit Steinsalz 2839; Explosionsgefahr des käuflichen, Verarbeitung deutscher Rohproducte 2840; Beschreibung von Quellen in Ohio 2841; Mineralsubstanzen im natürlichen 2842; Ausnutzung der sauren Theerrückstände von der Fabrikation 2844; siehe Erdöl.

Petroleumkohlenwasserstoffe: Reinigung 2841 f.

Pfalz: Vork. von kobalthaltigem Material 590.

Pfalz, bayerische: Anal. von dort stammender Weine 2791.

Pfeffer: Gehalt an Piperidin, an Piperin 2236; Unters. der wirksamen Bestandth. (Piperin) 2371; Nachw. von Olivenkernpulver 2589; Anal. von schwarzem und weißem 2825.

Pfefferminze: Einfluss der Behandlungsweise auf die Ausbeute an Oel 2846. Pfefferöl: Verh. gegen alkoholische Jod-

lösung 2589.

Pfeilgift: Bereitung aus Strophantussamen 2380.

Pferdeblut - Hämoglobin; Spectrophotometrie 2413.

Pfirsichgummi: Umwandl. in Galactose 2325.

Pfirsichkernöl: Nachw. im Mandel- und Olivenöl 2590.

Pfianzen: Vork. von Glycerin 212;
Zers. der Kohlensäure (endothermische Reaction) 298; Vork. fester Kohlenwasserstoffe 2387; Wirk. des Wasserstoffsuperoxyds, Abscheid. von Silber in lebenden Zellen 2588; Verh. des Kalks bei der Bodenanal., Best. des Kali-, des Kalkgehaltes 2593; Entwickelung in sterilisirtem Boden 2786 f.; Einfluß des Chlormagnesiums und Chlorcalciums auf die Keimung 2748; Anw. des Magnesiumsulfats als Dünger für Chlorophyllpfianzen 2749 f.; Beschädigung durch Hüttenrauch 2780; Anal. durch schweflige Säure beschädigter 2780 f.

Pflanzen-Alkaloïde: chem. Const. 2236. Pflanzenaschen: Anal. 2744.

Pflanzenfarben: Nachw. von Magentaroth in Orseille, in Persio 2588.

Pflanzenfette: Unters. an Saubohnen-, Erbsen-, Wicken- und Lupinensamen 2382.

Pflanzengewebe: Wirk. auf die Peptongährung 2460.

Pfianzenwachs, japanisches: Vork. von Palmitinsäure 1559.

Pflanzenzelle: physiologische Oxydation im Protoplasma 2345.

Pflaumenbaum: Vork. von Kupfer in den Blättern und Früchten 2800. Pflaumengummi: Ueberführung in Galactose 2325.

Pflaumenmus: Gehalt an Kupfer 2825. Pharmakolith: künstliche Darst., optische Eig. der künstlichen und natürlichen Verb. 530.

Pharmakosiderit: Vork. in Utah 625.

Pharmakotimie: Best. des Werthes der Heilmittel 2517.

Phellandren: Unters. 880; Const. 883; optisches Verh. 885; Verh. gegen Kaliumpermanganat 895 f.; Vork. im ätherischen Oele von Eucalyptus amygdalina 2390.

Phellandren, linksdrehendes: Vork. im australischen Eucalyptusöl 895; Erk. durch die Umwandl. in das Nitrit, Vork. in dem Oele von Eucalyptus amygdalina 897.

Phenacetin: Wirk. 2452; Nachw., Prüf. auf Antifebrin 2575; Nachw. im Harn 2600.

Phenaceturamidquecksilber: Darst., Eig. 2010.

Phenacetursäure: Darst., Eig., Krystallf., Salze 2007 f.; Derivate 2008 ff. Phenacetursäure - Aethyläther: Darst., Eig., Krystallf. 2009.

Phenacetursäureamid: Darst., Eig., Krystallf., Verh. gegen Quecksilberoxyd 2009 f.

Phenacetursäure - Methyläther: Darst., Eig., Krystallf. 2008 f.

Phenacetursäure-n-Propyläther: Darst., Eig. 2009.

Phenaceturs. Blei: Darst., Eig. 2008. Phenaceturs. Kupfer: Darst., Eig., Krystallf. 2008.

Phenaceturs. Zink: Darst., Eig., Krystallf. 2008.

Phenacetylecgonin-Methyläther: Darst., Eig., Salze 2248.

Phenacetylpapaveriniumhydroxyd: wahrscheinliche Bild. 2265.

Phenacetylpapaveriniumoxyd: Darst., Eig. 2265.

Phenacit: künstliche Darst. und Eig. 2558.

Phenacylacetophenon siehe Diphenacyl. Phenacyläthylessigsäure ( $\beta$ - Benzoyl- $\alpha$ - äthylpropionsäure): Darst., Eig., Verh., Salze 2069 f.

Phenacyläthylmalonsäure ( $\beta$  - Benzoyl-  $\alpha$ -äthylisobernsteinsäure): Darst. Eig., Salze, Verh. gegen Phenylhydrazin 2088 f.

Phenazylbenzoylessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Kalilauge, gegen alkoholisches Kali, bei der Destillation 2106; Umwandl. in  $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylfurfuran- $\beta$ -carbonsäureäther 2108; Verh. gegen Anilin mit Eisessig 2110; Umwandl. in  $\alpha$ - $\alpha_1$ -Diphenylpyrrol- $\beta$ -carbonsäureäther 2109, in  $\alpha$ - $\alpha_1$ -N-Triphenylpyrrol- $\beta$ -carbonsäureäther 2110, in Diphenacyl 2111, in Diphenylthiophencarbonsäure 2112.

Phenacylbromid (Monobromacetophenon): Verh. gegen Phtalimidkalium 1981, gegen Aethylmalonsäureäther 2068, gegen Natriumbenzoylessigäther 2105.

Phenacylphtalaminsäure: Darst., Eig., Salze, Ueberführung in salzs. α-(Eso-) Monoamidoacetophenon 1981.

Phenacylphtalamins. Kupfer: Darst. 1981.

Phenacylphtalamins. Silber: Darst. 1981. Phenacylphtalimid: Bild. aus Isochinolinphenacylbromid, Eig. 1211 f.; Darstellung, Verh. gegen Phenylhydrazin, Umwandl. in Phenacylphtalaminsäure 1981.

Phenacylphtalimid - Phenylhydrazon: Darst., Eig. 1981.

Phenacylverbindungen: Unters. 1397.

Phenanthren: Berechnung des Molekularvolumens 151; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527.

Phenanthrenchinon: Verh. gegen Aldehyde unter der Einw. des Sonnenlichtes 703 f.; Verh. gegen Trimethylendiamin, Bild. einer Säuren violettfärbenden Verb. 996; Verh. gegen Piperidin 1048, gegen Nitro-o-phenylendiamin 1189 f., gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527, gegen Diamidotetraoxybenzolchlorhydrat 1654; Oxydation 2082.

Phenanthrenchinonoxim: Umlagerung in Diphenimid 1350, in Diphenylketoncarbonsäureamid 1351.

Phenanthrenhydrochinon: Bild. aus Diphensäurechlorid 2084.

Phenanthrobromisobutylphenazin: Darstellung, Eig. 1110.

β-Phenanthroïsobutylphenazin: Darst., Eig., Verh. 1108.

Phenazol: neuer Name für Indol 680. Phendiacipiazin: Erklärung des Namens

681.
Phendioxypiazin: neue Benennung
(Phendiacipiazin) 681.

Phenetol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. des Amids der p-Oxathylbenzoësäure 762; Verh. gegen Palmitylchlorid 1560; Bild. aus Diazobenzolsulfat 1733 Anm.; Unters. der Stofwechselproducte 2423.

Phenmiazin: Erklärung der Nomenclatur 680.

Phenmiazole: Erklärung der Nomenclatur 681.

 α-Phenoiazin: Erklärung der Nomenclatur 680.

β-Phenoiazin: Erklärung der Nomenclatur 680.

Phenoiazole: Erklärung der Nomenclatur 681.

Phenol (Carbolsäure): Anw. bei der Bestimmung der Molekulargröße nach Raoult 114; Molekulargewichtsbest. durch Gefrierpunktserniedrigung (Apparat) 116; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 144: Elektrolyse 396: Verh. gegen Thiophosgen 711, gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Phenylcarbamat 757; Synthese mittelst Aluminiumchlorid 835 f.; Verh. gegen 1, 4-Diazonaphtalinsulfosaure 910. gegen die isomeren Diazobenzoësäuren 1247, gegen Antipyrin 1317, gegen Titanchlorid 1445, gegen Kaliumpermanganat 1478, gegen Aceton 1500, gegen Brom-Königswasser 1512. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Verh. der mit Schwefelkohlenstoff gemischten Dämpfe gegen erhitztes Kupfer 1601; Verh. gegen Chromsäure 1712; Wirk. auf die Harnfärbung in Verb. mit Chinin, Alkalisulfat als Gegengift 2425; Wirk. auf Bacillen 2476; Färbung in Nitrit-, Nitrat-, Chloratlösungen, Verh. gegen Ferricyankalium, Permanganat, Kaliumdichromat und Wasserstoffhyperoxyd 2534, gegen salpeters. Anilin 2569; Anw. zur Desinfection von Wohnräumen 2770, 2771, zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

Phenoläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid (Unters. von Anisol, Phenetol) 761 f.

Phenolblau: Darst., Eig. 1661.

Phenoiderivate: Molekulargewichtsbestnach Raoult 144.

Phenol-o-diphenylenketonmonocarbonsäure: Darst., Zus., Diacetylverb.. Reduction 2088.

Phenoldithiocarbonsäuren: Bild. 2026. Phenole: Verh. mehrwerthiger gegen Harnstoffchlorid 758; Jodirung mit telst Jodstickstoff 1443; Verbb. mit Chlorquecksilber, mit Chlorkupfer 1444; Verh. gegen Aldehyde 1455 f., gegen Chlor (Unters. von α- und β-Naphtol und Derivaten) 1488 bis 1497; Anw. zum Färben von Wolle 2863; Verh. gegen Tetraazosulfosäuren 2899.

Phenolkupfer-Chlorkupfer: Darst. 1444. Phenolphtalein: Indicator zur Unters. der Umwandlungsgeschwindigkeit von Metaphosphorsäure in Orthophosphorsäure 61; Anw. in der Mafsanal. 2519, als Indicator 2554; Verh. gegen pikrins. Alkalien 2571.

Phenolquecksilber: Darst. 1444.

Phenolquecksilber - Chlorquecksilber: Darst. 1444.

Phenolsulfos. Chinin: Wirk. auf die Färbung des Harns 2425.

Phenomauveïn: Bezeichnung für Pseudomauveïn, wahrscheinliche Identität mit Phenylsafranin 1100.

Phenosafranin: Darst. aus Nitrosoanilin und Anilinchlorhydrat 1099; Verh., Ueberführung in die Base C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>O 1324; Reduction 1325.

Phenoxychlor-α-naphtochinonsulfosäure: Darst., Eig., Salze 2186.

Phenoxychlor-a-naphtochinonsulfos. Baryum: Darst., Eig. 2186.

Phenoxychlor - α - naphtochinonsulfos. Blei-essigs. Blei: Darst., Eig. 2186.

Phenoxychlor-α-naphtochinonsulfos. Natrium: Darst., Eig. 2186.

Phenoxychlor-α-naphtochinonsulfos. Silber: Darst., Eig. 2186.

Phenpiazin: neue Benennung für Chinoxalin 680.

Phenuvinsäure: Darst., Eig., Const. 1965.

Phenylacetaldehydphenylhydrazon: Darst., Eig., Umwandl. in Pr-2-Phenylindol 1395; Umwandl. in Pr-3-Phenylindol 1396.

Phenylacetamid: Bild. aus Phenylmethylketon 1933.

Phenylacetylchlorid: Verh. gegen Calciumglycolat resp. -lactat 2011.

Phenylacetylcyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh., Salze 1952. Phenylacetylcyanessigsäure - Aethyläther-Baryum: Darst., Eig. 1952.

Phenylacetylcyanessigsäure - Aethyläther-Silber: Darst., Eig. 1952.

Phenylacetylenbenzoylessigsäure: Darstellung, Eig., Salze 2106 f.; Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Brom, gegen Reductionsmittel, gegen Hydroxylamin, gegen Mineralsäuren 2107, gegen rauchende Salzsäure 2108; Destillation über Zinkstaub 2108.

Phenylacetylenbenzoylessigsäure - Aethyläther: Bild. 2107 Anm.

Phenylacetylenbenzoylessigsäure - Methyläther: Darst. 2107.

Phenylacetylenbenzoylessigs. Kalium: Darst. 2106; Eig. 2107.

Phenyläthylenoxyd, polymeres: wahrscheinliche Bild. bei der Darst. von Phenylbrenztraubensäure 1995. Phenyläthylketon: Bild. 2013.

(1, 3-)Phenyläthylthiophen: Darst., Bildungsgleichung 2070 (Anm.).

dungsgleichung 2000 (Anm.).
Phenylallylen: Darst., Eig., Verh. gegen Brom, gegen Quecksilberchlorid 2013.

Phenylallylen-Chlorquecksilber: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure 2013.

Phenylallylendibromid: Darst., Eig. 2013. Phenylallylentetrabromid: Darst., Eig. 2013.

Phenylamidocrotonsäure - Aethyläther: Const. 2044 Anm.

Phenylamidocrotonsäureester: Unters. 2013 f.

Phenylamidocrotonsäure - Methyläther: Darst., Eig., Verh. 1203.

Phenylamidodimethylchinaldin: Darst., Eig. 1198.

Phenyl-m-amidophenol (m-Oxydiphenylamin): Verb. gegen Phtalsäureanhydrid resp. β-Oxyphtalsäureanhydrid 2874 f.

β-Phenylamidophenylacrylsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1196.

β - Phenylamidophenylacrylsäureanilid:
 Darst., Eig., Verh. 1175 f.

β-Phenylamidophenylacrylsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1175.Phenylamidophtalid: Darst., Ueberfüh-

Phenylamidophtalid: Darst., Ueberführung in Phenylphtalimidin (Phtalidanil) 1978.

 α-Phenyl-μ-amidothiazol: Darst. aus Bromacetophenon und Thioharnstoff, Eig., Salze 1054.

μ-Phenylamido-Thiazol (Thiazylanilin): Darst., Eig. 1056.

Phenylangelicasäure: Unters., Darst. 2036.

Phenylangelicas. Magnesium: Darst., Eig. 2036.

Phenylanisyldesaurin: Darst., Eig. 1609. Phenylasparaginanil: Bild. 1828 f.

Phenylazoacetessigaldehyd: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin 1380 f. Phenylazoacetessigaldehydphenylhydrazin: Darst., Eig., Verh. gegen Eisessig 1381.

Phenylazoacetylaceton: Eig., Verh. 1992. Phenylazoacetylaceton: Darst., Eig.,

Verh. gegen Phenylhydrazin 1381. Phenylazoacetylbrenztraubensäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1382.

Phenylazobenzoylaceton: Darst., Eig. 1382.

Phenylazobenzoylaldehyd: Darst., Eig. 1382, 1548.

Phenylazobenzoylbrenztraubensäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1382.

Phenylazobenzoylessigsäure: Darst., Eig., Salze 1991/

Phenylazodibenzoylmethan: Darst., Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin 1382.

Phenylazomethylphenylpyrazol: Darst., Eig. 1381. Phenylazonitrosoresorcin: Darst., Eig.,

Verh. 1279. Phenylazophenyldimethylpyrazol: Dar-

stellung, Eig. 1381.

Phenylazoresorcin: Darst. 1272 f.

Phenylazotriphenylpyrazol: Darst., Eig. 1382.

Phenylbenzoylessigsäure - Methyläther: Bild. durch Einw. von Chlorkohlensäure-Methyläther auf Desoxybenzoïn 696.

Phenylbenzylalkohol: Darst. aus Monomethyldiphenyläthylätlier, Eig. 853.

Phenylbenzylcyanid: Verh. bei der Nitrosirung 690.

Phenylbenzylsulfon: unmögliche Substitution seines Methylwasserstoffes durch Alkoholradicale 697; Darst., Verh. 697 f.

Phenylbenzyl-p-tolylbiuret: Darst., Eig. 779.

gegen

Phenylbernsteinsäure: Verh. Schwefelsäure 877.

Phenylbiguanid: Darst. 736; Verb. mit Metallen (Kupfer, Chrom, Nickel, Kobalt) 736 f.

Phenylbiguanid - Kobalt: Darst., Zus., Verh. 737.

I'henylbiguanid - Kupfer: Darst., Zus., Verh. 736.

Phenylbiguanid - Nickel: Darst., Verh., Zus., Salze 737.

Phenylbrenztraubensäure: Verh. gegen Schwefelsäure 877; Darst., Eig. 1995; Derivate, Bild., Verh. gegen salzs. o-Toluylendiamin 1996.

a-Phenylbromäthyl: Anw. zur Gewg. von secundärem Butylbenzol 837. Phenylbromitaconsäure: Krystallf. 2038. Phenylbromoxyisobuttersäure: Bild., Eig. 2012.

Phenylbromparaconsäure: Krystallform 2037 f.

Phenylcarbaminsäure-Methyläther: Verhalten beim Erhitzen mit Kalk 2152.

Phenylcarbaminsulfosäure (Phenylcarbaminsäuresulfosäure, Sulfophenylcarbaminsäure): Unters. 2152, 2153.

Phenylcarbaminsulfosäure-Methyläther: Unters., Const. 2152.

Phenylcarbaminthiosäure - Aethylenäther: Darst., Bild. 1163.

Phenylcarbizincarbonanilid: Darst., Eig. 1357 f.

Phenylcarbizincarbonsäureamid (Phenyldehydrobiuret): Darst., Eig., Verb. 1357.

Phenylcarbizinthiocarbonanilid (Diphenyldehydrothiobiuret): Darst., Eig., Verh. 1358.

Phenylcarbizinthiocarbonsäureamid: Darst., Eig. 1358.

γ-Phenylchinaldinsäure: vermuthete Bild, 1588 Anm.

a-Phenylchininsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 2095 f.

α-Phenylchinins. Silber: Darst., Fig. 2095.

 α-Phenylchinolin: Darst., Eig. 1171;
 Bild. aus Phenyloxychinolin, aus Benzoylessiganilid, Salze 1177.

Phenylchlorid siehe Monochlorbenzol.

α - Phenylcinchoninsäure: Darst. aus Acetophenon und Isatin, Rig., Verl. 1180; Darst. von Derivaten (α-Οιγ. α-phenylcinchoninsäure, p-Isopropyl-α-phenylcinchoninsäure, α-Phenylchininsäure) 2094 ff.

Phenyldehydrobiuret siehe Phenylcarbizincarbonsäureamid.

Phenyldiacetylmethylketon: Bild. aus Phenyldichlormethylketon 1557.

Phenyldibromisobuttersäure: Darst, Eig., Ueberführung in Monobromphenylcrotonsäure resp. in Phenylbromoxyisobuttersäure 2012.

Phenyldichlormethylketon: Bild. 1553; Darst., Eig., Verh. 1556 f.

N · Phenyl·α·γ·diketo·β·α₁-dimethyl·β· anilido-α₁-piperidincarbonsäure: Darstellung, Eig., Salze, Verh. gegen salpetrige Säure 2046.

N - Phenyl-α-y-diketo-β-α<sub>1</sub>-dimethyl-β-nitrosoanilidotetrahydropyridin : Darst, Eig. 2046. Phenyldimethylpyrazolon: wahrscheinliche Bild. aus Phenylmethylmethylenpyrazolon 1234.

Phenyldioxybuttersäure: Darst., Eig. 1710; Krystallf. 2013.

Phenyldisazonaphtol (α-Naphtolbidiazobenzol): Darst., Eig., Verh., Const. 1273.

Phenyl-disazo-a-naphtylamin (a-Naphtylaminbidiazobenzol): Darst., Eig., Verh. 1273 f.

a-Phenyldisazoresorcin: Reduction 1271.
Phenyldisazoresorcin, benachbartes:

Bild., Darst. 1272.

Phenyldisazoresorcin, symmetrisches: Bild. 1272.

Phenyldisazoresorcine: Unters. der isomeren 1271 ff.; Verh. der isomeren gegen salpetrige Säure 1279.

Phenyldisulfid (Benzoldisulfid): Darst. aus Benzolsulfinsäure 1446; Bild. aus Benzolsulfochlorid 1447.

Phenyldithiobiuret: Bild. durch Einw.
von Anilin auf Persulfocyansäure

Phenyldithiocarbaminsäure - Aethyläther (Phenyldithiocarbaminäthylen):
Verh. bei der Reduction (Bild. von
N-Phenyltrihydrothiazol) 772 f., gegen Chloressigsäure 1163.

Phenyldithiocarbonaminsäure-Aethylenäther: Krystallf. 771 f., 1958.

Phenyl-p-ditolylbiuret: Darst., Eig. 779. p-Phenylenamidooxaminsäure: Umwandl. in p-Monoamidotriazobenzol 1284.

Phenylenchloroxyacetylenketon: Verh. gegen Phosphorpentachlorid, gegen Chlor, Brom, Const. 1677; Darst., Eig., Verh. 1682.

Phenylen-p-diacetamid: Bild. aus Phenylen-p-diacetimidoäther 1440.

Phenylen-p-diacetamidin: Darst., Eig., Verh. 1440.

Phenylen - p - diacetimidoäther: Darst., Eig., Verh. des Chlorhydrats 1440.

p-Phenylendiacetsäure: Darst., Eig. 871. Phenylendiacetsäuren: versuchte Darst. ihrer Anhydride 867.

m-Phenylendiacets. Silber: Eig. 871. p-Phenylendiacets. Silber: Eig. 871.

p - Phenylendiacrylsäure: Darst. aus Aethyl - p - xylylendichlordimalonat 870.

γ-Phenylendiacrylsäure: Darst., Eig.,
 Verh., Silbersalz 865; Reduction zu
 o-Phenylendipropionsäure 866.

o-Phenylendiacryls. Silber: Eig. 865.

m-Phenylendiamin: Verh. gegen Schwefelkohlenstoff 1123; Verh. des Chlorhydrats gegen Natriumhypobromit 1933; Wirk. 2451; Anw. zur Prüf. des Alkohols auf Aldehyde und Amylalkohol 2569; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

o-Phenylendiamin: Verh. des Sulfats

gegen Rhodizonsäure 1328.

p-Phenylendiamin: thermochem. Verh. der Salze (Hydratationswärme, Neutralisationswärme) 326; Bild. aus Nitrosoanilin 1116; Wirk. 2451; Anw. zur Gewg. indulinähnlicher Farbstoffe 2872; Einw. auf Azophenin oder Azoparatolin 2873; Ueberführung von diazotirtem in Tetraazofarbstoffe 2880.

Phenylendiaminsulfosäure: Bild. aus p-Mononitro - m - amidobenzolsulfosäure 2149.

o-Phenylendiaminsulfosäure: Verh. gegen Rhodizonsäure 1329; Bild. aus o-Nitroanilin-p-sulfosäure, Chlorhydrat, Verh. gegen Krokonsäure 2151.

p-Phenylendiaminthiosulfosäure: Darst.

p-Phenylendiazooxaminsäureperbromid:
 Darst., Verh. gegen Ammoniak 1284.
 o-Phenylendiazoeulfid: Darst., Eig., Verhalten 1245 f.

p-Phenylendibenzyldiëssigsäure: Bild., Eig., Verh. 695.

p-Phenylendibenzyldiëssigsäurenitril: Bild. aus p-Xylylencyanid, Verh. gegen Kalilauge 695.

p - Phenylendibenzyldiëssigs. Baryum: Eig. 695.

p - Phenylendibenzyldiëssigs. Kalium: Bild. 695.

p - Phenylendibenzyldiëssigs. Natrium: Verh. 695.

p-Phenylendibenzyldiëssigs. Silber: Darstellung, Eig., Verh. 695.

Phenylendichloracetylenketon: Verh. der Lösungen gegen Licht 1682 Anm.

m - Phenylendiëssigsäure: Darst., Eig., Verh. 2081 f.

p - Phenylendiëssigsäure: Darst., Eig., Verh. 2081 f.

m-Phenylendiëssigs. Silber: Darst., Eig. 2082.

p-Phenylendiëssigs. Silber: Darst., Eig. 2082.

o - Phenylendipropiolsäure: versuchte Darst. 866.

m - Phenylendipropionsäure: Bild. aus
 m - Xylylendimalonsäure - Aethyläther

867; Darst., Eig. 868; Verh. der Salze, des Methyläthers 868 f.; Bild. 2078; Darst., Eig., Salze, Ester 2080.

o-Phenylendipropionsäure: Darst., Eig., Verh. (Silbersalz), Bild. aus o-Phe-

nylendiacrylsäure 866.

p-Phenylendipropionsäure: Bild. aus p-Xylol (resp. p-Xylylendimalonsäure-Aethyläther) 867; Bild. aus p-Xylylendimalonsäure, Darst., Eig. 870; Darstellung, Eig., Salze, Ester 2080.

m-Phenylendipropionsäure-Aethyläther:

Darst., Eig. 869, 2080.

m-Phenylendipropionsäure-Methyläther: Darst., Eig. 869, 2080.

p-Phenylendipropionsäure-Methyläther: Darst., Eig. 870, 2080.

m-Phenylendipropions. Blei: Eig. 868. m-Phenylendipropions. Kupfer: Eig. 868.

m-Phenylendipropions. Silber: Eig. 868;
Darst., Eig. 2080.

o-Phenylendipropions. Silber: Eig. 866.

p - Phenylendipropions. Silber: Darst., Eig. 2080.

m-Phenylendipropions. Zink: Eig. 868. p-Phenylentriazooxaminsäure: Darst.,

Verh. gegen Kalilauge 1284.
Phenylessigaldehyd: Verh. gegen Ammoniak und Acetessigäther 2093 f.

Phenylessigsäure: Bild. aus Phenylmethylketon 1933, aus Phenylacetylchlorid und Calciumglycolat resp.
-lactat, Verh. im Organismus 2011;
Ueberführung in Benzil-o-carbonsäure 2074; Einfluß auf den Eiweißzerfall 2399.

Phenylessigsäure - Aethyläther: Verh. gegen Natrium 688.

Phenylessigsäureamid: Bild., Eig. 1949. Phenylessigsäurechlorid: Verh. gegen Toluol, gegen Thiophen 1603, gegen Kohlenwasserstoffe 1605 ff., gegen Anisol 1608, gegen Natriumcyanessigäther 1952, gegen Glycocoll 2007.

Phenylessigsäure - Methyläther: Unters. 1947.

Phenylessigsäurenitril: Darst. 1994. Phenylessigs. Baryum: Verh. beim Destilliren mit Baryumacetat 1391.

Phonylessigs. Blei: Verh. beim Erhitzen

Phenylessigs. Natrium: Verh. gegen Chlorkohlensäure-Aethyläther 1692.

Phenylformosazon: Unters., Zus. 1364; Verh. beim Erwärmen, Umlagerung in ein "β-Formosazon" 1517.

Phenylglucosazon: Verh. gegen Salz-

säure, Ueberführung in eine Oxyglucose 1364 f.

Phenylglycerinsäure: Bild. aus Zimmtsäure 1710.

Phenylglycin - o - carbonsäure: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen, Salze. Verh. gegen Salzsäure 1962 f.

Phenylglycin-o-carbons. Baryum: Darst.,

Eig. 1963.

Phenylglycin-o-carbons. Calcium: Darstellung, Eig. 1963.

Phenylglycin-o-carbons. Kalium: Darst., Eig. 1963.

Phenylglycinphenylamidoëssigsäure: Bild. 1124.

Phenylglycocoll: wahrscheinliche Bildaus Phenylglycin-o-carbonsäure 1962 f.
Phenylglycolsäure: Wanderungsge-

schwindigkeit des Anions 384.

Phenylglyoxalmethylphenylosazon: Darstellung, Eig. 1397.

Phenylhomoparaconsaure: Krystallform 2068.

α-Phenylhydantoïn: Darst., Eig. 777 f.
 Phenylhydantoïnäthyläther: Darst., Eig. 778.

Phenylhydantoïnmethyläther: Darst., Eig. 778.

α-Phenylhydantoïnsäure: Bild. 778; Eig. 779.

Phenylhydrazilsäuren: Darst. aus den Anhydriden zweibasischer Säuren 1936

Phenylhydrazin: Verbrennungswärme 830; Einw. auf Chlorphosphorstickstoff 528; Verh. gegen Desylpropionsäure 699; Verb. mit Benzylacetophenon 700; Verh. gegen Thiobenzophenon 711, gegen Monophenyl-carbamid 753, gegen Harnstoff und Derivate desselben 753 ff., gegen Oxalursaure 754, gegen Dibenzoyl. methan 1057, gegen Nitrosoanilia 1116 f., gegen p-Nitrosohydrochinolin 1179; Verh. gegen aromatische Carbodiimide 1227 ff., gegen Dibromnitroäthan 1249, gegen Acridylaldehyd 1251; Einw. auf ketonartige. die Phenylhydrazingruppe enthaltende Körper 1253 f.; Verh. gegen Nitrosoaceton, gegen Nitrosomethylaceton 1334; Darst. von oxyazonaphtalinsulfos. Salz und des Salzes des Naphtol· gelb S 1352; Darst. von Halogenderivaten 1352 ff.; Verh. gegen Monochlor aldebyd, gegen Dichlorather 1354. regen Monobromlävulinsäure- und Monochlorlävulinsäure - Aethyläther,

gegen Dibromacetophenon 1360, gegen Chloraceton 1361, gegen die Zuckerarten 1364, gegen Glyoxim 1371, gegen β-Diphenylglyoxim, gegen  $\beta$ -Naphtochinondioxim sowie gegen Anhydroacetophenonbenzil 1372, gegen Nitrosoanilin, gegen Nitrosodimethylanilin 1374 f., gegen Nitrosodiphenylamin 1376, gegen Nitrosophenol 1377; Verh. gegen Xanthogallol 1506, gegen Acetessigaldehyd 1522, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527, gegen Dibromaceton 1566, gegen Acetbrenztraubensäure-Aethyläther (Acetonoxaläther) 1567, gegen Acetylaceton 1580, gegen inactive Weinsäure 1829.

Phenylhydrazinacetylacrylsäure: Darst., Eig. 1360.

Phenylhydrazinacetylacrylsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1360, 1361. Phenylhydrazinacetylmalonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1785.

Phonylhydrazinäthyloxalessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1707.

Phenylhydrazin-Aldehydophtalsäureanhydrid, inneres: Darst. aus Anhydrophenylhydrazin-o-carboxyphenylglyoxylsäure, Umwandl. in Phtalanil 1477.

Phenylhydrazin - Alloxan: Darst., Eig., Verh. 755.

Phenylhydrazinbrenztraubensäure: Ueberführung in das Hydrazid des Diacetyls 1315.

Phenylhydrazin-Diketohydrinden: Darstellung, Eig. 1704.

stellung, Eig. 1704.

Phenylhydrazinfilixsäure: Unters. 2360. Phenylhydrazinhydrophtalyloxalsäure-Aethyläther: Unters. 1701.

Phenylhydrazinisonitril: Darst., Eig., Derivate 1397 f.

Phenylhydrazinisonitrilsulfosäure: Darstellung 1398.

Phenylhydrazinketophenylpyrazolon: wahrscheinliche Bild. beim Schmelzen der Carbonsäure resp. aus dem Osazon der Glyoxalcarbonsäure 1380.

Phenylhydrazinketophenylpyrazoloncarbonsäure: Bild. aus Diphenylhydrazindioxyweinsäure, Eig. 1380.

Phenylhydrazinmethyloxalessigsäure-Aethyläther: Eig., Verh. gegen Wärme 1706.

Phenylhydrazinoxalessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Üeberführung in (1-)Phenyl-(5-)Pyrazolon-(3-)Carbonsäure-Aethyläther 1698 f.

Phenylhydrazinoxalessigsäure - Monoäthyläther: Darst., Eig., Verh. 1700.

Phenylhydrazinphenylmethylketopyrazolon: Bild. aus dem Osazon der Acetylglyoxylsäure, Identität mit Phenylmethylpyrazolonazobenzol 1380.

Phenylhydrazin - Phenyloxalessigsäure-Aethyläther: Unters. 1701.

Phenylhydrazinpropionylameisensäure: Ueberführung in Skatolcarbonsäure-Aethyläther 1706 f.

Phenylhydrazinsulfosäure: Verh. gegen Acridylaldehyd 1251, gegen das aus Benzoylessigäther und Diazobenzolchlorid erhaltene Condensationsproduct 1992.

Phenylhydrazonacetylglyoxylsäure:

Verh. gegen Phenylhydrazin 1253. Phenylhydrazonacetylglyoxylsäure - Aethyläther (Benzolazoacetessigsäure-Aethyläther): Verh. gegen Phenylhydrazin 1253.

Phenylhydrazonacetylindol: Darst., Eig. 2006 f.

Phenylhydrazonbrenztraubensäure: Darst., Eig., Verh., Reduction 1254 f.; Verh. beim Erhitzen 1257.

Phenylhydrazonbrenztraubensäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1254. Phenylhydrazoncarbodiphenylamin:

Darst., Eig., Verh., Salze 1227; Verh. gegen Carbodiphenylimid, gegen Carbodi-p-tolylimid 1228; Verh. gegen Phenylsenföl 1229.

Phenylhydrazoncarboditolylamin: Darstellung, Eig., Verh. gegen Carboditolylimid 1228.

Phenylhydrazon - α - dimethyllävulinsäure: Umwandl. in die Verbindung C<sub>18</sub> H<sub>16</sub> N<sub>2</sub>O 1892.

Phenylhydrazondioxyweinsäure: Const. 1363.

Phenylhydrazon - Mesitonsäure: Darst., Eig., Umwandl. in die Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O 1891.

Phenylhydrazonmesoxalsäure: Darst., Identität mit Benzolazomalonsäure 2001.

Phenylhydrazonpropionylameisensäure:
Darst. aus Diazobenzolchlorid und
Acetessigäther, Verh., Reduction 1256.

Phenylhydrazophenylbrenztraubensäure: Unters. 1996.

Phenylhydrozimmtsäure: Const. 1948. Phenylimidophenylthiocarbaminsäure-

Methylenäther: Darst., Eig. 773. Phenylimidophenylthiocarbaminsäure-Trimethylenäther: Darst., Eig. 773. Pr-2-Phenylindol: Darst. aus Phenylacetaldehyd, Eig., Verh., Derivate 1395; Bild. aus dem Isomeren 1396; Darst. aus Bromacetophenon und Methylanilin resp. Methylphenacylanilid 1397.

Pr-3-Phenylindol: Identität mit Diphenyldiisoindol 1395; Darst. aus Phenylacetaldehyd (Unters.), Umwandl. in Pr-2-Phenylindol 1396.

Phenylisoamylen: Bild. aus (ex)-Monobromisoamylbenzol 940.

Phenylisobuttersäure: Unters. von Derivaten 2011 f.

Phenylisobuttersäure-Methyläther: Verhalten gegen rauchende Salpetersäure 2011 f.

Phenylisochinolin: Bild. bei der Reduction von Phtalimidin 1974.

Phenylisohomoparaconsäure: Krystallf. 2067 f.

Phenyl-a-isonitrosopropionsäure: Darst., Eig., Verh. 1996.

Phenyl -  $\alpha$  - isonitrosopropions. Silber: Darst., Eig. 1996.

N. Phenyl- $\alpha$ -keto- $\gamma$ -oxy- $\beta$ - $\alpha_1$ -dimethyl- $\beta$ -anilido -  $\alpha_1$  - tetrahydropyridincarbon-säurelacton: Darst., Eig., Krystallf., Verh. gegen Natronlauge 2045 f.

Phenyllactosazon: Verh. gegen Salzsäure, Ueberführung in Oxylactose 1365.

Phenylmannosazon: Darst., Eig. 2321. Phenylmercaptan: Synthese mittelst Aluminiumchlorid 835 f.

Aluminium chlorid 835 f.

a-Phenyl-o-methoxylchinolin: Darst.,

Eig., Salze 2096. α-Phenyl-p-methoxylchinolin: Darst., Eig., Salze 2096.

a - Phenyl - o - methoxyl - cinchoninsäure :
 Darst., Eig., Salze 2095 f.

α-Phenyl-o-methoxylcinchonins. Blei: Darst., Eig. 2096.

α-Phenyl-o-methoxylcinchonins. Silber: Darst., Eig. 2095.

α-Phenyl-μ-methylamidothiazol: Darst.
 aus Methylthioharnstoff und Phenacylbromid, Eig., Verh. 1056.

Phenylmethylfurfuran (Phenyltetrylon):
Darst. aus Phenythronsäure, Const.

Phenylmethylfurfurancarbonsäure: Unters. 1965.

 $\alpha$ -Phenyl·N·methyl· $\mu$ -imidothiazol: Darst. aus Phenylthiazylamin und Jodmethyl, Eig., Verh. 1056.

Phenylmethylketon: Verhalten gegen Schwefelammonium 1933.

Phenylmethylmethoxylpyrazolon: Darstellung, Eig., Verh. 1234.

200

Phenylmethylmethylenpyrazolon: Darstellung, Eig., Verh. 1234.

Phenylmethyloxypyrazol: Darst., Bildungsgleichung 2706.

(1-)Phenyl-(5-)methylpyrazol: Darst. aus Acetessigaldehyd, Eig., Verh. 1522.

Phenylmethylpyrazolon: Verh. gegen Alloxan 1233.

Phenylmethylpyrazolonazobenzol: Identität mit Phenylhydrazinphenylmethylketopyrazolon 1380.

(1-) Phenyl-(3-) methylpyrazolon-(4-)azobenzol: Bild. aus Phenylhydrazonacetylgłyoxylsäure-Aethyläther (Benzolazoacetessigäther) 1253.

(1-) Phenyl-(4-) Methyl-(5) Pyrazolon-(3-) Carbonsäure: Darst., Eig. 1706.

(1-)Phenyl-(4-)Methyl-(5-)Pyrazolon-(3-) Carbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1706.

Phenylmethylpyrazolonmalonylharnstoff: wahrscheinliche Bild. aus Phenylmethylpyrazolontartronylharnstoff 1234.

Phenylmethylpyrazolontartronylharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1233.

Phenylmethylpyrazolontartronylimid: Darst., Eig., Verh. 1233.

Phenylmonobrompropylen: Bild., Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 2012 f. Phenylmonochlormethylketon: Bild. 1553; Darst., Eig., Verh. 1555 f.

α-Phenyl-α-naphtochinolin: Darst., Eig. 2100; Salze, Reduction 2101.

α-Phenyl-β-naphtochinolin: Darst., Eig. 2100; Salze, Jodäthylat 2101; Oxydation 2102.

 $\alpha$ -Phenyl- $\beta$ -naphtochinolinäthyljodid: Darst., Eig. 2101.

α-Phenyl-α-naphtocinchoninsäure: Darstellung, Eig. 2097 f.; Salze 2099;
 Verh. beim Erhitzen, Umwandl in α-Phenyl-α-naphtochinolin 2099 f.;
 Verh. gegen Oxydationsmittel 2102 f.

 $\alpha$ -Phenyl- $\beta$ -naphtocinchoninsaure: Darstellung, Eig. 2097 f.; Salze 2099; Verh. beim Erhitzen, Umwandl. in  $\alpha$ -Phenyl- $\beta$ -naphtochinolin 2099 f.; Verh. gegen Oxydationsmittel, Nitrirung 2102.

α-Phenyl-α-naphtocinchoniusäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2099.

α-Phenyl-α-naphtocinchonins. Ammonium: Darst., Eig. 2099.

 $\alpha$  - Phenyl -  $\alpha$  - naphtocinchonins. Blei: Darst., Eig. 2099.

α-Phenyl-α-naphtocinchonins. Calcium: Darst., Eig. 2099.

α-Phenyl-β-naphtocinchonins. Calcium:

Darst., Eig. 2099.

 $\alpha$ -Phenyl- $\alpha$ -naphtocinchonins. Kalium: Darst., Eig. 2099. α-Phenyl-β-naphtocinchonins. Kalium:

Darst., Eig. 2099.

α-Phenyl-α-naphtocinchonins. Kupfer: Darst., Eig. 2099.

α-Phenyl-β-naphtocinchonins. Kupfer: Darst., Eig. 2099.

α-Phenyl-α-naphtocinchonins. Natrium: Darst. 2097; Eig. 2099.

α-Phenyl-β-naphtocinchonins. Natrium: Darst., Eig. 2099.

 $\alpha$ -Phenyl- $\alpha$ -naphtocinchonins. Silber: Darst., Eig. 2099.

 $\alpha$  - Phenyl -  $\beta$  - naphtocinchonins. Silber: Darst., Eig. 2099.

 $\alpha$  - Phenyl -  $\alpha$  - naphtocinchonins. Zink: Darst., Eig. 2099.

 $\alpha$  - Phenyl -  $\bar{\rho}$  - naphtocinchonins. Zink: Phenylphtalid: Bild. aus Benzhydrol-Darst., Eig. 2099.

Phenylnaphtylamin: Verh. gegen Nitrosodimethylanilin 1321.

Phenyl -  $\beta$  - naphtylamin: Verh. gegen Chinondichlorimid 1327.

Const. Phenylosazondioxyweinsäure: 1363.

Phenylosazonglyoxalcarbonsäure: Darstellung, Eig., Verh., Salze 1361 f.

Phenylosazonglyoxalcarbons. Ammonium: Darst., Eig. 1362.

Phenylosazonglyoxalcarbons. Kalium: Darst., Eig. 1362.

Phenylosazonglyoxalcarbons. Natrium: Darst., Eig. 1362.

Phenylosotriazoncarbonsäure: Darst., Eig., Verh., Salze 1370 f.

Phenylosotriazoncarbons. Baryum: Darstellung, Eig. 1371.

Phenylosotriazoncarbons. Silber: Darst., Eig. 1371.

Phenyloxalessigsäure-Aethyläther: Verhalten gegen Schwefelsäure 877, gegen Phenylhydrazin 1701.

Phenyloxazol: Darst., Const. 1143. Phenyloxyacrylsäure: Unters. 1996.

Phenyl-m-oxybenzoësäure: Darst. aus m-Diazobenzoësäuresulfat, Eig., Verh. 1247.

Phenyl - o - oxybenzoësäure: Bild. aus o-Diazobenzoësäuresulfat, wahrscheinliche Bild. einer isomeren 1247 f.

Phenyl - p - oxybenzoësäure: Bild. aus p-Diazobenzoësäuresulfat und Phenol 1247. Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

Phenyl-m-oxybenzoës. Baryum: Darst., Eig. 1247.

Phenyloxybutyrolacton: Darst. aus Isophenylcrotonsäure, Eig., Ueberführung in Phenyldioxybuttersäure 1710.

Phenyloxychinolin: Bild. aus  $\beta$ -Phenylamidophenylacrylsäureanilid, aus Benzoylessiganilid, Eig., Verh., Salze, wahrscheinliche Const. 1176 f.

α-Phenyl-γ-oxychinolin: wahrscheinliche Identität mit dem aus Benzoylerhaltenen Phenyloxyessiganilid chinolin 1177; Synthese mittelst Acetessigäther 1196; Darst., Schmelzpunkt 2707 f.

Phenyloxyphenyldesaurin: Darst., Eig. des Essigäthers 1608.

Phenyl-α-oxypropionsäure: Unters. 1994. Phenyl -  $\alpha$  -  $\beta$  - oxypropionsäure: Unters. 1994.

 $\alpha$  - Phenyl -  $\mu$  - oxythiazol: Darst. aus Rhodanacetophenon, Eig., Verh. 1051.

dicarbonsäure, Oxydation 2075 f.

Phenylphtalidcarbonsäure: Unters. 2076. Phenylphtalidmesocarbonsäure: Unters. 2076.

Phenylphtalimid: Darst. aus Acetanilid und Phtalylchlorid 1693.

Phenylphtalimidin (Phtalidanil): Darst. aus Phtalanil, aus Phenylamidophtalid 1978.

Phenylpiperidin, tertiäres: wahrscheinliche Bild. durch Einw. von Aluminiumchlorid auf Piperylenchlorstickstoff 1040; Darst. aus p-Amidophenylpiperidin, Eig. 1041.

α - Phenylpiperylthiocarbamid: Darst., Eig. 755.

Phenylpropiolsaure: Darst., Ueberführung in α- und β-Dibromzimmtsäure resp. Dibromindon 1589 f.

Phenylpropionsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Phenylpropionsäurenitril: Verh. gegen Natriumäthylat und Benzylchlorid 700.

Phenylpyrazol: Darst., Eig., Verh., Reduction 1316.

Phenylpyrazolin: Darst., Eig., Reduction

 $(1 \cdot)$  Phenyl  $\cdot$   $(5 \cdot)$  Pyrazolon  $\cdot$   $(3 \cdot)$  Carbonsäure: Darst., Eig., Verh., Isonitrosoderivat, Salze 1699; Bild. 1700.

(1-) Phenyl - (5-) Pyrazolon - (8-) Carbon säure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh., Isonitrosoderivat 1697 f.

Phenylpyridindicarbonsäure: Erk. der Basicităt durch die elektrische Leitfähigkeit 84.

a-Phenylpyridinphenylenketon: Darst., Eig., Chromat 2105.

a-Phenylpyridinphenylenketonmonocarbonsäure: Darst. 2102 f.; Eig., Salze 2104; Const., Umwandl. in  $\alpha$ -Phenylpyridinphenylenketon 2104 f.

a-Phenylpyridinphenylenketonmonocarbons. Silber: Darst., Eig. 2104.

Phenylresorcincarbonsaure - Aethyläther: Darst., Schmelzp. 2714.

Phenylsafranin: Darst., Eig., Verh., wahrscheinliche Identität mit Pseudomauvein (Phenomauvein) 1099 f.

Phenylsalicylsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Methyläther 1942 f.

Phenylsalicylsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1942 f.

Phenylsalicyls. Silber: Darst., Eig. 1942 f.

Phenylsemicarbazid: Verh. beim Erhitzen 776; Bild. von Diphenylurazin

Phenylsemithiocarbazid: Reaction mit Kupfersulfat 754.

Phenylsenföl: Verh. gegen Guanidin 735, gegen Phenylhydrazoncarbodiphenylamin 1229; Bild. aus Benzolazo-β-naphtol 1484.

Phenylsenfölglycolid: Darst., Eig. 1163. s-Phenylseptdecylharnstoff: Darst., Eig. 990.

s - Phenylseptdecylthioharnstoff: Bild. aus Septdecylsenfol und Anilin, Eig.

Phenylsulfid: Synthese mittelst Aluminiumchlorid 835.

Phenylsulfonameisensäure : Unters., Spaltung 2145 f.

a-Phenylsulfon-(n-)buttersäure: Darst., Eig., Salze, Zers. durch Destillation. Verh. gegen Aetzkali, gegen Brom 2122 f.

Phenylsulfonessigsäure: Unters. der Spaltung 2146.

Phenylsulfonessigsäure - Aethyläther: Const. der Natriumverb. 1788.

α - Phenylsulfonpropionsäure: Unters. der Spaltung 2146.

β-Phenylsulfonpropionsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 2147. β - Phenylsulfonpropionsäure - Aethyl-

äther: Darst., Eig. 2147.

β-Phenylsulfonpropionsäureamid: Darst., Eig. 2147.

Phenyl -  $\alpha$  - tetrahydronaphtylharnstoff: Darst., Eig. 1151.

Phenyl - a - tetrahydronaphtylthioharnstoff: Darst., Eig. 1151.

Phenyltetrasulfid (Benzoltetrasulfid):

Darst. aus Benzolsulfinsaure, Eig., Verh. 1446; Darst. aus Thiophenol, Bild. aus Benzolsulfochlorid 1447.

Phenyltetrinsäure: Darst., Eig., Benzovlderivat 1848.

Phenyltetrylon: Darst., Const., tautomere Formen 1964 f.

Phenylthiammelin: Verh. gegen Bromäthyl und Alkohol (Bild. eines bromwasserstoffs. Mercaptids) 733.

Phenylthiazol: Darst., Eig. 1052.

Phenylthiocarbamid(Thiocarbanilamid): Verh. gegen Aldehydammoniak 1513 f., gegen Valeraldehydammoniak 1514, gegen Siliciumtetrafluorid 2197, gegen Bromammonium 2198.

Phenyltrichlormethylketon: Bild. 1553; Verh. gegen Chlor 1554; Darst., Eig., Verh. 1557 f.

N - Phenyltrihydrothiazol: Bild. Phenyldithiocarbaminäthylen, Eig. 773.

Phenyltrimethylammoniumjodid: Verh. gegen Kalium 979.

Phenyltrimethylendicarbonsaure: Darstellung, Eig., Verh. 1746.

Phenyltrimethylendicarbonsaure-

Aethyläther: Bild. aus Zimmt-Diazoessigsaure - Aethyläther 1745; Eig., Verh. 1746.

Phenyltrimethylenmonocarbonsaure:

Darst., Eig., Verh., Salze 1746. Phenylurazol: Unters. der Bildungsweise 775; Verh. gegen Brom und Phosphorchlorid 776.

Phenylurazoldiacetyl: Darst., Eig. 776. Phenylurazoldimethyläther: Darst., Eig. 776.

Phenythronsäure: Darst., Eig., Diathyläther, Verh. beim Erhitzen 1964.

Phenythronsäure - Aethyläther, saurer: Darst., Eig. 1964.

Phenythronsäure - Diäthyläther: Darst., Eig. 1964.

Philadelphia: Verfahren der Gold- und Silberscheid. 2650.

Philothion: Vork. in Hefe, Eig. 2363. Phleïn: Vork. in Phleum pratense 2325. Phlobaphene: Eig. 1946; Unters. 2355.

Phlogopit: Bild. einer ähnlichen Verb. durch Zusammenschmelzen der Verb. K<sub>2</sub> Al<sub>2</sub> Si<sub>2</sub> O<sub>8</sub> mit Olivin in Fluor-kalium und Fluormagnesium 543. Phlogosin: Vork., Unters. 2368.

Phloroglucin: Verh. gegen Phenyl-cyanat, Const. 703; Verh. gegen p-Toluidin und Anilin 1094 f.; Methylirung 1465 f.; Verh. gegen Furfarol und Schwefelsäure 1527; Ueberführung in Dichloressigsäure 1677 Anm.; Verhalten gegen salpeters. Anilin 2569; Verh. in Verb. mit Vanillin gegen Mineralsäuren 2601.

Phloroglucincarbonsäure: Verh. gegen Phosphoroxychlorid, Umwandl. in Diphloroglucincarbonsaure 1945 f.

Phloroglucintricarbonsaure - Aethyläther: Verh. gegen Phenylcyanat, Const. 703; Darst., Eig., tautomeres Verh., desmotroper Zustand, Derivate 2004 f.; Verh. gegen Chlor 2005 f.

Phloroglucintricarbonsäure - Aethylätheranhydrid: Darst., Eig. 2004.

Phloroglucin - Trimethyläther: Darst.. Eig., Verh. gegen Brom 1456.

Phlorose: Identität mit Dextrose 1364. Phoron: Verh. gegen Furfarol und Schwefelsäure 1527.

Phoronsäure: Const. 1893.

Phospham: Bild. aus Ammoniak und Chlorphosphorstickstoff 528.

Phosphatgyps: Darst. 2754. Phosphatsyrup: Unters. 2747.

Phosphine: Darst. gemischter tertiärer 2221 f.

Phosphor: Unters. der Valenz 78; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 123 f.; Dichte, chem. Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156; Occlusion von Wasserstoff durch amorphen, Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465; Unters. über die Amidoverb. 510 bis 516; Verh. der Dämpfe gegen glühenden Platindraht 660; Zustand in den Pflanzen und in der Ackererde, Einfluss auf die Vegetation 2354; Einfluss auf die Chlorausscheid. im Stoffwechsel 2428; Unters. des Icterus, Veränderung der Leber bei acuter Vergiftung 2442; Wirk. auf Leber und Nieren 2443; Best. im Stahl, im Roheisen 2535, in Eisenerzen 2547, in organischen Verbb. 2561, im Boden 2594; Verbesserung in der Darst. 2678 f.

Phosphorescenz: Unters., Erklärung (Phosphoroskop) 445; Unters. bei Calciumcarbonat 446; Darst. phosphorescirender Sulfide des Calciums

und Strontiums 553 f.; Unters. bei künstlicher Zinkblende 613.

Phosphorglycerinsäure: Vork. in den Nebennierenkapseln 2451.

Phosphorige Säure: Basicität 526.

Phosphorigs. Kalium, zweifach saures (Monokaliumphosphit): Darst., Eig.

Phosphorigs. Natrium, zweifach saures (Mononatriumphosphit): Darst., Eig.

Phosphorigs. Salze, saure: Darst. der Alkalisalze 525 f.

Phosphorete: Vork., Best. in der Thomasschlacke 2586 f.

Phosphorit: Anal. des Minerals von Cap Santa Maria di Leuca 520 f.

Phosphorkupfer: Darst. 2653; Anw. 2655 f.

Phosphoroskop: Beschreibung 445.

Phosphoroxychlorid: Verh. gegen Ammoniumcarbamat 511.

Phosphorpentoxyd: Verh. gegen Salpetersäure 18, gegen Halogenwasserstoffsäuren 468.

Phosphorsaure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; beschleunigende Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; Verhältnifs der Dampfspannungserniedrigung zum Molekulargewicht 186; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Hydrate, Einfluss der Hydratbild. auf die elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 379; Best. der Molekulargröße aus der elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösung 386; Einfluss auf die Vegetation 2354; Gehalt der glasigen an Natriumphosphat 2535; Nachw. mineralischer neben solcher animalischen Ursprungs, Best. durch Silbernitrat 2535; Best. als dreibasisches Calciumphosphat, mit Urannitrat, mit Wismuthnitrat, mit Molybdänsäure - Gelatinelösung 2536; Best. in Düngemitteln 2536 f.; Best. in Knochenmehl, in Fleischmehl, in Fischguano, in Thomasschlacken, Tabelle zur Berechnung aus pyrophosphors. Magnesium 2538; Absorption durch den Boden 2738; siehe auch Orthophosphorsäure.

Phosphorsäureanhydrid: Verh. gegen Salpetersäure 18; siehe auch Phosphorpentoxyd.

Phosphorsäure- $\alpha_2\beta$ -Trichlorbutyläther: Bild. bei der Darst. von Methylisoallylen aus Butylchloral, Eig. 808.

Phosphors. Alkalien: Einwirkung beim Schmelzen auf alkalieche Erden 516. Phosphors. Baryum: Darst., Eig. 516 f. Phosphors. Baryum-Kalium: Bild., Krystallf. 516.

Phosphors. Cadmium - Kalium: Darst., Eig. 518.

Phosphors. Calcium: Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff (Bild. von Phosphorpentachlorid) 534; Natur und Abstammung der Lager 2745; Lösl. in kohlensäurehaltigem Wasser 2747 f.; Ersatz für das Gypsen der Weine (Phosphatage) 2797, 2798; Anw., Werth als Futtermittel 2828.

Phosphors. Calcium - Kalium: Darst., Eig. 517.

Phosphors. Calcium - Natrium: Darst., Eig. 517.

Phosphors. Cer, dreibasisches: Darst., Eig. 567.

Phosphors. Cer - Kalium: Darst., Eig. 567.

Phosphors. Chrom: Anw. zur Best. des Chroms in Eisen und Stahl 2547.

Phosphors. Dichlor-o-kresol: Darst. aus Salicylaldehyd und Phosphorpentachlorid, Eig., Verh. 1542 f. Phosphors. Didym: Bild. 568.

Phosphors. Didym-Kalium: Bild. 568.

Phosphors. Eisenoxyd: Darst., Eig. (Krystallf.) verschiedener Salze 520. Phosphors. Kobalt-Kalium: Bild., Krystallf. 519.

Phosphors. Kobalt-Natrium: Bild., Krystallf. 519.

Phosphors. Lanthan, dreibasisches: Darstellung, Eig. 567.

Phosphors. Lanthan - Kalium: Darst., Eig. 567.

Phosphors. Magnesium, einfach saures (Dimagnesiumphosphat): Bild., Bild. aus Monokaliumphosphat und Magnesiumoxyd oder Magnesiumhydroxyd 523.

Phosphors. Magnesium, neutrales (Trimagnesiumphosphat): Bild. 523.

Phosphors. Magnesium - Ammonium: Verh. beim Trocknen auf 1000 524.

Phosphors. Magnesium-Kalium: Darst., Eig. 518; Darst. verschiedener Salze, Bild., Zus. 523.

Phosphors. Magnesium - Lithium: Versuch der Darst. 523.

Phosphors. Magnesium-Natrium: Bild., Krystallf. 518; versuchte Darst. 523. Phosphors. Mangan: Verh. gegen Al-

kaliphosphate 519.

Phosphors. Mangan-Kalium: Bild., Krystallf. 519.

Phosphors. Mangan-Natrium: Bild., Krystallf. 519.

Phosphors. Monochlornaphtol: Darst., Eig., Verh. 1488.

Phosphors. Natrium (Trinatriumorthophosphat): Unters. der Dampfspannung der gesättigten Lösung 190; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Verh. der Lösung 249; Krystallf., sp. G., optische Eig. 522.

Phosphors. Natrium, einfach saures (Dinatriumphosphat): Axendispersion 1; Verh. der Lösung 249; Krystallf., optische Eig. 522.

Phosphors. Natrium, zweifach saures (Mononatriumorthophosphat): Axendispersion 1; Verh. der Lösung 249: Krystallf., sp. G., optische Eig. 522.

Phosphors. Nickel-Kalium: Bild., Krystallf. 519.

Phosphors. Nickel-Natrium: Bild., Krystallf. 519.

Phosphors. Platoäthylsulfin: Darst., Eig. 2204.

Phosphors. Platodioxammin: Darst., Eig. 662.

Phosphors. Quecksilberammonium (Mercuriammoniumphosphat): Bild., Eig. 652.

Phosphors. Salze (Phosphate): Verh. der Lösungen 249; Darst. von Doppelphosphaten von Metallen der Magnesiumgruppe 518 f.; Natur und Abstammung der Lager von mineralischen, Einfuhr, Gewg., Verwerthung in den Vereinigten Staaten 2745; Düngungsversuche 2746.

Phosphors. Silber: Krystallf. 521.

Phosphors. Strontium - Kalium: Darst., Eig. 517.

Phosphors. Strontium-Natrium: Darst., Eig. 517 f.

Phosphors. Tetramethylammonium:

Darst., Eig., Verh. in der Hitze 978. Phosphors. Thonerde: Darst., Eig. (Krystallf.) verschiedener Salze 520.

Phosphors. Thorium: Vork. im Auerlith 638.

Phosphors. Vanadiumoxyd (Sesquioxyd): Darst. 643.

Phosphors. Yttrium (Yttererdexenotim): Darst., Eig. 570 f. Phosphors. Ystrium-Kalium: Darst., Eig. 570.

Phosphors. Yttrium - Natrium: Darst., Eig. 570.

Phosphors. Zink - Kalium: Darst., Eig. 518.

Phosphors. Zink · Natrium: Bild., Zus., Krystallf. 519.

Phosphortriamid: Const., Darst. 512.

Phosphortrianhydrobrenztraubensäure (C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>6</sub>P): Bild., Darst., Eig. 2220. Phosphortrihydrobrenztraubensäuredianisis (C<sub>9</sub>H<sub>9</sub>O<sub>8</sub>P). Darst. Fig.

hosphortrihydrobrenztraubensäuredianilid  $(C_{31}H_{28}N_3O_6P)$ : Darst., Eig. 2220.

Phosphortrihydrobrenztraubensäurehydrazid (C<sub>27</sub> H<sub>88</sub> O<sub>6</sub> N<sub>6</sub> P): Darst., Eig. 2220.

Phosphorwasserstoff: Verh. gegen Acetaldehyd 2217 f., gegen Propionaldehyd, gegen Isobutyraldehyd, gegen Acroleïn, gegen Benzaldehyd, gegen Enwittenstein Benzaldehyd, gegen Zimmtaldehyd 2218 f., gegen Salicylaldehyd, gegen Brenztraubensäure 2219 f., gegen Lävulinsäure, gegen Acetessigäther, gegen Benzoylcarbonsäure, gegen Tribrombrenztraubensäure 2220.

Phosphorwolframsäuren: Unters. 608; Darst. aus dem sauren Natriumsalz, Eig., Krystallf. 611; Verh. gegen Ei-

weifskörper 2586.

Phosphorwolframs. Natrium, saures: Darst., Eig., Anw. zur Gewg. der Phosphorwolframsäure 610 f.

Phosphorwolframs. Natrium - Baryum : Bild., Eig. 611 f.

Phosphorzinn: Darst. 2654, 2655 f.; Anw. zur Darst. von Neusilberlegirungen 2658.

Phosphotage: Ersatz des Gypsens der Weine 2798.

Photo - Aquarell: neues Steindruckverfahren 2908.

Photochemie: Anw. zur Best. von Farbentönen 2866.

Photographie: elektrische Figuren auf der photographischen Platte 338; Darst. des Sonnenspectrums 434; Verhältnifs vom Brom- zum Jodsilber, hochempfindliche Emulsionen Hydroxylamin als Entwickler, Anw. von Pyrogallussäure zum Entwickeln, Best. der Dichte photographischer Niederschläge (Apparat) 2903; Aufnahme des Regenbogens, Collodiumemulsionen, Magnesiumblitzpulver 2904; Hydroxylaminentwickler 2904 f.;

Hydrochinonentwickler, Laternenbilder, Anw. von Ferrocyanuran für Copien, Verbleichen von Albumin-bildern, Verh. von Albuminbildern, von Bromgelatinbildern, von Platingegen Schwefelwasserstoff 2905; Copirverfahren mit Quecksilbersalzen, Emailbilder 2906; Herstellung colorirter Bilder, photographische Fixirung der durch Projectile in der Luft eingeleiteten Vorgänge 2908; Apparate zur Himmelsphotographie, Aufschriften auf Originalnegativen, Uebertragung der Elektricität auf Aristopapier, Herstellung eines hohen Glanzes auf Gelatine - Emulsionspapier, Darst. von Bildern mittelst Magnesium - resp. Silberabiëtat, gefärbtes Magnesiumlicht für Aufnahmen, photographische Aetzungen 2909 f.

Photolithographie: Ausführung in Halbtönen, Verb. des photolithographischen Umdruckes mit Guillochir-, Linir- und Belief-Maschinenarbeit, abgetonte Aetzung 2907.

Photomechanik: photomechanisches Druckverfahren 2903.

Photometer: Anw. zur Messung reflectirter Farben, Polarisationsphotometer 428.

Photoxylin: Eig., Darst. 2725.

Photozinkographie: neue Methoden 2907.

Phtalaldehyd: wahrscheinliche Bild. aus a-Phenylendiacrylsäure 866.

o-Phtalaldehydsäure: Verh. gegen Harnstoff 1988; Nitrirung 1978; Verh. gegen Cyankalium 2092.

Phtalaldehydsäure - Aethyläther: Verh. gegen Cyankalium 2092.

Phtalamidoëssigsäure-Aethyläther: Eig., Verh. gegen Salzsäure 1982.

Phtalaminsäure: Darst., Eig., Ueberführung in Phtalylimid 1800 f.

Phtalamins. Ammonium: Verh. gegen Salzsäure 1800.

Phtalamylsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Phtalanil: Bild. aus dem inneren Anhydrid der Phenylhydrazin-Aldehydophtalsäure 1477; Ueberführung in Phenylphtalimidin (Phtalidanil) 1978.

Phtaleinfarbstoffe: Bild. gelb- bis violettrother (Rhodamine) 2873.

Phtalid: Verh. gegen Methylamin 1972 f.; Darst.: 1978. Phtalidanil (Phenylphtalimidin): Darst. aus Phtalanil, aus Phenylamidophtalid 1978.

Phtalidin siehe Phtalimidin.

Phtalimid (Phtalylimid): Bild. aus Isochinolin 1210, aus Acetamid und Phtalylchlorid 1693, aus Phtalaminsäure, Darst. eines isomeren 1800 f.; Verh., Salze 1802; Ueberführung in Phtalimidin, in Methylphtalimidin 1972 f., in Nitrosophtalimidin 1973; Verh. gegen Natriumamylat 1978 ff.

Verh. gegen Natriumamylat 1978 ff. Phtalimid - Ammoniak: Darst., Verh. 1802.

Phtalimid-Baryum: Darst., Eig. 1802. Phtalimidblau (resorcinphtalimidinsulfos. Salze): Darst., Anw. 2900.

Phtalimidin (Phtalidin): Darst., Goldund Platindoppelsalz 1972; Darst. 1973 f.; Dampfd., Verh. gegen Brom, Reduction, Salze, Derivate 1974 f.; Verh. gegen Salpetersäure 1976; Darst. aus Amidophtalid, Const. 1978. Phtalimidin-Silber: Darst., Eig., Verh. gegen Jodsilber 1975.

Phtalimidisäthions. Kalium: Darst., Eig., Krystallf. 2176.

Phtalimidkalium: Verh. gegen o-Xylylbromid 840; Verh. gegen Aethylenchlorid, gegen Aethylenchlorid, gegen Aethylenchlorid, gegen Trimethylenbromid 982, gegen m-Xylylbromid 1103, gegen Jodmethyl 1976, gegen sauerstoffhaltige Halogenverbb. (Monochloraceton, Phenacylbromid) 1980 f., gegen Monochloressigäther, gegen Epichlorhydrin resp. a-Dichlorhydrin 1982.

Phtalimidonaphtions. Kalium: Darst., Eig. 2175.

Phtalimidosulfanilsäure: versuchte Darstellung 2173 f.

Phtalimidosulfanils. Ammonium: Darst., Eig. 2174.

Phtalimidosulfanils. Baryum: Darst., Eig. 2174.

Phtalimidosulfanils. Natrium: Darst., Eig. 2173 f.

Phtalophenylhydrazin: Krystallf. 1378 f. Phtalphenylhydrazid: Gewg. aus α-Naphtol resp. Phtalsäure 1478.

 o-Phtalsäure: sp. W. 314; Bild. aus α-Naphtol 1476; Verh. im Organismus 2404.

Phtalsäure - Aethyläther: Verh. mit Essigäther gegen Natrium 1702.

Phtalsäureanhydrid: Verh. gegen Guanidin 735; Anw. zur Synthese der o-Benzoylbenzoësäure 835; Condensation mit o-Tolidin, Verh. des Products 1079 f.; Verh. gegen Diisopropylindol 1393; Verh. mit Branzcatchin gegen Schwefelsäure 1624; Condensation mit Pseudocumol 1627; Verh. gegen Phenylhydrazin 1936, gegen Alkyljodid; (Methyljodid) 1969, gegen Aethyljodid, gegen Benzylchlorid 1971, gegen Methylamin 1976 f., gegen Amidosäuren (Sarkosin) 1983 f., gegen Diphenyl 2113, gegen m-Amidophenol 2873.

Phtals. Aethylamin, saures: Darst, Umwandl. in Aethylphtalimid 1977. Phtals. Methylamin, saures: Darst, Umwandl. in Methylphtalimid 1976 f.

Phtals. Tetramethylrhodamin, saures: Darst. 2874.

Phtalursäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Phtalylalkohol: Bild. aus o-Xylylendibromid 864.

Phtalylchlorid: Verh. gegen Acetanilid, gegen Acetamid 1893, gegen Ammoniak 1800 f., gegen Leucin 1984.

o-Phtalyldiëcgonin-Methyläther: Darst., Eig., Salze, Wirk. 2248 f.

Phtalyldisarkosin: Darst., Rig., Verh. 1983 f.

Phykoërythrin: Darst. aus Ceramium rubrum und Dumontia filiformis, Unters. 2363.

Phyllocyanin: Verh. gegen Alkalien, Umwandl. in Phyllotaonin 2357 f. Phyllotaonin: Darst., Ester (?) 2358.

Phylloxera: Bekämpfung 2801 f. Phymatorhusin: versuchte Gewg. aus einem Melanosarkom der Leber 2415. Physostigmin: Oxydation, Umwandl. in

Rubreserin, in Physostigminblau, in inactives Physostigmin 2296 f. Physostigminblau: Bild., Eig. 2297.

Piazinderivate: Darst. aus aromatischen, halogensubstituirten Acetamidoderivaten 1128 ff.

Piazine: neue Nomenclatur der Chinoxaline 679; Benennung der Diazine mit Stickstoffatomen in Parastellung 680.

Picolin: Reduction zu Dipicolyl 1048; Bild. aus Methyläthylacroleïn 1538.

α-Picolin: Bild, bei der Condensation von Aldehydammoniak mit Aldehyd 1026.

β-Picolin: Unters. 1025; Vork. im Steinkohlentheer, Umwandl. in Nicotinsäure 1034; Bild. aus Strychnin 2290. γ-Picolin: Darst. aus käuflichem Lutidin, Eig., Salze, Verh., Umwandl. in γ-Pipecolin 1024; Vork. im Steinkohlentheer, Umwandl. in Isonicotinsäure 1034; Bild. aus Sparteïn 2236 f. Picolinsäure: Bild. aus α-Stilbazol 1217. Picolins. Kupfer: Verh. bei der Destillation 1037.

Piëzometer: Anw. 207.

Pikraminsäure: Unters. über die Salze 1447.

Pikrinsäure: Molekulargewichtsbest.
(Apparat) 113; Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Bild. bei der Einw. von Silbernitrat auf Jodbenzol 964; alkalimetrische Best, 2571; Best. (Verh. gegen Nachtblau) 2588; Explosion 2720; Unters. der explosiven Zers. 2725 f.

Pikrīns. Acetylskatol: Darst., Eig. 1384. Pikrins. Aethylanthranoläthyläther; Darst., Eig. 1503.

Pikrins. Aethylenimin: Darst., Eig. 991. Pikrins. Aethylpapaveriniumoxyd: Dar-

stellung, Eig. 2262. Pikrins. β'-Aethyl-α-stilbazol: Darst., Eig. 1221.

Pikrins. Benzylchinaldin: Darst., Eig. 1193.

Pikrins. Benzylpapaveriniumoxyd: Darstellung, Eig. 2263.

Pikrins. Carbazol: Eig., Verh. 1010.

Pikrins. py 1 - Chinolyl - β - oxypropionsăurelacton: Darst., Eig. 1633.

Pikrins. Collidin: Darst., Eig. 1028.
Pikrins. Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin): Eig. des aus Steinkohlencollidin dargestellten 1035.

Pikrins. Diacethexaamidoditolyl: Darstellung, Eig. 1136.

Pikrins. Dihydro- $\beta'$ -äthyl- $\alpha$ -stilbazol: Darst., Eig. 1222.

Pikrins. Dihydromethylstilbazol: Darst., Eig. 1219.

Pikrins.  $\beta$ - $\gamma$ -Dimethylchinolin: Darst., Eig. 1173.

Pikrins: 0·γ-Dimethylchinolin: Darst., Eig. 1175.

Pikrins. p-γ-Dimethylchinolin: Darst., Eig. 1174.

Pikrins. Dimethylindole: Darst. von isomeren aus α- resp. β-Methylpyrrol, Eig., Verh. 1394.

Pikrins. Pr 2, 3-Dimethyl-β-naphtindol: Darst., Eig. 1389.

Pikrins. α-γ-Dimethyl-p-toluchinolin: Darst., Eig. 1188.

Pikrins. Dipicolyl: Darst., Eig. 1049.

Pikrins. Dipicolylmethan: Darst., Eig.

Pikrins. Dipiperidyl: Darst., Eig. 1048.
Pikrins. α-Furfuräthanpyridin: Darst.,
Eig. 1040.

Pikrins. Hydrastin: Darst., Eig. 2276. Pikrins. Pr 3 - Isopropylindol: Darst., Eig. 1390.

Pikrins. p-Isopropyl-α-phenylchinolin: Darst., Eig. 2096.

Pikrins.  $\gamma$  - Methylisochinolin: Darst., Eig. 1212.

Pikrins. Methylpapaveriniumoxyd: Darstellung, Eig. 2263.

Pikrins. Pr 2, 3-Methylphenylindol; Darstellung, Eig. 1391. Pikrins. Methylstilbazol: Darst., Eig.

1218.
Pikrins. α(Eso)-Monoamidoacetophenon:

Pikrins. a(E80)-Monoamidoacetophenon:
Darst., Eig. 1981.
Pikrins. Monoamidochinaldin: Darst.,

Eig. 1207,
Pikrins. p - Monoamidohydrochinolin:

Darst., Eig. 1179. Pikrins. α-Monoamidolepidin: Darst.,

Eig. 1186. Pikrins. Monoamido - p - oxychinolin:

Darst., Eig. 1277. Pikrins. Monobromäthylamin: Krystallf.

987. Pikrins.  $\beta$ -Monobromäthylamin: Darst.,

Zus., Eig. 980; Eig. 985.

Pikrins. Monobromamidoïsobutylbenzol:

Darst., Eig. 1106.

Pikrins. Monobromdiamidoïsobutylben-

zol: Darst., Eig. 1110. Pikrins. β-Monobrompropylamin: Dar-

stellung, Eig. 983. Pikrins.  $\gamma$ -Monobrompropylamin: Krystallf. 987.

Pikrins. β-Monochloräthylamin: Darst., Eig. 981.

Pikrins. 3, 8-Monochlornaphtol: Darst., Eig. 919.

Pikrins. 4, 8-Monochlornaphtol: Darst., Eig. 918.

Pikrins. β-Monojodäthylamin: Bild. aus Vinylamin, Eig. 985.

Pikrins. o - Mononitrobenzylpapaverin: Darst., Eig. 2264.

Pikrins. Monothiodiäthylanilin: Darst., Eig. 1071.

Pikrins. β-Oxäthylamin: Darst., Eig. 981.

Pikrins. Oxydiäthylanilin: Darst., Eig. 1071.

Pikrins. Oxydimethylanilin: Darst., Eig. 1070.

Pikrins. o-Oxy-α-phenylchinolin: Darst., Eig. 2096.

Pikrins. Oxypropylendiisoamylamin: Darst., Eig. 1005.

Pikrins. β-Oxytrimethylendiamin (α-Diamidohydrin): Darst., Eig. 1983.

Pikrins. Papaverin - Phenacyl: Darst., Eig. 2264.

Pikrins. Parvolin: Darst., Eig. 1027. Pikrins. α-Phenylchinolin: Darst., Eig. 1171; Darst. 1177.

Pikrins. Pr-3-Phenylindol: Darst., Eig. 1396.

Pikrins. α-Phenyl-p-methoxylchinolin: Darst., Eig. 2096.

Pikrins.  $\alpha$  - Phenyl -  $\alpha$  - naphtochinolin: Darst., Eig. 2101.

Pikrins.  $\alpha$  - Phenyl -  $\beta$  - naphtochinolin: Darst., Eig. 2101.

Pikrins. Phtalimidin: Darst., Eig. 1975. Pikrins. γ-Picolin: Darst., Eig. 1024.

Pikrins. y-Pipecolin: Darst. 1025. Pikrins. Prehnitol: Bild., Eig. 848.

Pikrins. Propylen - o - phenylendiamin : Darst., Eig. 1123.

Pikrins. Pyrrol: Eig., Verh. 1010. Pikrins. Rosindulin: Darst., Eig. 1101.

Pikrins. Rosindulin: Darst., Eig. 1101.
Pikrins. Tetrabenzylphosphonium: Darstellung. Fig. 0003

stellung, Eig. 2233.
Pikrins. α-Tetrahydronaphtylamin:
Darst., Eig. 1150.

Pikrins. Tetrahydro -  $\beta$  - naphtylamin: Darst., Eig. 1146.

Pikrins. o-Tolubenzylamin: Darst., Eig. 1979.

Pikrins. p-Toluidonaphtochinon-p-toluid: Darst., Eig. 1350.

Pikrins. B 1, Pr 2, 3 - Trimethylindol:
Darst., Eig. 1388.

Pikrins. B3, Pr 2, 3 - Trimethylindol: Darst., Eig. 1388.

Pikrins. Vinylamin: Darst., Eig. 984; Krystallf. 986 f.

Pikrins. m - Xylobenzylamin: Darst., Eig. 1126.

Pikrins. m - Xylylamin: Darst., Eig. 1103 f.

Pikrins. o-Xylylamin: Eig. 841.

Pikrins. Xylylendiamin: Darst., Eig., Verh. 1105.

Pikrins. o-Xylylendiamin: Eig. 842. Pikrylphenylhydrazin: Reindarst., Eig., Verh., Derivate 1372 f.

Pilocarpin: Wirk., Wirk. von Derivaten 2452.

Pilzcellulose: Unters., Verh., Lösl. 2326. Pilze: Gehalt an Glycogen 2360; Erzeugung von Invertin 2480 f.

Pimelinsäure: Identität mit der Hydroxyisohexinsäure 1849.

Pimelinsäure, normale: Bild. aus Propionondicarbonsäure 1882.

β-Pimelinsäure: Unters. 1882.
 β-Pimelinsäureamid: Eig. 1882.

Piment: Anal. 2825.

Pinen: Verh. gegen Kaliumpermanganat 794; Unters. 883; Verh. gegen Kaliumpermanganat 896; Vork. im ätherischen Oele von Asarumarten 2389; siehe auch Links-Pinen.

Pinen, rechtsdrehendes (Encalypten): Vork. in dem Oele von Eucalyptus

globulus 897.

Pinene: Unters. 880; camphenhaltige 881.

Pinen-Nitrolpiperidin: Bild. aus Pinen-Nitrosochlorid, Eig. 889. Pinen-Nitrosobromid: Darst., Eig. 889.

Pinen-Nitrosobromid: Darst., Eig., 889. Pinen-Nitrosochlorid: Darst., Eig., Verh. gegen Piperidin (Bild. von Pinen-Nitrolpiperidin), gegen Diäthylamin (Bild. des Nitrosats) 889.

Pinus: hygienische Bedeutung 2386. Pinus sabiniana: Anw. zur Gewg. von

Heptylen 812. Pinus sibirica: Unters. des ätherischen

Oeles, Gehalt an Camphen 2392. Pinus silvestris: Darstellung der Säure

 $C_{40}H_{58}O_5$  aus dem Terpentin 2394.  $\gamma$ -Pipecolin: Darst. aus  $\gamma$ -Picolin 1024; Eig., Salze 1025.

γ-Pipecolin-Jodcadmium: Darst., Eig. 1025.

y-Pipecolin-Jodwismuth: Darst., Kig. 1025.

γ-Pipecolinperjodid: Darst., Eig. 1025. Piperazidin (Diäthylendiimin): Bild. aus Aethylenimin, Eig., wahrscheinliche Identität mit "Spermin" 992.

Piperideïn: versuchte Darst. aus Piperylenchlorstickstoff 1041.

Piperidin: Einw. auf Chlorphosphorstickstoff 528; Verh. gegen 1, 4-Diazonaphtalinsulfosäure (wahrscheinliche Bild. eines Piperidids) 910; gegen Chlor 1038; Darst., Eig. eines Chlorstickstoffderivats 1038 f.; Verh. gegen Nitrobenzol 1040, gegen o-Bromnitrobenzol 1041; Verh. bei der Oxydation 1043; Verh. gegen Hydrobenzamid 1112, gegen Formamid 1113; Vork. im Pfeffer 2236.

Piperidinbasen: Darst. aus Aldehydammoniak und Aceton 1027; Darst. aus den mittelst Acetessigäther und Aldehyden gewonnenen Pyridinen: symmetrisches Trimethylpiperidin (Copellidin) 1031; symmetrisches Parpevolin (Aethyllupetidin) 1031 f.; symmetrisches Propyllupetidin, Isobutyllupetidin, Hexyllupetidin 1032; physiologische Wirk. 1032 f.

Piperidin - Chloratickstoff: Darst., Eig.,

Verh. 1038.

Piperidinfarbstoffe: Darst. 1047 f. Piperidobromindon: Darst., Eig. 1592.

Piperin: Gehalt des schwarzen Pfeffers 2236; Vork., Unters. 2371.

Piperonalphenylhydrazon: Darst., Eig. 1378.

Piperonylsäure: Bild. aus Cubebin 2359, aus Methysticin 2362.

Piperylenchlorstickstoff: Darst. aus Piperidin mittelst Chlorkalk, Eig., Verh. 1040 f.

Pipetten: Construction neuer, Fehlergrenzen 2617.

Plantago Psyllium (Psyllium gallicum): Unters. des Schleimes 2325.

Plasma: Gerinnung durch Leucocyten 2410.

Plasmolyse: Anw. bei der Molekulargewichtsbest. der Raffinose 147 f.

Platin: Verh. als Elektrode 9, gegen Knallgas 42 f., 43, 45, gegen Wasserstoff 45; elastische Nachwirkung (Unters.) 73; Unters. der Valenz 80; Atomgewichtsbest. 110; Anw. zur Unters. der Zerstäubung glühender Metalle 174 f.; Unters. der Viscosität 258; Erglühen 333; Elektricitätserregung an glühenden Platindrähten 343; Anw. zur galvanischen Kette 348; elektrochem. Verh. 350; Anw. galvanischen Elementen (mit Magnesium) 353; Anw. zur Unters. der Peltier'schen Wärme 357; elektrischer Normalwiderstand von Platin-Iridium, Platinsilber 369; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; galvanische Polarisation der Platinelektroden, Uebergangswiderstand an Platinelektroden 394; Unters. über den Einfluß der Belichtung auf Platinelektroden 401; Best. des Brechungsexponenten 424 f.; Unters. der Reflexionsfähigkeit 444; Verh. gegen Quecksilber 648; Unters., Anal. eines Stückes von British Columbia 659 f.; Verh. eines glühenden Drahtes gegen verschiedene Gase resp. Dämpfe (Chlor, Brom, Jod, Fluorsilicium, Chlorjod, Tetrachlorkohlenstoff, Phosphorpentachlorid, Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff, Schwefel, Schwefeldioxyd, Stickoxyde, Phosphor, Arsen, Quecksilberchlorid) 660; Scheid. von Gold, Palladium, Rhodium, Osmium, Ruthenium, Iridium, von Gold, Arsen, Antimon und Zinn 2560; Anw. von Röhren bei der Elementaranal. 2561.

Platinäthylsulfinbromid: Krystallf. 1422; Darst., Eig., Krystallf. 2204 f.

Platinäthylsulfinchlorid: Krystallf. 1422; Darst., Eig. 2204.

Platinäthylsulfinchlorobromid: Darst., Eig. 2205.

Platinäthylsulfinjodid: Darst., Eig., Krystallf. 2205.

Platinbasen, hydroxylaminhaltige: Darstellung, Eig. 661 ff.

Platinbenzylsulfinchlorid: Darst., Eig. 2215.

Platinbilder: Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2905.

Platinbutylsulfintetrachlorid: Darst., Eig. 2213.

Platinchlorwasserstoffsäure: Best. der Molekulargröße aus dem elektrischen Leitvermögen der Lösung 387.

Platincyanäthyl: Unters. 717.

Platincyanwasserstoffsäure: Best. der Molekulargröße aus dem elektrischen Leitvermögen der Lösung 387.

Platindraht: Verh. gegen Knallgas 43. Platinerze: Verarbeitung 2560.

Platinglas: Beschreibung, Anw. 365. Platinisobutylsulfinbromid: Krystallf. 1422; Darst., Eig. 2214.

Platinisobutylsulfinbromochlorid: Krystallf. 1422 f.; Darst., Eig. 2214.

Platinisobutylsulfinchlorid: Krystallf. 1422; Darst., Eig. 2214.

Platinisobutylsulfinchlorobromid: Krystallf. 1422; Darst., Eig. 2214.

Platinisobutylsulfinsuperjodid: Darst., Eig. 2214.

Platinisobutylsulfinsuperjodochlorid: Darst., Eig. 2214.

Platinisopropylsulfinjodid: Krystallf. 1422; Darst., Eig. 2212.

Platinlegirung: Darst. 2659.

Platinmethylsulfinbromid: Krystallf.

1422; Darst., Eig. 2207.

Platinmethylsulfinbromojodid: Darst.,
Eig. 2207.

Platinmethylsulfinchlorid: Darst., Eig. 2207.

Platinmethylsulfinchlorobromid: Darst., Eig. 2207. Platinmethylsulfinchlorojodid: Darst., Eig. 2207. Platinmethylsulfinjodid: Eig. Darst., 2207. Platinmethylsulfinverbindungen: Unters., Verb. 2207. Platinoïd: specifisch elektrischer Widerstand 370; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371. Platinotypie: Verfahren 2906. Platinpropylsulfinbromid: Krystallform 1422; Darst., Eig. 2211. Platinpropylsulfinbromochlorid: Darst., Eig. 2210. Platinpropylsulfinchlorid: Krystallform 1422; Darst., Eig. 2211. Platinpropylsulfinchlorobromid: Darst., Eig. 2211. Platinschwamm: Verh. gegen Knallgas 43. Platinspiegel: Darst. 2728. Massen 2609. Darst., Platoäthylmethylsulfinchlorid:

Platintiegel: Entfernung geschmolzener

Eig. 2203. Platoäthylpropylsulfinchlorid: Darst.,

Eig. 2203. Platoäthylpropylsulfinjodid: Darst., Eig. 2203 f.

Platoäthylsemidisulfinchlorid (α - Chlorid): Krystallf. 2203.

Platoäthylsulfinbromid: Krystallf. 1419; Darst., Eig., Krystallf. 2203.

Platoathylsulfin -  $\alpha$  - chlorid: Krystallf. 1419.

Platoäthylsulfin - β - chlorid: Krystallf. 1419; Darst., Eig., Krystallf. 2203. Platoäthylsulfin-Chlorplatin (-Chlorpla-

tinit): Darst., Eig. 2203. Platoathylsulfinhydrat: Darst. 2204.

Platoäthylsulfinjodid: Krystallf. 1419; Darst., Eig., Krystallf. 2203.

Platoäthylsulfinnitrit siehe salpetrigs. Platoäthylsulfid.

Platoathylsulfintetrabromid: Darst., Eig. 2204.

Platobenzylsulfinbromid: Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2215.

Platobenzylsulfinchlorid: Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2215.

Platobenzylsulfinjodid: Darst., Eig. 2215.

Platobutyldisulfinchlorid: Darst., Eig.

Platobutyldisulfinchloroplatinit: Darst., Eig. 2212.

Platobutylsemidisulfinchlorid (a - Chlorid): Darst., Eig. 2212.

Platobutylsulfinbromid: Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2212.

Platobutylsulfin -  $\beta$  - chlorid: Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2212.

Platobutylsulfin - y - chlorid: Krystallí. 1420 f.

Platobutylsulfinjodid: Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2212.

Platobutylsulfinnitrit siehe salpetrigs. Platobutylsulfid.

Platodioxamminoxydhydrat: Bild., Eig.

Platodipropylsulfin-Chlorplatin (Chloroplatinit): Darst., Eig. 2208.

Platoïsobutylsemidisulfinchlorid (a-Chlorid): Darst., Eig. 2213.

Platoïsobutylsulfinbromid: Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2213. Platoïsobutylsulfin-α-chlorid: Krystallf.

1421. Platoïsobutylsulfin-β-chlorid: Krystallf.

1421; Darst., Eig. 2213.

Platoïsobutylsulfinhydrat: Darst., Eig. 2214.

Platoïsobutylsulfinjodid: Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2213. Platoïsobutylsulfinnitrat siehe salpeters.

Platoïsobutylsulfid. Platoïsobutylsulfin -β-nitrit siehe β-sal-

petrigs. Platoisobutylsulfid.

Platoïsobutylsulfinsulfid: Darst., Rig. 2214.

Platoïsopropylsulfinbromid: Krystallf. 1420; Darst., Eig. 2211.

Platoïsopropylsulfinchlorid: Krystallf. 1420; Darst., Eig. 2211.

Platoisopropylsulfinjodid: Krystallf. 1420; Darst., Eig. 2211.

Platoïsopropylsulfinnitrit siehe salpetrigs. Platoïsopropylsulfid.

Platomethyldisulfinverbindungen: Darstellung, Eig., Verh. 2206.

Platomethylsulfinbromid: Krystallform

1419; Darst., Eig. 2205 f. Platomethylsulfin- $\alpha$ -chlorid: Krystallf.

1419; Darst., Eig. 2205; Verh. gegen Methylsulfid 2206.

Platomethylsulfin  $-\beta$ -chlorid: Krystallf. 1419; Darst., Eig. 2205.

Platomethylsulfinchlorid (rothes, amorphes): Darst., Eig. 2205.

Platomethylsulfinhydrat: Darst., Rig. 2206.

Platomethylsulfinjodid: Krystallf. 1419; Darst., Eig. 2206.

Platopropylisopropylsulfinjodid: Darst., Eig. 2208.

Platopropylsulfinbromid: Krystallf. 1420; Darst., Eig. 2209.

Platopropylsulfin -  $\alpha$  - chlorid: Krystallf. 1420.

Platopropylsulfin - β - chlorid: Krystallf. 1420; Darst., Eig. 2208.

Platopropylsulfin -  $\gamma$  - chlorid : Krystallf. 1420.

Platopropylsulfinehloromercurat: Darst., Eig., Krystallf. 2210.

Platopropylsulfinchloroplatinit: Darst., Eig. 2210.

Platopropylsulfinjodid: Krystallf. 1420; Darst., Eig. 2209.

Platopropylsulfinjodoplatinit: Darst., Eig. 2210.

Platopropylsulfin -  $\alpha$  - nitrit siehe  $\alpha$  - salpetrigs. Platopropylsulfid.

Platopropylsulfin -  $\beta$  - nitrit siehe  $\beta$  - salpetrigs. Platopropylsulfid.

Platosäthylisopropylsulfinjodid: Darst., Eig. 2208.

Platosäthylpropylsulfinjodid: Darst., Eig., Krystallf. 2208.

Platosamylmercaptid: Bild. 2215 f.

Platosamylsemidisulfinjodid: Darst., Eig. 2216.

Platosemidipropylsulfinchlorid (α - Chlorid): Darst., Eig. 2207 f.

Platosemidipropylsulfinchlorojodid: Darstellung, Eig. 2209.

Platosemidipropylsulfinoxychlorid: Darstellung, Eig. 2208 f.

Platosemimethylsulfinverbindungen: Unters. 2207.

Platosoxamminamminchlorid: Bild., Eig., Verh. 633.

Platosoxamminchlorid: Darst., Verh. 663. Pogonopus febrifugus (China morada): Unters. der Rinde 2373.

Polarimeter: Construction für Brauzwecke 2609.

Polarisation, galvanische: Unters. an Platinplatten in verdünnter Schwefelsäure 392, an Platinelektroden in Schwefelsäure 393; Unters. an Quecksilber-, Gold-, Platin-, Palladium-Aluminiumelektroden 394.

Polarisation, optische: Beschreibung eines Polarisationsphotometers 428; Best. des Rotationsvermögens activer Substanzen (an Terpentinöl), Unters. über das Drehungsvermögen von Benzolderivaten (m-Homosalicylsäure, β·ο·Homo·m-hydrooxybenzoësäure, Methoxytoluylsäure, α-Mononitro-

o-toluylsäure) 446; Wechselbeziehungen zwischen dem Drehungsvermögen optischer Verbb. und ihrer Zus. (Unters, von Dextroseanilid und Dextrosetoluid, sowie von Helicin und Salicin), Einfluss der Gegenwart inactiver Substanzen auf das Drehungsvermögen des Traubenzuckers Drehung der Weinsäure 447, 448; Drehungs- und Reductionsvermögen der Lactose, spec. Drehung der Lävulose, Drehungsvermögen des Seignettesalzes 448; Drehungsvermögen der (Rechts-)Camphersäure und ihrer 448 f.; Circularpolarisation Salze und Doppelbrechung, magnetische Drehung der Polarisationsebene, magnetisches Rotationsvermögen einiger ungesättigter zweibasischer Säuren und ihrer Derivate 449; Ausführung bei Zuckerunters. 2583; Anw. von Röhren aus Porcellan 2609, 2785.

Polariskop: Anw. zur Best. des Milchzuckergehaltes der Milch 2595.

Polaristrobometrie: Anw. zur Best. der Weinsäure 2572, des Traubenzuckers 2580.

Polianit: Krystallf., sp. G., Härte, Anal. 595.

Poltiglia bordelese (Bordeauxschlamm):
Anw. gegen Peronospora resp. Oïdium
des Weinstocks 2799.

Polychromin (Primulin): Beschreibung Anw. 2858.

Polyformotoluid: Identität mit Oxalo-toluid 1959.

Polygala amara: Gehalt an Polygalit 2363.

Polygalit: Vork. in Polygala amara 2363 f.

Polyketone: Passivität gegen Hydroxylamin und Phenylhydrazin 1609.

Polymerie: Lösl. und Schmelzp. polymerer Paraffinarten 251; Unters. an Metalloxyden 459f.; Polymerisationsproducte der Tolylcyanate 786 f.

Polymorphie: Unters. am Diimid des Succinylobernsteinsäure-Aethyläthers 2030 f., am p-Diamidoterephtalsäure-Aethyläther 2031 f., am p-Dichlorterephtalsäure-Aethyläther, am p-Diamidopyromellithsäure - Aethyläther 2032 f., an p-Dioxypyromellithsäure-Aethyläther 2033 f.; Hypothesen 2035 f.

Polythionsäuren: Vork. in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 488; Verh. gegen Schwefelwasserstoff 495, gegen schweflige Säure 495 f.; Theorie der Bild. 497; Unters. über die Entstehung

Polythions. Salze: Erk. 490; Verh. in wässeriger Lösung 492 f.; Verh. bei Gegenwart von Wasser und Säure 493 f.; Bildungswärmen 494.

Pomeranzenschalenöl: Verh. des mit Cincol vermischten 887.

Ponceau 2 G: Reduction 2886.

Ponceauroth: Vork. in Obstconserven

Porcelaine craquelés: Darst. 2730.

Porcellan: Ausdehnungscoëfficient 318; Darst. in Kaga, Hartglasur 2729 f.; Weich - oder Sevresporcellan, Darst. einer blauen Deckfarbe unter der Glasur, Erzeugung geflammter und blafsgrüner Farben, rissige Glasur (Porcelaine craquelés), Eig. der Glasuren, Schmelzfarben 2730; Zusatz von Aluminium zu den Schmelzfarben 2730; Ursache der Färbung 2732 f.

Porcellanerde, ungarische: Mischungen für Porcellan, Zus. der Glasur 2732. Porcellanglasuren: Unters. 2730.

Porter: Unters. 2819; Anal. von chilenischem, von deutschem 2819 f.

Portlandcement: Anw. zur Mörtelbereitung 2734.

Potentiale: Best. der Differenz zwischen Quecksilber und Elektrolyten 349, zwischen Quecksilber und Metallen

Poudrette: Darst. 2754.

Präcipitat, weißer, siehe Chlorquecksilberammonium.

Prangus ferulacea: Anal. 2378 f.

Prehnidin: Darst. aus Mononitroprehnitol, Eig., Verh. der Salze und Derivate 849.

Prehnit: Umwandl. durch Alkalisalze

Prehnitenol: Darst., Eig., Verh. 849 f. Prehnitol (benachbartes Tetramethyl-benzol): Darst. aus benachbartem Brompseudocumol, aus dem benachbarten Dibrom-m-xylol 846 f; Darst., Derivate 848 f.; Unters. (Verh. gegen Pikrinsäure, Mononitroprehnitol, Umwandl. in Prehnidin, Verh. bei der Oxydation: Bild. von Prehnitylsäure, von primärem, prehnitsaurem Kalium) 848 ff.

Prehnits. Kalium, primäres: Bild., Eig.

Prehnitylendiamin: Darst., Eig. 849. Presshefe: Anw. von Milchsäure in der Fabrikation 2805.

Primulin (Polychromin): Beschreibung, Anw. 2858; Eig., Verh., Anw. zur Erzeugung von Ingrainfarben 2876. Pristis antiquorum: Harnstoffgehalt 2433. Propantetracarbonsäure - Aethyläther: Darst. 1889.

Propargylentetracarbonsaure: Erk. der Basicität durch die elektrische Leit-

fähigkeit 84.

Propargylpentacarbonsäure-Aethyläther (Propinylpentacarbonsaure - Aethyläther): Darst. aus Natriumäthenyltricarbonsäureäther, Eig. 1695; Verh. gegen Chlor, gegen Chlormalonsaureätber 1696.

o-Propenylbenzoësäure: Darst. aus Dimethylphtalid, Eig., Salze 1970 f.

Propenylglycerin: Formel zur Berechnung 1400.

Propenyltricarbonsäure: Verh. gegen Brom 1862.

Propepton: Umwandl. in Furfurol 1530; Vork. in samenführenden, menschlichen Harnen 2430.

Propinylpentacarbonsaure: Darst., Eig., Salze 1695 f.

Propinylpentacarbonsäure-Aethyläther: Darst. aus Natriumäthenyltricarbonsäureäther, Eig. 1695; Verh. gegen Chlor, Verh. des Natriumderivates gegen Chlormalonsäureäther 1696.

Propinylpentacarbons. Kalium: Darst., Eig., Verh. gegen Magnesiumsulfat, gegen Zinkacetat, gegen Mangan-, Kupfer-, Nickelsulfat, gegen Kobeltgegen Mercuronitrat und nitrat, Quecksilberchlorid 1695 f.

Propion (Diäthylketon): Darst. aus

Propionylchlorid, Eig. 1581.

Propionaldehyd: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Umwandl. in Methyläthylacrolein 1535; Bild. aus Tiglinsäure 1711; Verh. gegen Phosphorwasserstoff 2218.

Propionamid: Darst. 34; Verh. gegen Propyl- und Aethylalkohol 40, gegen

Isopropylalkohol 41.

Propionondicarbonsaure (Diathylketondicarbonsaure): Darst. aus Bernsteinsäureanhydrid 1799; Darst. aus Furfuracrylsäure, Eig., Derivate, Verh. gegen Phenylhydrazin (Bild. Oxims) 1882 f.; Bild. 1884.

Propionondicarbonsaure - Diathylather: Darst. aus Furfuracrylsäure, Unters... Derivate 1882 f.; Verh. gegen Ammoniak 1884; Verh. gegen Ammoniak, Const. des gebildeten Imida 1893.

Propionondicarbonsäure - Diäthyläther-Phenylhydrazon: Zus. 1882.

Propionondicarbonsäure - Monoäthyläther: Darst., Eig., Metallverbb., Bild. bei der Darst. des Diäthyläthers, Verh. gegen Phenylhydrazin 1883.

Propionondicarbonssure - Monoathylather - Phenylhydrazon: Darst, Eig., Verh. 1883 f.

Propionondicarbonsaure - Phenylhydrazon: Darst., Eig., Verh. 1883.

Propiononoximidodicarbonsäure - Diäthyläther: Darst., Zus., Eig. 1882 f. Propionsäure: Verh. bei der Beaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Lösl. der Baryum- und Caloiumsalze 254; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Bild. aus Angelicasäure 1711.

Propionsäure - Allyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Propions. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226.

Propionylacetophenon: Darst., Eig. 2710. Propionylacetylhydrazon: Darst. aus Aethylacetessigäther und Diazobenzolchlorid, Eig., Verh. 1257.

 α- Propionyläthylcyanid: Bild. aus dimolekularem Aethylcyanid 746.

Propionylameisensäure: Vork, im Rückstande der Destillation von Aethylvinylcarbinol 706.

Propionylchlorid: Ueberführung in Propion (Diäthylketon) 1581.

Propionylcyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Calciumderivat 1797.

Propionylessigaldehydnatrium: Darst., Eig., Ueberführung in Aethylphenylpyrazol 1522.

Propionylmalonsäure-Aethyläther: Verhalten gegen Alkalien, gegen Natriumäthylat 1785 Anm.

Propionylphenylcarbizin: Darst., Eig. 1356.

Propionylphenylhydrazid: Darst., Eig., Verh. 1356.

Propiopropionsäure-Aethyläther: Ueberführung in die Säure C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O<sub>8</sub> 1846.

Propiopropionsäure-Methyläther: Darst., Eig., Verh., Derivate 1858 ff.

Propiopropionsäure-Methyläther-Amid: Darst., Eig., Verh. 1859.

Propylacetanilid: Krystallf. 683; Eig. 1714; Siedep. 1716.

Propylacetylen: Umwandl. in Methyläthylacetylen 797; Bild. aus Methyläthylacetylen 799; Bild. aus Valerylensilher 800.

Propylacetylencarbonsäure: Bild., Verh., Const. 799.

Propylacetylencarbons. Baryum: Darst., Eig. 799.

Propylacetylencarbons. Calcium: Darst., Eig. 799.

Propylacetylencarbons. Kupfer: Darst., Eig. 799 f.

Propylacetylennatrium: Bild. 799; Const. 800.

Propylalkohol: Verh. gegen Acetamid 40; Lösl. von m- und p-Nitranilin 254; Verh. gegen die Ferrocyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Best. der therm. Constanten 333.

Propylamin: Bild. aus salzs. Glycocolläther 1723.

Propylanilin: Eig. 1714; Siedep. 1716. a-Propylbenzhydroxamsäure: Schmelzp., Krystallf. 685; Krystallf. 1347.

β-Propylbenzhydroxamsäure: Schmelzp. 685; Krystallf. 1347 f.

p-Propylbenzoësäure: Bild. aus p-Acetopropylbenzol 1598.

Propylbenzol: Verh. gegen Acetylchlorid 1595.

Propylbenzylamin: Darst., Eig. 1125. Propylbernsteinsäure: Identität mit der Hydroxyhexinsäure 1849.

n-Propylbernsteinsäure: Unters. 1882. n-Propylbernsteinsäureamid: Eig. 1882.

in n-Propylbromid: Verh. gegen Malonsäure-Aethyläther 1836.

Propylchlorid: Verh. gegen Ammoniak bei verschiedenen Temperaturen 973.

Propylcyanid: Verh. gegen Natrium, Bild. von Kyanpropin 748.

Propylen: Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184; Verh. gegen unterchlorige Säure 687; Darst. aus Jodallyl 932.

Propylenäthenyldiamin: Bild. aus dem Einwirkungsproduct von Essigsäureanhydrid auf Propylendiamin, Salze 977.

Propylendi -  $\beta$  - amido- $\alpha$ -crotonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 994.

Propylendiamin: Unters., Condensationsproducte mit Aldehyden, Ketonen, Ketonsäuren, Derivate 992 ff.; Verh. gegen Benzil 995.

Propylendicarbonsäure: Vork. im Schafschweiße 2434.

Propylenglycol, normales: Verh. gegen Acetaldehyd, gegen Isovaleraldehyd 1423. Propylenjodid: Darst. ans Jodallyl, Zers., Eig. 931 f.; Bild. aus Glycerin 932.

Propylenoxamid: wahrscheinliche Bild. aus Propylendiamin und Oxalsäure-Methyläther 993.

Propylenoxaminsäure: Bild. aus Propylendiamin und Oxalsäure-Methyläther 993.

Propylen-o-phenylendiamin: Darst., Eig., Verh. 1122.

Propylensuccinimid: Darst., Eig., Verh. 993 f.

n-Propylformanilid: Darst., Eig. 1714; Siedep. 1716.

Propylidenäthylendisulfid: Darst., Eig. 1411.

Propylidenäthylendisulfon: Darst., Eig. 1411.

n-Propyljodid: Verh. gegen Malonsäure-Aethyläther 1835.

Propyllupetidin: physiologische Wirk.
1032.

Propyllupetidin: gymmetrischen Fig.

Propyllupetidin, symmetrisches: Eig., Salze, Verh. 1032.

n Propyllutidin: Darst. aus Acetessigäther, Ammoniak und Butyraldehyd, Eig., Verh. 1030.

n - Propyllutidindicarbonsäure - Aethyläther: Darst. aus Acetessigäther, Ammoniak und Butyraldehyd, Chlorplatinat, Verseifung 1029 f.

n-Propyllutidinhydrodicarbonsäure - Aethyläther: Darst. aus Acetessigäther, Ammoniak und Butyraldehyd, Eig., Oxydation 1029.

Propylmalonsäure: Darst., Eig., Umwandl. in Normalvaleriansäure 1835.
Propylmalonsäure-Aethyläther: Darst.,
Umwandl. in Normalvaleriansäure

1835. Propylphenylpyrazol: Darst. aus Buty-

rylessigaldehyd 1523. n-Propylphenylsulfon: Darst., Eig. 2123.

n-Propylphenylsulfon: Darst., Eig. 2123. Propylphenylthiocarbaminchlorid: Darstellung, Eig. 1075.

Propylphycit: Identität mit Glycerin

Propylpropiopropionsäure-Methyläther: Darst., Eig., 1860.

Propylpyrogallol - Dimethyläther: Umwandl. in Dimethoxychinon 1460; Const. 1461.

Propylpyrogallol-Trimethyläther: Darstellung, Eig., Oxydation 1461.

Propylpyrogallussäure - Dimethyläther siehe Propylpyrogallol-Dimethyläther. Propylsulfid: Krystallf. sich davon ableitender Platoverbindungen 1420; Plativerbindungen 1422.

Propylthiocarbanilid: Umwandl. in Methylpropyltriphenyldithiobiuret 1077; Darst., Eig. 1078.

Proteïn: Gehalt in böhmischen und mährischen Gerstensorten 2812.

Proteïne: Lösl. in Salzlösungen 2339 f. Protocatechusäure: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Bild. aus Glykuronsäure 1868.

Protoplasma: Ursache der Bewegung bei Pflanzen und Thieren 199; physiologische Oxydation in der Pflanzenzelle 2345; ungestörte Wirk. bei Gegenwart von Chloroform 2402.

Proustit: Unters., Krystallf., Härte 657. Prune: Darst. aus Gallussäure-Methyläther und Nitrosodimethylanilin, Rig., Salze 1330.

Prunus laurocerasus: Unters. über die Kohlensäure-Aufnahme und -Ausgabe 2347.

Prunus serotina: Unters. der Rinde 2379.

Purpurogallin: Unters. 1512.

scher 2831.

Pseudoaconitsäure: Erk. der Basicität durch die elektrische Leitfähigkeit 84. Pseudo - Cannelkohle: Unters. westfäli-

Pseudochinolinananitril: Darst., Eig., Verh. 732.

Pseudocumidin: Verh. gegen Acetessigäther 1198, gegen Citronensäure 1862 f. Pseudocumol: Verh. gegen Harnstoff-

chlorid, Bild. des Amids (CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>
-CONH<sub>2</sub> 760; Condensation mit Phtalsäureanhydrid 1627.

Pseudocumolsulfosaure, symmetrische: Bild. aus der Brompseudocumolsulfosaure 846.

Pseudocumolsulfos. Silber: Best. der Ueberführungszahl 223.

Pseudodiazoacetamid: Unters., Rig., Verh. 1739.

Pseudoflavanilin: Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1164 f.

Pseudoflavenol: Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1165 f.; Const. 1167.

Pseudoflavolin: Darst., Eig., Verh.

Pseudohomonarcein (Homopseudonarcein): Darst., Eig., Salze 2270 f.

Pseudohydantoïne: Unters. 778.
Pseudonarcein: Darst., Eig., Verl
Salze 2269 f.

Pseudonarceïnsuperjodid: Darst., Eig. 2270.

Pseudonitrole: Unters. (Salpetersäureester des Acetoxims) 690; Unters. der Bild. aus Acetoxim 1339.

Pseudophenanthrolin: Identität mit p-Mononitrochinolin 1182.

α-Pseudophenylhydantoïn: Const., Eig. 778.

Pseudophenylhydantoïnäthyläther: Darstellung, Eig. 778 f.

Pseudophenylhydantoïnkalium: Bild. 778.

Pseudophtalimidin: Bild. bei der Darst. von Phtalimidin 1974.

Pseudopropylnitrol: Bild. aus Nitroïsopropan 958.

Psidium pyriferum: Unters. (Guafin) 2379.

Psilomelan: Verh. beim Erhitzen 593. Psyllium gallicum siehe Plantago Psyllium.

Pterocarpin: Unters. 2360 f.

Ptomaïne: Erzeugung von Eiter 2448. Puff-Bohne: Bereitung der Milch (Tofu) in Japan 2822.

Pulverkohle: Darst. 2720.

Pulvinsäure: Darst. aus Evernia vulpina, Krystallf. 2366.

Punkt, kritischer, siehe Wärme.

Punta di Lobos: Unters. von dortigem Guano 2755 f.

Putrescin: Identität mit Tetramethylendiamin und einer im Harn eines an Cystinurie leidenden Mannes vorkommenden Base 1000.

Pyknometer: Anw. für größere Mengen fester Körper 155; Construction für feste Körper 2614.

Pyranilpyroïnlacton (Citraconanil): Darstellung, Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen Alkalien 2041; Const. 2048.

Pyranilpyro'insäure: Identität mit Citraconanilsäure, Darst., Salze 2041 f.; Umwandl. in ihr Lacton, Verh. gegen Brom, Oxydation 2042; Reduction 2044; Identität mit Mesaconanilsäure, Bild., Const. 2047 f.

Pyranilpyroïnsäureesoanhydrid (γ-Ketotetrahydrochinaldincarbonsäureanhydrid, Pyranilpyroïnlacton): Darst. 2040 f.; Identität mit Citraconanil (Mesaconanil), Derivate 2041 f.

Pyranilpyroïnsäurephenylhydrazid: Darstellung, Eig. 2041; Const. 2048.

Pyranilpyroïns. Silber: Darst., Eig. 2042.

Pyrargyrit: Unters., Krystallf., Härte 657.

Pyrazin: Verwandtschaft zum Chinoxalin (Nomenclatur) 679; Unters. 1124. Pyrazole: Unters. 1057 f.

Pyrazolbasen: Verh. gegen Alloxan 12337.

Pyrazolderivate: Unters. von monosubstituirten und davon abstammenden hydrogenisirten Verbb. 1315 ff.

Pyren: Configuration des Moleküls 833; Krystallf. 925 f.

Pyrenäen; Anal. von dort stammender Weine 2792 f.

Pyrenolin: Unters. 1227.

Pyridin: Einw. auf Metallsalze: Einw. auf Zinkchlorid 1020 f.; maßanalytische Best., Verh. gegen Kupferchlorid 1021 f; Verh. gegen Kupfersulfat, gegen Kupferchlorür 1022; Verh. gegen Cadmiumchlorid, gegen Cadmiumjodid, gegen Quecksilberchlorid, gegen Mercurosalze, gegen Chlorcalcium, gegen Kobaltchlorür 1023; Verb. mit Eisen- und Nickelsulfat 1024; Darst. von höheren Homologen mittelst Acetessigäther und Aldehyden 1029 f.: n-Propyllutidin, n-Hexyllutidin 1080 f.; Abscheidung des reinen aus rohem Theorpyridin mittelst Ferrocyankalium 1035; Verh. gegen Chlor 1038; Darst. aus Piperidin durch Nitrobenzol 1040; Verh. gegen Natriumhypobromit 1933; Bild. aus Sparteïn 2237; Bild. von Verbb. aus Citronensäure in den Pflanzen 2348; Verh. des Chlorhydrats im Organismus des Hundes 2452; Nachw. 2568. Pyridinbasen: Unters. 1024; Darst. aus Aldehydammoniak und Aceton (Collidin) 1027; Prüf. der zur Denaturirung von Spiritus verwendeten, Verh. gegen Cadmiumchlorid, gegen Sublimat, Nachw., Best. in Rohsprit und Branntwein 2568; Prüf. als Denaturirungsmittel 2806; Unters. für die Denaturirung von Spiritus 2809; Nachw. im Handelsalkohol (Ursache des Geschmackes) 2810.

Pyridin - Chlorcadmium: Darst., Eig. 1023.

Pyridin-Chlorcalcium: Darst., Eig. 1023. Pyridin-Chlorkobalt (Chlorid): wahrscheinliche Bild. aus Kobaltchlorür und Pyridin, Krystallf. 1023.

Pyridin - Chlorkupfer (Chlorid): Darst., Eig., Verh., Zers. 1021 f.

Pyridin-Chlorkupfer (Chlorür) Cu<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub>. 4 C<sub>5</sub> H<sub>5</sub> N: Darst., Eig. 1022. Pyridin - Chlorkupfer (Chlorür) Cu<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub>. 6 C<sub>5</sub> H<sub>5</sub> N: Darst., Eig. 1022.

Pyridin - Chlormethyl - Chlorjod: Darst. aus Pyridinjodmethylat, Eig. 1088.

Pyridin-Chlormethyl-Trichlorjod: Darstellung, Eig. 1038.

Pyridin-Chlorquecksilber (Chlorid): Darstellung, Eig. 1028.

Pyridin-Chlorzink: Darst., Eig., Verh. 1020 f.

Pyridindicarbonsäure: Darst. aus Parvolin, Eig., Verh., Identität mit Isocinchomeronsäure 1537.

Pyridindicarbons-Cadmium: Darst. 1537. Pyridin-Jodcadmium: Darst., Eig. 1023. Pyridin-Jodmethyl: Verh. gegen Chlor 1038.

Pyridinmonocarbonsäure: Bild. einer mit Nicotinsäure identischen aus Methyläthylacroleïn 1537.

Pyridinmonocarbons. Salze: Verh. bei der Destillation 1037.

Pyridinpentacarbonsäuren: Erk. der Basicität durch die elektrische Leitfähigkeit 84.

Pyridin - Quecksilberchlorid (Sublimat-Pyridin); Bild. 2568.

Pyridin-salpeters. Quecksilberoxyd: Bild. aus Mercuronitrat und Pyridin, Eig. 1023.

Pyridin-schwefels. Kupfer: Darst., Eig., Verh. 1022.

Pyridintetracarbonsäure: Erk. der Basicität durch die elektrische Leitfähigkeit 84.

Pyridintricarbonsäure: Bild. aus Parvolin, Identität mit Carbodinicotinsäure 1027.

Pyridintricarbonsäuren: Erk. der Basicität durch die elektrische Leitfähigkeit 84.

α-Pyridylacrylsäure: Darst. 2708.

«-Pyridylacryls. Kalium: Darst. 2708.

α-Pyridyl-α-milchsäure: Darst. 2708.

α-Pyridyl-α-milchs. Kalium: Darst. 2708. α-Pyridyl-α-milchs. Kupfer: Darst. 2708.

Pyrite: Best. des Schwefels in gebrannten 2530.

Pyrite, kupferhaltige: Aufarbeitung der Mutterlaugen bei der Gewg. von Kupfer 2649.

Pyrogallocarbonsäure: Umwandl. in den Methyläther 1460; Umwandl. in Dipyrogallocarbonsäure 1944.

Pyrogallocarbonsäure-Aethyläther: Darstellung, Eig. 1945.

Pyrogallocarbonsäure-Methyläther: Darstellung, Eig., Verh. 1460.

Pyrogallol: Unters. der Lichterscheinungen bei der Oxydation (Chemiluminescenz) 445; Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Pyrogallokarbamat 758; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527, gegen Chromsäure 1712; Ueberführung in Pyrogallocarbonsäure 1944; Bild. aus Dipyrogallocarbonsäure 1945; Einfiufs auf die Chlorausscheidung im Stofwechsel 2428; Verh. gegen Glycerin, gegen Glucose 2570.

Pyrogallol-Trimethyläther (Trimethylpyrogallol): Darst., Eig., Verh. gegen Brom, gegen Salpetersäure 1457.

Pyrogallussäure siehe Pyrogallol. Pyroïsomalsäure: Identität mit Citraconsäure 1862.

Pyrolucit: künstliche Darst. 593; Anw. zur Darst. von Chlorgas zur Anal. 2518.

Pyrometer, elektrisches: Beschreibung. Anw. 371.

Pyromorphit: künstliche Darst. 627. Pyromuciuornithursäure: Bild. aus Furfurol im Organismus der Hühner 2422.

Pyropapaverinsäure: Const. 2259.

Pyrophosphorigs. Natrium: Bild. aus Mononatriumphosphit, Eig., Verh. 526. Pyrophosphors. Baryum: Bild. durch Schmelzen von Baryt in meta- oder pyrophosphors. Kalium, Eig. 516; Unters. 522.

Pyrophosphors. Cadmium-Kalium: Darstellung, Zus. 518.

Pyrophosphors. Calcium: Unters. 521. Pyrophosphors. Calcium-Kalium: Darst., Eig. 517.

Pyrophosphors. Cer - Natrium: Bild., Eig. 567.

Pyrophosphors. Didym - Natrium: Bild.

Pyrophosphors. Kobalt-Kalium: Bild., Krystallf. 519.

Pyrophosphors. Kobalt - Natrium: Bild., Krystalif. 519.

Pyrophosphors. Lanthan-Natrium: Bild., Eig. 567.

Pyrophosphors. Magnesium: Tabelle zur Umrechnung in Phosphorsäure 2538.

Pyrophosphors. Magnesium - Natrium: Bild, 518.

Pyrophosphors. Mangan-Kalium: Bild., Krystalif. 519.

Pyrophosphors. Mangan-Natrium: Bild., Krystallf. 519. Pyrophosphors. Natrium: sp. G. 522; Anw. zur Best. und Trennung der Metalle 2516.

Pyrophosphors. Natrium, saures: sp. W. 522.

Pyrophosphors. Nickel-Kalium: Bild., Krystallf. 519.

Pyrophosphors. Nickel - Natrium: Bild., Krystallf. 519.

Pyrophosphors. Strontium: Darst., Eig. 517; Unters. 521.

Pyrophosphors. Yttrium-Kalium: Bild., Eig. der krystallisirten Verb. 570. Pyrophosphors. Zink-Kalium: Darst.,

Zus. 518. Pyrophosphors. Zink-Natrium: Bild. 519. Pyrophyllit: Aehnlichkeit mit Bementit 595.

Pyroschwefligs. Kalium: Unters. 472. Pyrosulfurylchlorid: Verh. gegen Ammoniumcarbamat, Vorgang bei der Bild. von Ammoniumimidosulfonat 514 f.; Bild. bei Rothgluth der Sulfate des Kaliums und Baryums im Dampfe des Tetrachlorkohlenstoffs 534.

Pyrotartryl(p-)tolylimid: Darst., Eig. 1842.

Pyrotritarsäure (Uvinsäure): Identität mit Sylvanessigsäure 1766 f.; Const. 1768; Unters. von Salzen 1881.

Pyrotritars. Baryum: Darst., Eig. 1767; Eig., Zus. 1881.

Pyrotritars. Calcium: Eig., Zus. 1881. Pyrotritars. Silber: Darst., Eig. 1767.

Pyroweinsäure: Bild. aus Weinsäure beim Erhitzen mit Wasser 1821; Identität mit der Hydroxytetrinsäure 1849.

Pyroweinsäureanhydrid: Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449.

Pyroxylin: Denitrirung, Färbung, Anw. für künstliche Seide 2860; Anw. für Blitzlicht in der Photographie 2904.

Pyrrhotit: Bild. eines Subsulfürs des Eisens und Nickels beim Schmelzen 585.

Pyrrol: neue Benennung (Azol) 680; Reactionen mit reinem Fichtenspan, mit Isatin und Schwefelsäure, mit Benzochinon, mit Pikrinsäure 1010; Bild. aus pyrrolenphenylcarbinol-o-carbons. Kalium 1972.

Pyrrolderivate: Verh. gegen Jodmethyl 1010 ff.; Umwandl. in Indolderivate 1392 ff.

Pyrrole: Verh. gegen Salzsäure 1013; Verh. tertiärer 1017 ff.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Pyrrolenhydrophtalid: Darst., Eig., Verh., Silbersalz, Krystallf. 1226ff. Pyrrolenphenylcarbinol-o-carbons. Kalium: Destillation mit Kaliumcar-

bonat 1972.
Pyrrolenphtalid: Reduction 1226; Verh.
gegen Brom, gegen Salpetersäure,
Umwandl. in Tetrabrompyrrol, Verh.
gegen Phenylhydrazin 1971 f.

Pyrrolidin: Darst. aus Aethylencyanid, Eig., Salze 1019 f.

Pyrrolylentetrabromide: Darst. zweier isomerer, Eig., Krystallf. 1019.

Pyrrolylentetrabromür (Erythrentetrabromür): Eig., Krystallf. 935.

Pyrrylmethylpinakon: Schmelzp., Krystallf. 685; Krystallf. 1433.

Quadrantelektrometer: Construction 346. Quarz: Verh. gegen Fluorwasserstoffsäure 2; Verh. gegen Essigsäure 42; sp. W. 313; elektrisches Verh. 342; elektrolytische Leitung 391 f.

Quarzconglomerat, goldführendes: Vork. in Witwatersrand, Goldgehalt, Anal. 658.

Quassiin: Unters., Zus., Derivate 2303 f.; Reduction 2304; Phenylhydrazinderivat 2304 f.

Quassiinsäure: Darst., Zus., Salze 2303 f. Quassiinsäure - Dimethyläther: Unters. 2303 f.

Quassiinsäuredioxim: Darst., Eig. 2304. Quassiins. Baryum: Darst., Eig. 2304. Quassiins. Blei: Darst., Eig. 2304.

Quassiins. Eisenoxyd: Darst., Eig. 2304. Quecksilber: Verh. als Elektrode 9; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Scheid. von Cadmium, Blei, Antimon und Silber 15; Molekulargewicht 125; Dichte, chemische Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156; Dampfspannung 179; Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 313 f.; Aenderung der Wärmeleitungsfähigkeit mit der Temperatur 317 f.; Best. der Potentialdifferenz zwischen Quecksilber und Elektrolyten 349; absoluter, elektrischer Widerstand 368; Aenderung des Leitungswiderstandes beiverschiedenen Temperaturen 372 f.; galvanische Polarisation der Elektroden 394; Verh. gegen Halogenwasserstoffsäuren 468 f.; Reinigung 647; Oxydirbarkeit durch Luft, Einw. auf Platin 648; Aufnahme von Quecksilberoxyd 649; Absorption der Dämpfe durch Goldchlorid, reducirende Wirk. der Dämpfe auf Goldchlorid, Silbernitrat und Platinchlorid 650; elektrolytischer Nachw. (Apparat) 2558; Apparat zum Abmessen kleiner Mengen 2563; Nachw. im Harn 2599; Apparat zur Reinigung resp. Destillation 2612.

Quecksilberäthyl: Wirk. 2452.

Quecksilberalbuminat: Darst., Eig., Unters. 2467 f.

Quecksilberammoniumhydroxyd (Mercuriammoniumhydroxyd): Bild. des Hydrates NHg<sub>2</sub>OH. H<sub>2</sub>O, Unters. 650. Quecksilber - Diazoëssigsäure - Aethyläther: Eig., Zus. 1733.

p-Quecksilberdimethylanilin (Dimethylamidoquecksilberdiphenyl): Darst., Eig., Verh., Const. 2225.

Quecksilherisoamyl: Darst., Eig. 2201. Quecksilberisobutyl: Darst., Eig. 2201. Quecksilberoxalessigsäure-Aethyläther:

Darst., Eig. 1698.

Quecksilberoxyd: Annahme von Glasglanz durch Druck 69; Verh. beim Comprimiren im feuchten Zustande 69, gegen Zinkchlorid 614; Aufnahme durch flüssiges Quecksilber 649; Verh. gegen Ammoniak 650; Anw. zur Conservirung von Stärkelösung 2519; Prüf. auf Quecksilberchlorid 2558.

Quecksilberoxydhydrat: Unters. über die Polymerisation 459.

Quecksilberoxydsalze: Reduction durch Wasserstoff 463.

Quecksilberoxydul: Const. 79; Unters. 648.

Quecksilberoxydulsalze: Verh. gegen Natron und Ammoniak 648 f.

Quecksilberoxysulfide: fragliche Bild. bei der Zers. der Sulfochloride durch Kaliumhydroxyd 655.

Quecksilberphenolat siehe Phenolquecksilber.

Quecksilberphenyl: Anw. zur Gewg. von Aluminiumphenyl 835.

Quecksilbersalze: Anw. zum Copiren in der Photographie 2906.

Quecksilbersulfochloride: Darst., Eig., Verh. 654.

Quecksilberthermometer: Standänderung nach Erhitzung auf höhere Temperatur 301.

Quecksilberverbindungen: Unters. über die Bildungswärme 323 f.

Quellung: Unters. der Ursache 2348 f.

Quenstedit: Vork. in Chile, Zus., Krystallf. 580.

Quercetin: Bild., Derivate, Zus. 2331 f.; Beziehungen zum Bhamnetin 2332 ff. Quercit: indifferentes Verh. beim Zusammenbringen von Borsäure mit Natriumdicarbonatlösung 538.

Quercitrin: Unters., Umwandl. in Quercetin 2331; Untersch. vom Rutin 2364

Quittenschleim: Unters. 2364.

Raccoon Creek: Anal. der dort. natürlich vorkommenden Gase 2834.

Radicale, negative: Einfluss auf gewisse Atomgruppen 687 ff.

Radicale, organische: Unters. über die negative Natur 689 bis 702.

Ränderwachs: Herstellung für Heliogravüre 2907.

Raffanelo: Anal. der Eisenquelle 2671. Raffination: elektrolytische von Metallen 2648.

Raffinose: Molekulargewichtsbest. 120, 121; Molekulargewichtsbest. durch Plasmolyse, Formel 147 f.; Best. des Molekulargewichtes 271; Einflufs auf die Krystallf. des Bohrzuckers 2322; Vork. im Rübensaft 2364; Best. 2581; Formel für das Drehungsvermögen 2582; Nachw. in festen Zuckern 2583; Abscheidung aus Zuckerlösungen 2782; Darst. aus den Nachproducten der Melasseentzuckerung 2784.

Rahm: Zus. 2419. Raja clavata: Harnstoffgehalt 2433. Rapsöl: Anw. bei der Prüf. von Olivenöl 2590.

Raum ("todter"): Erklärung des Vork. bei chem. Reactionen 64 f.

Ravizza: Oelgehalt des Samens 2382. Reactionen, chemische: Einfluß von Neutralsalzen 57.

Reactionsgeschwindigkeit: der Basen bei der Umwandl. von Hyoscyamin in Atropin 24; Unters. für die Einw. von Säuren auf Ester 29; Verh. von Säuren gegen Kalkspath 63; Oxydation der Weinsäure 63; Einw. von Salzen auf schwache Basen 216; Einflufs von Neutralsalzen auf verdünnte Lösungen 218.

Reactionsraum (sogenannter "todter"): Erklärung (Jodsäure gegen schweflige Säure) 64 f.; Wirk. des Glases 66.

Reagenspapier: Darstellung eines neuen

empfindlichen 2520; Bereitung zum Nachw. von schweftiger Säure 2531. Rebenschnitt: Wirk. auf den Weinstock 2349.

Recalescenz: Unters. von Eisen 294 f. Rechtspinen siehe Australen.

Reducin: Vork. im menschlichen Harn, Eig., Verb. mit Baryt 2301.

Reduction: Unters. der chem. Dynamik 45; Unters. über die reducirende Wirk. des Wasserstoffs 462 f.; Anw. elektrischer Glühhitze bei Verbb. 2619, bei Metallen 2620.

Reductions flaschen: luftdichter Verschlufs 2617.

Reflexion: Messung reflectirter Farben (Photometer) 423.

Refraction siehe Brechung (des Lichts). Refractometer: Anw. zur Unters. von Terpenderivaten 886; Construction 2609.

Regenbogen: Photographie 2904. Regenerativbrenner: Anw. 2608.

Regenwasser siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Reibung: Unters. bei Flüssigkeiten (Beziehung zur Constitution) 201 ff.; Aenderung des Coëfficienten mit der Temperatur 257.

Reibung, innere (Viscosität): Unters. wässeriger Lösungen 225; Verhältnifs zum Leitungsvermögen wässeriger Lösungen 227.

Reibungscoöfficient: Veränderlichkeit bei Gasen mit der Temperatur 172; Formel für Flüssigkeiten 202.

Reibungszündung: Anw. in der Sprengtechnik 2719.

Reihen, homologe: Beziehungen zwischen Siedep. und chem. Zus. 305.

Relief-Maschinenarbeit: Verb. mit photolithographischem Umdruck 2907.

Resorcin: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von m-Phenylencarbamat 758; Verh. gegen Schwefel 1501, gegen Mononitrobenzol 1509; Ueberführung in Dichroïne 1512; Verh. gegen\_einen Zucker ( $_{\eta}\beta$ -Formose") aus Formaldehyd 1517, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Unters. Bromderivaten 1454; Verh. gegen Glyoxylsäure, gegen Acetaldehyd, gegen Aceton 1456, gegen xanthogens. Kalium 2029, gegen Natriummalonsäureäther 2038; Condensation mit α-Naphtoyl-o-benzoësäure 2112; Anw. zum Nachw. von Nitraten 2534; Verh. gegen salpeters. Anilin 2569, gegen Schwefelsäure 2576; Anw. zur Gewg. gemischter Tetraazofarbstoffe 2891.

Resorcinazofarbstoffe: Darst. nitrosirter 1278.

Resorcindialdehydphenylhydrazon: Darst., Eig. 1378.

Resorcin-o-diphenylenketon-monocarbonsäure: Darst., Eig. 2089.

Resorcindisulfos. Kalium: Verh. gegen salpetrigs. Kalium 2162.

Resorcinphtaleïn (Fluoresceïn): Const., Verh. gegen Ammoniak 1501.

Resorcinphtalimidinsulfos. Salze (Phtalimidblau): Darst., Anw. 2900.

p - Resorcylaldehydphenylhydrazon: Darst., Eig. 1378.

Respiration: Unters. bei Fledermäusen 2436.

Reten: Darst. aus Harzöl 2695.

Betorte, automatische: Construction (für Wasserdestillation) 2611.

Bhamnetin: Beziehungen zum Quercetin, Derivate, Zus. 2332 f.

Rhamnolacton (Rhamnosaccharin):
Darst., Eig., Umwandl. in Rhamnonsäure 2312.

Bhamnonsäure: Darst., Baryumsalz 2312.

Rhamnose (Isodulcit): Bezeichnung für Isodulcit 1427 Anm.; Umwandl. in Rhamnolacton (Rhamnosaccharin), Oxydation 2812; Bild. aus Hesperidin 2830.

Rhamnosesaccharin siehe Saccharin. Bhamnoseschwefelsäure: Bild, aus Iso-

hesperidin 2331.

Rhamnus frangula: Unters. der Rinde 2379.

Rhamnus Purshiana: Unters. der Rinde 2379.

Rhamnus Wightii: Anal. der Rinde 2379 f.

Rhein: Unters. des Wassers bei Mainz 2761.

Rheingau: Anal. des dortigen Weines 2791.

Rheinhessen: Anal. von dort stammender Weine 2791.

Rheostat: Stempelrheostat für elektrochemische Arbeiten 375; Construction 2609.

Rhexit: Zus. 2720.

Rhinanthin: Vork. in Antirrhinum majus, Gewg., Eig., Zus., Spaltung durch Salzsäure 2330.

Rhinanthogen: Bild. aus Rhinanthin 2330.

Rhodamin: Eig., Verh., Reduction 2875. Rhodamine: Darst., Eig., Verh., Salze,

alkylirte 2873 f.

Rhodanaceton siehe Schwefelcyanaceton.

Rhodanacetophenon siehe Schwefelcyanacetophenon.

Rhodanacetoxim siehe Schwefelcyanacetoxim.

Rhodanaldehyd siehe Sulfocyanaldehyd. Rhodanketone siehe Schwefelcyanketone.

Rhodanverbindungen siehe die entsprechenden Schwefelcyanverbindungen resp. Sulfocyanverbindungen.

Rhodium: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Vork. im Platin von British Columbia 660; Scheid. von Platin 2560.

Rhodiumsalze, neutrale: Verh. gegen Alkalisulfide (Bild. von Verbindungen des Bhodiumsulfids mit Alkalisulfid) 667 f.

Rhodiumsulfhydrat: Bild., Eig. 667. Rhodium-Zinn (Rh Sn<sub>8</sub>): Anw. der Legirung zur Darst. von Rhodiumtrichlorid 666.

Rhodizonsäure: Verh. gegen o-Phenylendiaminsulfat 1328, gegen o-Phenylendiaminsulfosäure 1329; Bild. aus Diimidodioxychinon, Verh. gegen Anilin 1655.

Rhodizons. Anilin: Darst., Eig. 1655. Rhus coriaria: Gerbsäuregehalt, Gehalt an Gallussäure 2381.

Rhus cotinus: Gerbsäuregehalt 2381. Ricinelaïdinsäure: Bild. aus Ricinoleïnsäure, Salze, Oxydation, Abscheidung von Methylhexylketon 1922.

Ricinelaïdins. Baryum: Darst., Verh. bei der Destillation 1922.

Ricinelaïdins. Silber: Darst. 1922. Ricinisolsäure: Vork. im Ricinusöl 2385.

Ricinoleïn: Unters. 1921.

Ricinoleïnsäure: Darst., Eig., Salze 1920; Const., Verh. gegen Kalihydrat, Reduction 1921; Oxydation, Verh. gegen salpetrige Säure 1922. Ricinoleïnsäureglycerid: Vork. im Rici-

ncinoleinsaureglyceria: vork. nusöl 1921.

Ricinoleïns. Baryum: Zus. 1920. Ricinoleïns. Silber: Zus. 1920.

Ricinolsäure (Trioxystearinsäure): Vork. 1930; Vork. im Ricinusöl 2385.

Ricinsäure: Gewg. aus Ricinelaïdinsäure, Eig., Salze, Oxydation, Verh. gegen Brom, gegen Kali 1922 f. Ricins. Baryum: Darst. 1923. Ricins. Silber: Darst. 1923.

Ricinus: Unters. über die Kohlensäure-Aufnahme und -Ausgabe 2347.

Ricinusol: Best. der Diëlektricitätsconstante 341; Verh. gegen Salpetersäure 1880 f.; Verseifung 1920; Unters. der Fettsäuren, der Eig. 1921;
Darst. und Oxydation der darin enthaltenen Fettsäuren 1928 f.; Unters.
der flüssigen Fettsäuren 2385; Nachw.
im Mandel- und Olivenöl 2590; Prüf.
auf Baumwollsamenöl 2591.

Ricinusolsāure (Isotrioxystearinsāure): Vork. 1930; Unters. 1932.

Riebeckit: Vork., Zus. 445.

Rieseneier: Herstellung 2778.

Rinden: Best. des Alkaloïdgehaltes 2589. Rindstalg: Nachw. in der Butter 2596 f. Roburit: Zus. 2721.

Robustasaure: Vork. 2373.

Röhrenofen: Construction mit Thermoregulator zur raschen Kühlung 35.

Roggen: Veränderung der Eiweifskörper durch Wasserdämpfe 2338 f.

Roggenmehl: Gehalt an Nickel 2363; Unters. von russischem 2823.

Rohaceton: Best. des Acetongehaltes 2571 f.

Roheisen, weißes: Anal. vom K. K. General-Probiramte 2639.

Rohfaser: Unters., Darst. 2325 f.; schnelle Filtration 2518.

Rohrzucker: Axendispersion 1; Inversion (Einfluss von Neutralsalzen) 57: Einflus der Temperatur auf die 60; Molekulargewichts-Inversion best. 120; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes 268; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270: Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Quoder molekularen Gefriertienten punktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273; Verh. gegen Phenylhydrazin 2307, gegen Aldehyde und Ketone 2307 f.; Einfluss von Raffinose auf die Krystallf. 2322; Best. durch Gahrung 2579; Nachw. neben Invertzucker 2580; Best. neben Invertzucker 2582; Best. in der Rübe, im Zuckerrohr, in der Bagasse, im Sorgho 2592 f.; siehe auch Rübenzucker, siehe Saccharose, siehe auch Zucker.

Rohspiritus: Best. der darin enthaltenen Basen 2568; Reinigung mittel« Fehling'scher Kupferlösung 2805; Entfuselung, Reinigung 2808.

Bohzucker: Aschenbestimmung 2581.
Romancement: Anw. zur Mörtelbereitung 2734.

Romit: Zus. 2721.

Roncegno: Anal. des in der Nähe vorkommenden Heilwassers 2664 f.

Rosanilin: Const. der Salze 2073 f. Rosanilinfarbstoffe: Nachw. in Orseille-

Rosanilinfarbstoffe: Nachw. in Orseilleextracten 2867.

Rosolsäure: Anw. in der Mafsanal. 2519; Anw. zur Best. von Aetzalkalien neben kohlens. Alkalien 2545.

Rofshaare: versuchte Isolirung des schwarzen Farbstoffes 2415.

Rofskastanie: Zus. 2827.

Rothgültigerze: Unters. 657.

Rothweine: Unters. aus der Herzegowina kommenden 2793 f., Wirk. auf Metalle 2798; Verh. des Farbstoffes gegen Wasserstoffsuperoxyd 2860.

Rotoïn: Unters. 2380.

Rotzkrankheit: Wirk. von α-Naphtol auf Mikroben 2468 f.

Roundwood: Unters. des Wassers aus der Kohlengrube 2670.

Rubidiumoxyd: Best. der Bildungswärme, Hydratationswärme 323.

Rubidiumoxydhydrat: Best. der Bildungswärme 323.

Rubin: Gehalt an Chromsesquioxyd 604.

Rubinbalais: künstliche Darst. 561.

Rubine: Darst. regelmässig ausgebildeter, Vergleich der natürlichen mit künstlichen 560 f.

Rubreserin: Bild., Eig. 2297.

Rüben: Vork. von Ärsen in weißen 2453; Best. des Zuckergehaltes 2592 f.; Düngung mit Eisenvitriol 2749; Schaumgährung bei Verarbeitung angefaulter 2789.

Rübenasche: Gehalt an Borsäure, an Vanadin, an Mangan, an Kupfer, an Cäsium 2369.

Rübensaft: Gehalt an Raffinose 2364, Zus. 2785.

Bübenschnitzel: Haltbarkeit getrockneter, ausgelaugter 2781.

Rübenzucker: Prüf. auf Reinheit 2580; Wasserbest. 2580 f.; Aschenbest. 2581, Verh. gegen Methylenblau 2782.

Rüböl: Prüf. auf Baumwollsamenöl 2591: Unters. 2383.

Rückenmark: Einflus auf die Zus. des Blutes und auf den Stoffwechsel 2408. Rufigallussäure: Reduction und Acetylirung 1619.

Rufigallussäure - Triäthyläther: Darst., Eig. 1623 f.

Runkelrübe: Culturversuche 2369,

Ruthenium: Unters. über die Oxydation 669 bis 672; Atomgewicht 678; Scheid. von Platin 2560.

Rutheniumdioxyd: Dissociation bei hohen Temperaturen 670 f.; Bild.

Rutheniumdioxydhydrat: Gehalt an Stickoxyd 678.

Butheniumoxyd (Ru<sub>2</sub>O<sub>6</sub>): Bild. des Hydrats 673; Bild. aus Kaliumrutheniat 675.

Rutheniumoxyde: Bild., Zus. 673 f.

Rutheniumperoxyd: Bild. 672.

Rutheniumsäure: Unters. der Anologie mit der Mangansäure 674.

Rutheniums. Baryum: Darst., Zus. 676. Rutheniums. Kalium: Darst., Eig., Krystallf., Verh. 675.

Rutheniums. Silber: Darst., Eig. 676. Rutheniums. Strontium: Darst. 676.

Rutin: Unterscheidung von Quercitrin 2364.

Saale: Einfluss der Mineralindustrie auf die Zus. des Wassers 2682.

Saccharin (Lacton, Rhamnosesaccharin):
Darst. aus Isodulcit, Eig. 1428;
Verh. im Organismus 2424 f.; Urtheile
über die Anw. in Nahrungsmitteln
2452; Einflufs auf die Wirk. von
Malzextract 2501; Nachw. (Fluorescinreaction), Verh. gegen Ferrocyankalium 2576 f.; Nachw. im Wein, im
Harn 2577; Nachw. im Weine 2605,
im Biere 2608 f., Darst., Eig. 2713.

Saccharomyces: Wirk. auf Zuckerarten 2494.

Saccharomyces apiculatus: Unters., Verh. gegen Traubenmost, gegen Maltose, gegen Dextrose 2491 f.

Saccharomyces cerevisiae: Nachw. einer Infection mit wilder Hefe 2496; Reinzucht, Unters. 2497.

Saccharomyces ellipsoïdus: Anw. zur Gew. von Gerstenwein 2803.

Saccharomyces exigenus: Unters. 2497. Saccharomyces minor Engel: Vork. in Brothefen 2460; Ursache der sauren Reaction der Hefe 2461.

Saccharomyces Mycoderma: Vork. in der Brothefe 2461.

Saccharomyces Pastorianus I: Ursache des bitteren Beigeschmackes von Bier 2814.

Saccharose: Reactionsgeschwindigkeit bei der Inversion 337; Vergährung durch Monilia 2494; Unters. der Vergährung 2495; Best. neben Invertzucker 2581.

Saccharose-Campher: Darst. 2308. Saccharose-Furfurol: Darst. 2308. Saccharose-Oenanthol: Darst. 2308.

Säugethiere: calorimetrische Unters. 2394.

Säureamide: Bild. aus Ester und Ammoniak 34; Einfluß der Temperatur bei der Bild. 35; Unters. über Amide des Phosphors und Schwefels 510; Bild. aus Ketonen resp. Aldehyden durch Schwefelammonium 1933 f.; Darst. aus Nitrilen 1953 Anm.

Säureanhydride, organische: Verh. gegen Terpilenole 903 f.

Säurechloride: Prüf. der Siedep. 307; Umwandl. in Ketone 1581; Verh. gegen Anilide 1693.

Säuren: Unters. über die Alloïsomerie 7; Wirk. bei Oxydations- und Reductionsvorgängen 45; Beschleunigung der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Verhältnifs der Basicität zur elektrischen Leitfähigkeit 84; Berechnung des elektrischen Leitungsvermögens in Lösungen 215; Verh. der Reactionsgeschwindigkeit zum Leitungsvermögen 216; Berechnung des Diffusionscoëfficienten 221; Verhältnis der inneren Reibung der Lösung zum Leitungsvermögen 227; Lösl. und Schmelzbarkeit von isomeren Verbb. 251, 253; Unters. über die Diffusion 274; Prüf. der Chloride auf ihren Siedep. 307; elektrisches Leitungsvermögen 376 f.; Wirk. auf Hefe 2495 f.; Best. der Basicität 2520; Best. und Trennung 2521.

Säuren der Fettreihe: Verbrennungswärmen von isomeren 330; Synthese mehrbasischer 1694 ff.; siehe auch Fettsäuren.

Säuren, organische: magnetisches Verh. 417; Verh. gegen Terpilenole 903 f.; Bromirung 1692.

Säuren, ungesättigte: Oxydation 1709 f., 1711, 1932.

Säuren, zweibasische: Best. des magnetischen Rotationsvermögens 449;
 Verh. gegen β-Ketonsäureester 1964 f.

Säureradical: Verh. bei der Elektrolyse 9.

Säurethiamide, aromatische: Reduction 1934 f.

Safranin: Anw. als Reagens auf Traubenzucker (Nachw. von diabetischem Harn) 2578.

Safranine: Unters. der Beziehungen zu den Eurhodine 1319 ff.; Zusammenhang mit den Indaminen 1322 f. Safranol: Darst. Eig., Verh. 1325.

Safransurrogat: Giftigkeit von Dinitrokresol-Kalium resp. -Ammonium 2449. Safrol (Shikimol): Unters., Vork. mit Eugenol, Beziehung zum Eugenol 885. Sail - sous - Couzan: Anal. der Mineralwässer 2663.

Saint Estèphe: Anal. dortiger Weine 2791.

Saint-Galmier: Anal. der Mineralwässer 2663.

Saint Moritz: Anal. des neuen Sänerlings 2665 f.

Salbeiöl: physikalisches Verh. 880.
Salepschleim: Gehalt an Mannose (Isomannitose) 2321; Unters. 2364.

Salicin: Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran; Best. der isosmotischen Concentration 272; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273; optisches Verh. 447; Verh. gegen Anilin 2307.

Salicylaldehyd: Verh. gegen Phenanthrenchinon unter der Einw. des Sonnenlichtes 710; Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. des sogenannten Disalicylaldehyds 758; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527, gegen Methyl- und Aethylamin 1542, gegen Phosphorpentachlorid 1542 f., gegen Thioglycolsäure 1727, 1729, gegen Brenztraubensäure und Anilin 2094, gegen Phosphorwasserstoff 2219.

Salicyldisulfosāure: Darst., Eig., Salze 2172 f.

Salicyldisulfos. Baryum: Darst., Eig. 2172.

Salicyldisulfos. Blei: Darst., Eig. 2172. Salicyldisulfos. Cadmium: Darst., Eig. 2172.

Salicyldisulfos. Calcium: Darst., Eig. 2173.

Salicyldisulfos. Kalium: Darst., Eig. 2173.

Salicyldisulfos. Kupfer: Darst., Eig. 2172.

Salicyldisulfos. Zink: Darst., Eig. 2173. Salicylmonosulfosäure: Bild., Salze 2173.

Salicylmonosulfos. Baryum: Eig. 2173. Salicylmonosulfos. Blei: Eig. 2173.

Salicylmonosulfos. Cadmium: Darst., Eig. 2173.

Salicylmonosulfos. Kobalt: Darst., Eig. 2173.

Salicylmonosulfos. Zink: Darst., Eig. 2173.

Salicylpiperidin: Darst. aus Salicylsäure-Aethyläther und Piperidin,

Eig., Verh. 1047.

Salicylsäure: Bild. aus Phenol durch Kaliumpermanganat 1478; Verh. gegen Chromsaure 1712; Identität der aus Gaultheriaöl gewonnenen mit der aus Phenol 1942; Verh. gegen Chlorsulfonsäure 2172; Wirk. auf Bacillen 2476, auf Hefe 2489; Einfluss auf die Wirk. von Malzextract 2501; Anw. zur Conservirung von Lösungen von Wein- und Citronensäure, von Titerflüssigkeiten 2519; Best. der Verunreinigungen (Oxytoluyl-, Oxyxylylsäure) 2571; Nachw. im Weine 2604 f., im Biere 2606; Verh. gegen nitrirte Diazoverbindungen 2882, gegen Tetraazodiphenyl resp. Tetraazoditolyl

Salicylsäure - Aethyläther: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Verh. gegen Piperidin 1046 f.

Salicylsäure - p - Mononitrophenyläther: Darst., Schmelzp. 2713.

Salicylsäure - β - Naphtohydrochinon: Darst., Schmelzp. 2714.

Salicylsäure - α - Naphtyläther: Darst., Schmelzp. 2713.

Salicylsäure -  $\beta$  - Naphtyläther: Darst., Schmelzp. 2713.

Salicylsäure-Phenyläther (Salol): Umwandl. in Phenylsalicylsäure 1942; Darst., Schmelzp. 2713; siehe auch Salol.

Salicylsäure - Pyrogallyläther: Darst., Schmelzp. 2713.

Salicylsäure-Resorcinäther (Monosalicylat): Darst., Schmelzp. 2713.

Salicylsäure-Resorcinäther, saurer (Di-

salicylat): Darst., Schmelzp. 2713. Salicylsäure - Thymyläther: Darst., Schmelzp. 2713 f.

Salicyls. Dioxynaphtalin: Verh. im Organis. 2422.

Salicyls. Hydrochinon: Verh. im Organismus 2422.

Salicyls. Magnesium: Eig. 1941.

Salicyls. a-Naphtol: Verh. im Organismus 2422.

Salicyls. β-Naphtol: Verh. im Organismus 2422.

Salicyls. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226; Wirk. auf den Stoffwechsel 2446.

Salicyls. Quecksilber: Eig., Darst. für medicinische Zwecke, Verh. 1941 f.

Salicyls. Thymol: Verh. im Organismus 2422.

Salol (Salicylsäure - Phenyläther): Umwandl. in Phenylsalicylsäure 1942; Verh. im Organismus 2422; Anw. gegen venerische und Hautkrankheiten 2452; Darst., Schmelzp. 2713; Darst. 2714.

Salole: Darst. 2713.

Salpetersäure: Verh. gegen Phosphorsäureanhydrid 18; Darst. wasserfreier 18 f.; Verh. gegen Benzol 19, 21; Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Beschleunigung der Reaction zwischen Chromsäure und Jodwasserstoff 49, zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; Erstp. 130; Unters. der Gasentbindung (Stickoxyd) bei der Zers. 173; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; innere Reibung der wässerigen Lösung 225 f.; Wärmeausdehnung 238; Diffusionscoëfficient bei verschiedener Concentration 277; Anw. zu Kältemischungen (Tempe-309; raturerniedrigung) Hydrate, Einfluss der Hydratbildung auf die elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 379; elektrische Leitungsfähigkeit der Säure und von Lösungen von Nitraten in Salpetersäure 380; Anw. zur Verbrennung von Wasserstoff (Apparat) 453; Unters. der Reduction der concentrirten Säure durch Wasserstoff 462; Einw. auf arsenige Säure 506 f.; Ursprung und Schicksal in den Pflanzen 2351 f.; Verh. bei der Einw. von Mikroorganismen 2482 f.; Best., Nachw. in Wässern und Bodenarten, Einflus von Mikroorganismen auf die Best., Apparat zur Best. 2534; Tabelle zur Berechnung aus Stickoxyd 2535; Vork., Verh. im Wein 2603; Entstehung in der Natur 2739 f.

Salpetersäureanhydrid: Darst., Verh. gegen Benzol und Derivate desselben (Massenwirkung) 18.

Salpetersäureester: Const. der Pseudo-

nitrole als Salpetersäureester des Acetoxims 690.

Salpetersäure - Salpetrigsäureanhydrid (Untersalpetersäure): Siedep., sp. G.

Salpeters. Adenin: Eig., Lösl. 789.

Salpeters. Alkalien: Wärmeausdehnung

der Lösungen 237 f.

Salpeters. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f.; Unters. der Gasentbindung (Stickoxydul) bei der Zers. 173; Bild. bei der Verbrennung von Sauerstoff in Ammoniak 453; Verb. mit Ammoniumrhodiumchlorid, Darst., Eig., Zus. 668.

Salpeters. Benzenylamidin: Krystallf. 1133.

Salpeters. Benzyllepidin: Darst., Eig. 1193.

Salpeters. Berberin: Eig. (Schmelzp.) 2280.

Salpeters. Blei: Verh. gegen Sulfide 11; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376.

Salpeters. Bleiditolyl: Darst. 2199; Eig. 2200.

Salpeters. Bleiditolyl, basisches: Darst., Eig. 2200.

Salpeters. Cadmium: Wärmeausdehnung der Lösung 238.

Salpeters. Calcium: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322.

Salpeters. Cerium-Chinolin: Darst., Eig. 1177.

Salpeters. Chelidonin: Darst., Eig. 2279. Salpeters. Chrysoïdinharnstoff: Darst., Eig. 774.

Salpeters. Chydrazaïn: Darst., Eig. 505. Salpeters. Cinchotenin: Krystallform 2289 f.

Salpeters. Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin): Eig. des aus Steinkohlencollidin dargestellten 1035.

Salpetersaures Diacethexaamidoditolyl: Darst., Eig. 1136.

Salpeters. Diazobenzol: Verh. gegen Eisessig 1244.

Salpeters. m - Diazotriazobenzoësäure: Darst., Eig. 1287.

Salpeters. m - y - Dimethylcarbostyril: Darst., Eig. 1175.

Salpeters.  $o - \gamma$  - Dimethylcarbostyril: Darst., Eig. 1174.

Salpeters.  $p - \gamma$  - Dimethylcarbostyril: Darst., Eig. 1174.

Salpeters. Dinitrodiäthenyltetraamidoditolyl: Darst., Eig. 1136.

Salpeters. Glycocoll: Darst. aus Glycocolläther, Eig. 1724.

Salpeters. Kalium (Salpeter): Einflus auf die Verseifungsgeschwindigkeit von Essigäther 59; Verh. beim Comprimiren mit Wasser 68, 69; Dampfspannungserniedrigung der Lösung isotonische Eig. (isotonische Coëfficienten) 212 f.; Beziehungen zwischen Schmelzp. und Löal. 250, 252 f.; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 268; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Osmose, Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran) 272; Einflus des elektrischen Stromes auf die Bild. von Weinstein aus Weinsäure und Salpeter 397; verzögernde Wirk. auf die Condensation von Formaldehyd 1517; Best. des Stickstoffgehaltes 2532; Einfluß auf die Pflanzen 2742 f.

Salpeters. Kobalt: Verh. gegen Sulfide 11, gegen Ferrisalze 2548.

Salpeters. Kupfer: Elektrolyse 8; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273.

Salpeters. Lithium: Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322.

Salpeters. Magnesium: Lösungswärmen in Wasser und Alkohol 322.

Salpeters.o-Monoamidoazopseudocumol: Darst., Eig. 1293 f.

Salpeters. o-Monoamidoazoxylol: Darst., Eig. 1291.

Salpeters. Monoamido-α-naphtoësäure: Darst., Eig. 2060.

Salpeters. ana - Monobromchinolin: Darst., Eig. 1182.

Salpeters. m-Monobromchinolin: Darst., Eig. 1181.

Salpeters. Mononitroäthenyldiamidotoluol: Darst., Eig. 1134.

Salpeters. o-Mononitrobenzylpapaverin: Darst., Eig. 2263 f.

Salpeters. Natrium: Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193; Beziehungen zwischen Schmelzp. und Lösl. 250, 252 f.; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 268; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Theorie der Bild. von Lagern 2684; siehe auch Chilisalpeter.

Salpeters. Nickel - Ammonium: Darst., Zus. 587 f.

Salpeters.  $\beta$ -Oxäthylamin: Eig., Verh. 986.

Salpeters. Oxywrightin: Darst., Eig. 2238.

Salpeters. Papaverin-Phenacyl: Darst., Eig. 2264.

Salpeters. Phenacylisochinolin: Darst., Eig., Wirk. 1211.

Salpeters. Phenyloxychinolin: Darst., Eig. 1176.

Salpeters. Platinpropylsulfin, basisches (Oxynitrat): Darst., Bild., Eig. 2210. Salpeters. Platoäthylsulfin: Darst., Eig.

Salpeters. Platobenzylsulfin, basisches: Darst., Eig. 2215.

Salpeters. Platobutylsemidisulfin: Darst., Eig. 2213.

Salpeters. Platoïsobutylsulfin (Platoïsobutylsulfinnitrat): Krystallf. 1421.

β-Salpeters. Platoïsobutylsulfin: Darst., Eig., Krystallf. 2214.

Salpeters. Platomethylsulfin: Darst., Eig. 2206.

α - Salpeters. Platopropylsemidisulfin:
 Darst., Eig. 2209.

«-Salpeters. Platopropylsemidisulfin, basisches (Semidisulfinoxynitrat): Darst., Eig. 2210.

 $\beta$  - Salpeters. Platopropylsemidisulfin: Darst., Eig. 2210.

Salpeters. Prehnidin: Eig. 849.

Salpeters. Quecksilberammonium (Mercuriammoniumnitrat): Bild., Eig. 652.

Salpeters. Quecksilberoxyd: Verh. gegen Halogene (Bild. von Quecksilberbromid, Quecksilberchlorid, Quecksilberjodid) 652 f.

Salpeters. Quecksilberoxydul: Verh. gegen Chlor (Bild. von Quecksilberchlorür) 653.

Salpeters. Rosinduliu: Darst., Eig. 1101. Salpeters. Salze: elektrische Leitungsfähigkeit der Löeungen in Salpetersäure 380; Beduction durch Wasserstoff 463; Umwandl. im Boden in organische Stickstoffverbb. 2352; antiseptische Wirk. 2466; Verh. gegen Mikroorganismen 2484 f.; Schätzung in natürlichen Wässern durch carbazolhaltige Schwefelsäure, durch Diphenylamin 2526; Färbung durch Phenol, Orcinol, Thymol, α-Naphtol

2534; Nachw. durch Resorcin 2535; Unters. über die Bild. in der Ackererde 2740 f., 2741; Fehlen in den Waldböden und Torfmooren, in den Waldbäumen 2741 f.; Verh. gegen Superphosphat 2745; Gehalt des Nilwassers 2765.

Salpeters. Silber: Verh. gegen Sulfide 11; Anw. zur Unters. des Diffusionscoëfficienten im Verh. zur Temperatur 220; Best. der Ueberführungszahl 223; Wärmeausdehnung der Lösung 238; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Anw. zur Messung elektrischer Stromstärken (Voltameter) 347; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376; Verh. gegen Quecksilberdämpfe 650. Salpeters. Strontium: Lösl. in Alkohol 551.

Salpeters. Tetrabenzylphosphonium: Darst., Eig. 2233.

Salpeters. α - Tetrahydronaphtylamin: Darst., Eig. 1150.

Salpeters. Tetramethylammonium: Eig., Verh. gegen Wärme 977.

Salpeters. Thallium: Verh. gegen Sulfide 11.

Salpeters. Triphenylmelamin: Lösl. 733.
Salpeters. Uran: Verh. gegen Amine
971; Anw. zur Best. der Phosphorsäure 2536.

Salpeters. Wismuth: Anw. zur Phosphorsäurebest. 2536.

Salpeters. Wismuth, basisches: Verh. gegen Sulfide 11.

Salpeters. Xylidin (Wroblewsky's): Lösl. 1111.

Salpeters. as-o-Xylidin: Lösl. 1111.

Salpeters. v-m-Xylidin: Darst., Eig., Lösl. 1111.

Salpeters. v-o-Xylidin: Lösl. 1111. Salpeters. m-Xylobenzylamin: Darst.,

Eig. 1126 f.

Salpetrige Säure (Stickstofftrioxyd): Molekulargewichtsbestimmung (Apparat) 117; Bild. mittelst Arsenigsäure 507; Verh. gegen Desoxybenzoïn, Methyldesoxybenzoïn und Benzylcyanid 690, gegen Diastase 2515; Nachw. durch Sulfanilsäure 2533; Best. 2534; Entstehung in der Natur 2739 f.

Salpetrigsäure - Aethyläther (Aethylnitrit): Reindarst. 1403; Wirk. 2447. Salpetrigsäure-Amyläther (Amylnitrit): Verh. gegen Stilbenbromid 92; Verh. gegen Nitrosoketone 1342; Darst.,

Eig., Verh. 1417 f.; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1525; Wirk. 2447; freiwillige Explosion 2725.

Salpetrigsäureanhydrid: sp. G., Siedep.

Salpetrigsäure - Butyläther, normaler (normales Butylnitrit): Darst., Eig., Verh. 1413.

Salpetrigsäure - Butyläther, secundärer (secundäres Butylnitrit): Darst., Eig. 1414.

Salpetrigsäure - Dimethyläthylcarbinoläther (Dimethyläthylcarbinolnitrit): Eig., Wirk., Verh., Zers. 1423 f.

Salpetrigsäure - Heptyläther, normaler (normales Heptylnitrit): Darst., Eig. 1414.

Salpetrigsäure - Isobutyläther (Isobutylnitrit): Darst., Eig. 1411.

Salpetrigs. Ammonium: Unters. der Gasentbindung bei der Zers. 173; Bild. bei der Verbrennung von Sauerstoff in Ammoniak 453.

Salpetrigs. Benzenylamidin: Krystallf. 685; Darst., Eig., Verh. 1120.

Salpetrigs. Diazoamido - β - tetrahydronaphtylamin: Darst., Eig., Zers., Verh. 1148 f.

Salpetrigs. Eisenoxyd: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Kaliumnitrit auf Eisenchlorid 581.

Salpetrigs. Glycin - Aethyläther (salpetrigs. Glycocolläthyläther): Darst. aus Glycocolläther 1732 f.

Salpetrigs. Glycocolläthyläther siehe salpetrigs. Glycin-Aethyläther.

Salpetrigs. Guanidin: Darst., Eig., Verh. 1121.

Salpetrigs. Kalium: Verh. gegen Eisenchlorid 581 f.

Salpetrigs. α-Naphtobenzylamin: Darst., Eig., Umwandl. in  $\alpha$ -Naphtobenzylalkohol 1549.

Salpetrigs. Phellandren: Verh. einer Mischung aus der Lösung des rechtsund linksdrehenden (Bild. einer inactiven Substanz) 895.

Salpetrigs. Platin-Kalium: Darst. 1748. Salpetrigs. Platoäthylsulfid (Platoäthylsulfinnitrit): Krystallf. 1419 f.; Darst., Eig. 2204.

Salpetrigs. Platobenzylsulfid: Darst., Eig. 2215.

Salpetrigs. Platobutylsulfid (Platobutylsulfinnitrit): Krystallf. 1421; Darst., Eig. 2212.

a-Salpetrigs. Platoïsobutylsemidisulfid: Darst., Eig. 2213.

β-Salpetrigs. Platoïsobutylsulfid (Platoisobutylsulfin-β-nitrit): Krystallform 1421; Darst., Eig. 2213.

Salpetrigs. Platoïsopropylsulfid (Platoisopropylsulfinnitrit): Krystallf. 1420; Darst., Eig. 2211.

Salpetrigs. Platomethylsulfid: Darst., Eig. 2206.

Platopropylsemidisulfid:  $\alpha$ -Balpetrigs. Darst., Eig. 2209.

 $\beta$  - Salpetrigs. Platopropylsemidisulfid: Darst., Eig. 2209.

a-Salpetrigs. Platopropylsulfid (Platopropylsulfin-α-nitrit): Krystallf. 1420. β-Salpetrigs. Platopropylsulfid (Plato-

propylsulfin-β-nitrit): Krystallf. 1420. Salpetrigs. Salze (Nitrite): Const. 1789: Vork. in Pflanzen 2357; Best. im Trinkwasser 2522; neue Reactionen 2525 f.; Best. durch Harnstoff, Best. bei Gegenwart von Nitraten und Chloriden 2533; Färbung mit Phenol. Orcinol, Thymol, a-Naphtol 2534; Darst. derer von Alkalien und alkalischen Erden unter Gewg. von Chromaten, Manganaten und Arseniaten 2683 f.

Salpetrigs. Tetrahydro-β-naphtylamin:

Darst., Eig., Verh. 1146. Alpetrigs. Tetramethylammonium: Salpetrigs.

Eig., Verh. gegen Wärme 977. Salze: Elektrolyse 8; Einfluss der Neutralsalze bei chem. Reactionen (Inversion des Rohrzuckers) 57; Bild. saurer bei der Rohrzuckerinversion und Esterverseifung 61; Anw. von Densitätszahlen auf Lösungen 149; sp. G. wässeriger Lösungen 157; dynamische Methode zur Best. der Dampfspannungen der Lösungen (Apparat) 192 f.; Dampfspannung alkoholischer Lösungen (Unters.) 194; Berechnung des Diffusionscoëfficienten 220 f.; Unters. der Diffusion von Gemischen 221; Verhältniss der inneren Reibung der Lösungen zum Leitungsvermögen 227; Unters. der Oberflächenspannung wässeriger lösungen 228; Berechnung der Contraction des Volumens einer Lösung gegenüber der Summe der Volumina ihrer Bestandtheile 229; Unters. über Dichte und Wärmeausdehnung von Lösungen 229 f., 237; Existenz und Nichtexistenz von Doppelsalzen in Lösung 242 ff.; Unters. der Lösl. 250; Lösl. von ameisens., essigs., propions. Baryum- und Calciumverbb. 254;

Unters. der Lösl. isovalerians., methyläthylessigs., isobutters. Verbb. 254 f., caprons., diathylessigs. Salze 255; Verh. der wasserhaltigen über verdünnter Schwefelsäure Unters. über die Lösl. (Hydratbild.) 265; Unters. über den osmotischen Druck auf Lösungen 267; Temperatur der Dämpfe aus Salzlösungen 306; Dissociation der Lösungen bei der Elektrolyse 333 f.; Anw. der Lösung zur Darst. trockner Elektrolyte durch Mischen mit Gypsbrei, Leitungsfähigkeit von Lösungen der Salze der Schwermetalle 376 f.; Berechnung der Molekulargröße aus elektrischen Leitungsfähigkeit der Lösungen 385 ff.; Messung elektrolytischer Widerstände geschmolzener Salze 387 f.; Elektrolyse alkoholischer und ätherischer Lösungen von Metallsalzen 395 f.; Absorption durch die Pffanzen 2352; Ausscheid. mit dem Speichel 2434.

Salzhydrate: Unters. der Dampfspan-

nungen 190 f.

Salzindustrie: von Stafsfurt 2680.

Salzsäure siehe Chlorwasserstoffsäure. Samarium: Unters. 563; Nichtvork. im Keilhauit von Arendal 565; Vork. im Gadolinit von Hitterö 566.

Samen: Vernichtung der Keimkraft durch Rhodanate 2349; Oelgehalt verschiedener 2381 f.; Best. des Alkaloïdgehaltes 2589; Einflufs des Kamphers auf die Keimkraft 2758 f. Samen, menschlicher: Gehalt an Pro-

pepton 2430.

Sandelholzöl: Unters. 881, 2392.

Sandpatrone: Anw. in Schlagwettergruben 2723.

San Francisco: Verfahren der Goldund Silberscheid. 2650.

Sanguinarin: Zus. 2280 Anm.

Santalin: Umwandl. in acetylirte Leukostufen 1617 Anm.; Gewg. eines leichtlöslichen Farbstoffes 2902 f.

Santalum Yasi: Unters. des ätherischen Oeles 2392.

Santonin: Fabrikation in Tschimkent (Turkestan), Phenylhydrazinderivat 2302; Reaction 2585.

Sarcina-Organismen: Unters. 2498 f.; Beschreibung der im Gährungsgewerbe vorkommenden 2616; Vork. im Brunnenwasser einer Brauerei 2812; Vork. im Gährungsgewerbe 2815.

Sarkosin: Verh. gegen Phtalsäureanhydrid 1983 f.

Sativinsäure: Bild. aus Leinölsäure 1923; Eig. 1925; Umwandl. in Stearinsäure, Const. 1926; Gewg. aus Hanf-, Nuſs-, Mohn- und Cottonöl 1927; Gewg. aus trocknenden Oelen 2384.

Saturationsgase: Best. des Kohlensäuregehaltes 2543.

Saturationsschlamm: Vork. von Oxalsäure, von Isocholesterin 2786.

Saturnia Perugi: Anal. der Excremente 2437

Saubohnen: Unters. des Fettes der Samen 2382.

Sauerstoff: Occlusion durch Palladium 44, durch Platin 45; Wirk. von Eisenoxydsalz bei der Einw. von Bromsäure auf Jodwasserstoff als Sauerstoffüberträger 55; Valenz 79 f.; Unters. der Valenz 80; Vierwerthigkeit 81; Atomgewicht (Best.) 97 bis 101; Correction bei der Dichtebest. 152; Compressibilität 161; sp. G. 162; Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184; Diffusion 274 f.; Einfluss auf die Flüchtigkeit von Kohlenwasserstoffen 308; Best. der magnetischen Constante 418, 420; Absorptionsspectrum des verflüssigten Gases 436; Absorptions - und Bandenspectrum 436 ff.; Darst., Demonstration des Verschwindens bei der Verbrennung 451; Apparat zur Verbrennung in Ammoniak 453; Unters. über Sauerstoff-Molekülverbb. 460 ff.; sp. G., Darst. 463; Wirk. des Braunsteins bei der Darst. 464 f.; Verbrennung im trockenen Gase 465 f.; Verb. mit Stickstoff bei Knallgasexplosionen (Bild. von Stickstoffperoxyd) 508; Zehrung der Gewebe (Leber, Muskel, Magenschleimhaut, äußere Haut, Nierenrinde) 2401 f.; Tension im Blute und in Oxyhämoglobinlösungen 2410 f.; Bedürfnis der Schlammbewohner 2436; Best. des in Wasser gelösten 2525, in Superoxyden 2526; Apparat zur Entwickelung 2615; Einw. auf Kohle bei der Wassergasund Heizgasbereitung 2833.

Sauerstoffgebläse: Construction zur Erreichung hoher Hitzegrade 2838 f.

Saugapparat: Construction, in Combination mit Druckapparat 2611. Saxifraga ligulata: Unters. des Bhizoma

2380.

Schaf: Unters. des Schweißes 2434. Schafmilch: Unters. 2774.

Schafmist siehe Dünger.

Schafwolle: Verh. gegen Schwefelsäure 2864 f.; Ursache des ungleichmäßigen Anfallens der Farbstoffe 2865 f.

Schaumgährung: Auftreten bei Nachproductfüllmassen bei Verarbeitung angefaulter Rüben 2789; Vermeidung durch Hefe 2804; Bekämpfung 2808. chellack: Unters., Verh. gegen kau-

Schellack: Unters., stische Alkalien (flüssiger Schellack), gegen Erdalkalien, Zus., Oxydation 2849 f.

Schellackwachs: Unters. des aus Körnerlack gewonnenen 2850; Unters. des daraus gewonnenen Harzwachses 2850 f.

Schiefspulver: Darst. aus Nitrocellulose 2719 f.; Herstellung mit Korkkohle, Zus. des comprimirten 2723; Anw. für Blitzlicht in der Photographie 2904.

Schiesswolle: Explosion nasser 2725. Schilddrüse: Folgen der Exstirpation 2440.

Schimmel: Verhinderung der Bild. auf Tapeten durch  $\alpha$ -Oxynaphtoësäure 2473.

Schimmelpilze: Wirk. auf Dextrin und Stärke 2499; Einw. auf die Nitrate in der Ackererde 2741.

Schlacken: Best. des Kieselsäuregehaltes 2544; Anal. 2639; Bild. kiesels. (beständiger Silicataluminat-, Aluminat-, thonerdehaltiger Schlacken), Zus. der krystallisirten, Augitschlacken 2640; Anw. der bei der Entphosphorung des Eisens erhaltenen als Dünger 2748.

Schlämpe: Anw. zur Fütterung 2805. Schlagwetter: Unters. im Luganer Steinkohlenrevier 2726 f.

Schlamm: Zus. 2752.

Schlammbewohner: Versuche über das Sauerstoffbedürfnis 2436.

Schlammsammler: Construction Kesselspeisewasser 2829.

Schleimsäure: versuchte Spaltung in eine Rechts- und eine Linksmodification 1871; Verh. gegen Hydroxylamin 1873.

Schleims. Hydroxylamin: Darst. 1873. Schmalz: Unters. 2775.

Schmelzfarben: Zusatz von Aluminium für Glas, Porcellan, Steingut 2730.

Schmelzpunkt: Beziehung zum Ausdehnungscoëfficienten 156; Unters. der

Beziehungen zur Löal. 250 f., 309: Best. bei gefärbten Körpern 2561.

Schmieröle: Prüf. auf Harzöle 2589 f.; Apparat zur Best. der Viscosität 2608. Schnelloth: Zus. 2655.

Schraubenquetschhahn: Construction

Schützenhofquelle, kleine, in Wiesbaden: Zus. des Wassers 2668.

Schuhwichse: Untersuchungsmethode 2853.

Schwaden: Unters. im Luganer Steinkohlenrevier 2726 f.

Schwefel: Verwandtschaft zu den Metallen 10; Unters. der Valenz 81 f.; Molekulargewichtsbest. nach Raoult 123; Molekulargewicht 125; Molekulargewichtsbest. 127; Molekulargröße bei verschiedenen Temperaturen 128; Dichte, chem. Ausdebnung, Volumänderung beim Schmelzen 156; Dampfspannung 179; Best. der Lösungswärme 321; elektrisches Leitungsvermögen 391; Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465; Entstehung bei der Einw. von Schwefelsäure auf Zink 476 f.; Vork. in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 487, im Colloïdalzustande 488; Verb. mit schwefliger Säure 497; Unters. über die Amidoverbb. 510 bis 516; Vork. in Neu-Süd-Wales 563; Verh. der Dämpfe gegen glühenden Platindraht 660; Best. in organischen Verbb. 1513 Anm.; Unters. in Eiweißkörpern, Bindungsweisen in organischen Verbb. 2338; Zustand in den Pflanzen und in der Ackererde 2354; Verb. des in den niederen Organismen der Baregine und Glairine vorkommenden 2364 f.; Vork. in Cruciferen 2365: Best. im Eisen 2529, 2530; Best. in Pyriten, in Coaks, in Oelen 2530 f., in organischen Verbb. 2561, im Leuchtgas 2566, im Boden 2593 f.: Statistik der Production 2674; Anw. zu Sprengstoffen 2723; Einfluss des Schwefelns der Weinstöcke auf den Wein 2800; Schwefeln des Hopfen» 2815.

Schwefel, schwarzer: Gewg. aus Natrium-Schwefelleber 2868.

Schwefelalkalien: mineralisirende Wirk., Verh. gegen Thonerde und Beryllerde 555, gegen neutrale Rhodium-salze (Bild. von Verbb. des Rhodiumsulfids mit Alkalisulfid) 667 f.

Schwefelaluminium: Verarbeitung auf Aluminium 2626 f.

Schwefelammonium: Ersatz durch Ammoniumthiocarbonat, durch Natriumpyrophosphat 2516.

Schwefelantimon: Einfluß auf die Phosphorescenz von Strontiumsulfür 554. Schwefelbacterien: Unters., Bild. des

Schwefels 2501 f.

Schwefelbaryum: Anw. zur Darst. von reinem Schwefelwasserstoff 2518.

Schwefelblei: colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289.

Schwefelcalcium: Darstellung der phosphorescirenden Verb. 553.

Schwefelcalcium, einfaches: Anw. zur Darst. von Natriumthiosulfat 500.

Schwefelcarbolsäure: Anw. als Desinfectionsmittel 2773.

Schwefelcyanaceton: Bild. aus Chloraceton und Bhodanbaryum, Verh. gegen Hydroxylamin, gegen Phenylhydrazin 1052.

Schwefelcyanacetophenon: Darst. aus Bromacetophenon und Rhodanbaryum, Verh. gegen Salzsäure 1050 f. Schwefelcyanacetoxim: Darst., Eig.

1052.

Schwefelcyanäthyl: Bild. aus dithiocyans. Kalium und Jodäthyl 724.

Schwefelcyanammonium: Verh. gegen Monobromaceton, gegen Monochloraceton 1565.

Schwefelcyanbaryum: Anw. als Sprengmittel 2724.

Schwefelcyanketone: Umlagerung in Oxythiazole 1050 f.

Schwefelcyansilber: Best. in Gemengen 2529.

Schwefelcyanverbindungen (Rhodanverbindungen): Best. im Brunnenwasser 2524; Anw. zur Darst. von Sprengstoffen 2724.

Schwefelcyanwasserstoff: neue Reaction, colorimetrische Best. (im Harn, Speichel) 2564.

Schwefelcyanwasserstoffs. Aluminiumsalze: Darst. mehrbasischer, Anw. als Beizen 2860.

Schwefelcyanwasserstoffs. Platoïsopropylsulfin: Darst., Eig. 2211.

Schwefeldioxyd: Bild. bei der Reduction der Schwefelsäure durch Wasserstoff 463; Verh. gegen glühenden Platindraht 660.

Schwefeleisen: Verh. gegen Nickel- und Kobaltsulfide 12; colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289; Vertheilung im Eisen 585.

Schwefeleisen - Schwefelnatrium: Bild. durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in Eisenoxydhydrat suspendirt enthaltende Natronlauge 578.

Schwefeleisen - Schwefelnickel (Subsulfür): Vork. beim Schmelzen von geröstetem, nickelhaltigem Pyrrhotit 585.

Schwefelgermanium (Germaniumsulfür): Gewg. aus Euxeniten 546.

Schwefelgold: colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289.

Schwefelindium: colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289.

Schwefelkalium: Verh. im Gegensatz zur Natriumverb. 2869.

Schwefelkies: Gehalt an Kobalt 590; Best. des Arsengehaltes 2539.

Schwefelkobalt: colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289.

Schwefelkohlenstoff: Berechnung des Volumens seines gesättigten Dampfes 154; mechanisches Wärmeäquivalent 155; Dampfspannung 179; Lösl. von m- und p-Nitranilin 254; sp. W. 314; Anw. bei der Best. der Lösungswärme von Jod, Brom, Schwefel 321; Messung der magnetischen Druckkraft 419, 420; Refractionsvermögen bei verschiedenen Temperaturen 429 f.; Anw. zu Prismen 434; Einw. auf Thon, Darst. von Kohlenoxysulfid 535 f.; Verh. gegen Blei-, Kupfer-, Zink-, Eisenoxyd 536; Einw. auf Dimethylanilin in Gegenwart von nascirendem Wasserstoff 1114 f.; Verh. gegen m-Phenylendiamin 1123; Verh. der mit Phenol gemischten Dämpfe gegen erhitztes Kupfer 1601; Vork. in den ätherischen Oelen von Brassica nigra und Sinapis juncea 2387; Gesundheitsschädlichkeit 2443; Verh. von Emulsionen mit Seife, Oel und Kalkwasser 2679.

Schwefelkupfer (Sulfür): Volum bei der Darst. durch Druck 67; Annahme von Metallglanz durch Druck 69; Bild. bei der Einw. von Schwefeldämpfen auf Kupfer 616.

Schwefelkupfer - Eisen (Cupro - Eisensulfid, Kupferkies): künstliche Darst. 623.

Schwefelmetalle: Anw. zur Darst. von Thiosulfaten durch Einw. von Manganhyperoxyd 500; Best. des Schwefels 2529. Schwefelmilch: Absorptionsspectrum des Schwefelmilch suspendirt haltenden Wassers 290.

Schwefelmolybdän: colloïdaler Zustand, Lösl. 289.

Schwefelnatrium: Anw. zur Darst. von Natriumthiosulfat durch Einw. von Braunstein 500; Anw. zur Gewg. der schwarzen Modification des Schwefels, zur Gewg. von Ultramarin auf nassem Wege 2868 f.

Schwefelnickel: colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289; Abscheidung von Nickel 2692.

Schwefelpalladium: colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289.

Schwefelphosphor(Phosphorpentasulfid):
Darst. der krystallisirten Verb., Eig.
527

Schwefelphosphor (Phosphorsesquisulfid): Darst. der krystallisirten Verb., Eig. 527.

Schwefelphosphor (Phosphortrisulfid): Möglichkeit der Darst. von krystallisirtem 527.

Schwefelquecksilber: Molekulargewicht 125; colloidaler Zustand 287.

Schwefelrhodium (Sesquisulfid): Darst., Eig. 667; Verb. mit Alkalisulfid 667 f. Schwefelsäure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Beschleunigung der Reaction zwischen Chromsäure und Jodwasserstoff 49; beschleunigende Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53; Erstp. 130; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Wasseraufnahme bei der Einw. auf wasserhaltige Salze (sp. G., Spannung) 259 f.; Diffusionscoëfficient bei verschiedener Concentration 277; Sperrflüssigkeit an Thermometern 302; Anw. zu Kältemischungen (Temperaturerniedrigung) 309; Anw. bei der Best. der Neutralisationswärme von p-Phenylendiamin 326; Hydrate, Einfluss der Hydratbild. auf die elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 379; Darst. der wasserfreien Säure (Apparat) 453 f.; Bild. in den Bleikammern, Apparat zur Demonstration des Kammerprocesses 454; Reduction durch Wasserstoff 463; Entfernung von vorhandenem Arsen 475 f.; Verh. verschieden concentrirter Säuren gegen Zink 476 f.; Darst. einer neuen (S<sub>4</sub>O<sub>8</sub>H<sub>2</sub>) 500 f.; Verh. gegen Aluminium- und Eisensulfat 579 f.; Best.

in Gemischen 2521; volumetr. Best. 2531; Nachw. freier im Alaun 2531f.; Gewg. stickstofffreier zu Stickstoffbest. 2562; Apparat zur Darst. 2614; Theorie des Bleikammerprocesses, Abscheid. theeriger Substanzen aus Abfallschwefelsäure 2676.

Schwefelsäureanhydrid: Darst. durch Contactwirk., aus den sauren Rückständen bei der Naphtareinigung

2010.

Schwefelsäure - Methyltarconinsäure, neutrale: Darst., Eig. 2267.

Schwefelsäure - Methyltarconinsäure, saure: Darst., Eig. 2267.

Schwefelsäuremonochlorhydrin: Verh. gegen Ammoniumcarbamat 514 f.

Schwefels. Aethylamin - Aluminium: Darst., Krystallf. 971.

Schwefels. Aluminium: Verh. gegen Kochsalz beim Erhitzen in zugeschmolzenen Röhren (Bild. von basischem Aluminiumsulfat) 562; Verh. gegen Schwefelsäure 579 f.

Schwefels. Aluminium, basisches: Dar-

stellung, Eig. 562.

Schwefels. Aluminium-Ammonium (Ammoniumalaun): Dampfspannungserniedrigung der Lösung 186; Dissociation, Krystallwassergehalt 336; Darst. 2692.

Schwefels. Aluminium-Doppelsalze: Dispersion krystallisirter Alaune 427.

Schwefels. Aluminium - Kalium (Kalialaun): Unters. des Dampfdruckes 262; Dissociation, Krystallwassergehalt 336; Unters. der kubischen Modification 562; Prüf. auf freie Schwefelsäure 2531 f.

Schwefels. Aluminium-Natrium: Dissociation, Krystallwassergehalt 336.

Schwefels. Amidophenylenharnstoff: Eig. 774.

Schwefels. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Brom 71 f.; Verh. der Lösung gegen die Ferrooyankupfermembran, Best. der isosmotischen Concentration 272; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273; Verh. gegen Formaldehyd 1514; Verhim Ackerboden 2740 f.; Werth des Stickstoffs für die Düngung 2744; Darst. †2835.

Schwefels. Baryum: Verh. gegen Tetra-

chlorkohlenstoff 534.

Schwefels. Benzidin, basisches: Bild.,

Eig. 1092, 1093. Schwefels. Benzidin, neutrales: Bild., Eig. 1093.

Schwefels. Blei: Bild. als Elektrolyt in Accumulatoren 355.

Schwefels. Blei, basisches: Darst. 2693. Schwefels. Cadmium: Verh. gegen Sulfide 11; Verh. der Lösl. 263 f.; Darst. des wasserfreien, krystallisirten, Eig.

Schwefels. Cadmium-Ammonium: Unters. der Zers. der Lösung 246.

Schwefels. Calcium: Einfluss der Temperatur auf die Zus. und Lösl. des Hydrats 265; Unters. über die Lösl. des Hydrats 266 f.; siehe auch Gyps. Schwefels. Cerium: Unters. der Dichte

von Lösungen 157; Tabelle 159. Schwefels. Chelidonin: Darst., Eig. 2279.

Schwefels. Chinin: Prüf. 2583 f.

Schwefels. Chinolinchinon: Darst., Eig.

Schwefels. py1-Chinolyl-β-oxypropionsäurelacton: Darst. 1633 Anm.

Schwefels. Chrom: Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 50.

Schwefels. Chrom - Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243, 245, 246; Dissociation, Krystallwassergehalt 336.

Schwefels. Chrysoïdinharnstoff: Darst., Eig. 774.

Schwefels. Chydrazaïn: Darst., Eig. 505. Schwefels. Cincholeupon: Darst., Eig.

Schwefels. Cinchonigin: Darst., Eig.

Schwefels. Collidin: Darst., Eig. 1028. Schwefels. Collidin (symmetrisches Trimethylpyridin): Eig. des aus Steinkohlencollidin dargestellten 1035.

Schwefels. Cymidin (Carvacrylamin): Darst., Eig. 968.

Schwefels. Diäthylamin - Aluminium: Darst., Krystallf. 971.

Schwefels. Diäthyl-α-naphtylamin: Darstellung, Eig. 1155. Schwefels. Diamidoäthoxydiphenyl:

Darst. 2705.

Schwefels. Diamidodikresol: Darst., Eig.

Schwefels. o Diamidodiphensäure: Umwandl. in o-Tetraazodiphensäuresulfat resp. di-m-Diphensäure 1248.

Schwefels. Diamidoresorcin: Darst., Eig., Verh. 1271 f.

Schwefels. o-Diamidostilben: Darst., Eig.

Schwefels. m - Diazobenzoësäure: Verh. gegen Aethylalkohol 1246, gegen Methylalkohol 1246 f., gegen Phenol 1247.

Schwefels. o - Diazobenzoësäure: Verh. gegen Methylalkohol 1246, gegen Aethylalkohol, gegen Phenol 1247.

Schwefels. p - Diazobenzoësäure: Umwandl. in Methyl-p-oxybenzoësäure (Anissäure) 1246; Verh. gegen Aethyl-

alkohol, gegen Phenol 1247. Schwefels. Diazobenzol: Verh. gegen Alkohol 1733 Anm.

Schwefels. p - Diazotoluol: Verb. gegen Eisessig 1244.

Schwefels. Dihydrolutidin: Darst., Eig.

Schwefels. Dihydro-α-stilbazol: Darst., Eig. 1216.

Schwefels. Dimethylamin - Aluminium: Darst., Krystallf. 971.

Schwefels. Dimethylanilin, saures: Darstellung, Eig., Ueberführung in Di-methylanilinsulfosäure 1081; Bildungswärme 1082.

Schwefels.  $\beta - \gamma$  - Dimethylcarbostyril: Darst., Eig. 1172.

Schwefels.  $p - \gamma$  - Dimethylcarbostyril: Darst., Eig. 1174.

Schwefels. p-y-Dimethylchinolin, saures: Darst., Eig. 1174.

Schwefels. a-y-Dimethyl-p-toluchinolin, saures: Darst., Eig. 1188.

Schwefels. Dinitrodiäthenyltetraamidoditolyl: Darst., Eig. 1135.

Schwefels. Diphenylamin, saures: Darstellung, Eig., Verh., Umwandl. in Diphenylaminmonsulfosäure Bildungswärme 1082.

Schwefels. Eisenoxydul: Verh. gegen Sulfide 11; Beschleunigung der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 50; Verh. der Lösl. 263; Elektrolyse 395; Verh. gegen Schwefelsäure 579; Beschreibung in Chile Verbb. gesammelter, natürlicher (Coquimbit, Copiapit, Quenstedit, Bückingit, Stypticit, Halotrichit) 580; Vork., Anal., Krystallf. von Hoh-mannit im Copiapit von Valparaiso 580 f.; Vork., Beschreibung von Amarantit im Copiapit von Valparaiso 581; Unters. 2692 f.; Anw. als Dünger für Rüben, Werth als Dünger 2749; Wirk. auf die Peronospora des Weinstocks 2799.

Schwefels. Eisenoxydul - Ammonium: Zers. der Lösung 246.

Schwefels. Esoamidoacetophenon: Darstellung, Eig. 1225.

Schwefels. Formodimethylamin: Bild. aus Formaldehyd und Ammoniumsulfat 1514.

Schwefels. Hydrazin: Verh. beim Erhitzen 1734.

Schwefels. Hyoscyamin: Darst., Eig. 2241.

Schwefels. Imperialin: Darst., Eig. 2296.

Schwefels. Kalium: Einfluß auf die Verseifungsgeschwindigkeit von Essigäther 59; Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534; Anw. als Gegengift bei Phenolvergiftungen 2425; Verh. der Lösl. 263; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 269; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Osmose (Verhalten der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran) 272.

Schwefels. Kalium, saures: Unters. der Zers. der Lösung 246.

Schwefels. Kupfer (Kupfervitriol): Verh. gegen den Magneten 3, gegen Sulfide 11; Verh. beim Comprimiren mit Wasser 68; Unters. der Dampfspannung 192; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung 273; elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376; Elektrolyse 395; Verh. gegen Wasser, Ammoniak und Salzsäure 620 f.; Verb. mit Salzsäure 621; Werthbest. 2558; Anw. zur Vertilgung der Peronospora des Weinstockes 2798, 2799.

Schwefels. Kupfer-Ammonium: Unters. der Zers. der Lösung 246; Verh. in der Hitze 621.

Schwefels. Kupfer - Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 244, 246.

Schwefels. Lithium: Verh. der Lösl.

Schwefels. Magnesium: Contraction des Volumens der Lösung gegenüber der Summe der Volumina der Bestandth. 229; Verh. der Lösl. 264; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 268; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Best. der isosmotischen Concentration 272; Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isomotischen Concentration der Lösung 273; Anw. als Düngemittel 2750.

Schwefels. Magnesium, saures: Unterader Dampfspannungserniedrigung der Lösung 186; Darst. von krystallisitem, Zus., Anw. in der Färberei 2862.

Schwefels. Magnesium-Ammonium: Anwendung zur Unters. des Vorhandenseins von Molekülverbb. in Lösung 245 f.

Schwefels. Mangan (Oxydul): Verh. gegen Sulfide 11; Einw. bei der Oxydation von Weinsäure 64; Verh. der Lösl. 263; Einflus auf die Ablagerung der Manganerze 595.

Schwefels. Mangan - Ammonium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243, 245. 246.

Schwefels. Mangan-Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösungen 243, 246.

Schwefels. p-Methoxy-γ-oxychinaldin: Darst., Eig. 1201.

Schwefels. Methylhydrazin, saures: Darstellung, Eig. 1352.

Schwefels. o-Monoamidoazoxylol: Darst, Eig. 1291.

Schwefels. a-Monoamidolepidin: Darst. Eig. 1186.

Schwefels. Monoamidonaphtochinon: Darst., Eig. 1685.

Schwefels. Monoamido-α-naphtoēsāure: Darst., Eig. 2060.

Schwefels. Monoamido - p - oxychinolin: Darst., Eig. 1277.

Schwefels.p-Monoamido-α-phenyl-p-oxychinolin: Darst., Eig., Verh. 1170.

Schwefels. Mononitroäthenyldiamidotoluol: Darst., Eig. 1134.

Schwefels. 1,8-Naphtylendiamin: Darst. Eig., Verh. gegen Natriumnitrat 916. Schwefels. Natrium, saures: Unters. des technischen 2862.

Schwefels. Natrium-Chlornatrium (Sulfohalit): Vork., Eig., Zus. 548.

Schwefels. Nickel: Verh. gegen Sulfide 11; Wirk. 2445.

Schwefels. Nickel - Ammonium: Darst, Eig. der Verb. verschiedener Zus. 587.

Schwefels. Nickel - Kalium: Anw. zur Unters. des Vorhandenseins von Doppelsalzen in Lösung 243, 246. Schwefels. Oxywrightin: Darst., Eig. 2238.

Schwefels. Papaverin-Phenacyl: Darst., Eig. 2264.

Schwefels. Pentaamidotoluol: Darst. Eig. 840.

Schwefels. Phenylbiguanid-Kobalt: Darstellung, Zus., Verh. 737.

Schwefels. Phenylbiguanid-Kupfer: Darstellung, Zus., Verh. 736.

Schwefels. Phenylbiguanid-Nickel: Darstellung, Zus., Verh. 787.

Schwefels. o-Phenylendiamin: Verh. gegen Rhodizonsäure 1328.

Schwefels. Phenylhydrazoncarbodiphenylamin: Darst., Eig. 1227.

Schwefels. Platoäthylsulfin: Darst., Eig., Verh. gegen Haloïdsalze und -säuren, gegen Brom, gegen Barythydrat 2204.

Schwefels. Platobenzylsulfin: Darst. Eig. 2215.

Schwefels. Platobutyldisulfin: Darst., Eig. 2213.

Schwefels. Platodioxammin: Darst., Eig. 662.

β-Schwefels. Platoïsobutylsulfin: Darst., Eig. 2214.

Schwefels. Platomethylsulfin: Darst., Eig. 2206.

β-Schwefels. Platopropylsulfin: Darst., Eig. 2210.

Schwefels. Prehnidin: Eig. 849.

Schwefels. Pseudohomonarcein: Darst., Eig. 2271.

Schwefels. Pseudonarceïn: Darst., Eig. 2270.

Schwefels. Quecksilberammonium (Mercuriammoniumsulfat): Bild., Eig. 652.

Schwefels. Rhodium, basisches: Bild., Zus. 668.

Schwefels. Rhodium (Sesquisulfat): Darstellung, Eig. 668.

Schwefels. Rosindulin, saures: Darst., Eig. 1101.

Schwefels, Rubidium: Verh. der Lösl. 264.

Schwefels, Salze (Sulfate): Einw. auf Albuminlösung 256; Unters. der Lösl. 262 ff.; Unters. der Bildungswärme 322; antiseptische Wirk. 2466; volumetr. Best. 2531.

Schwefels. Silber: elektrische Leitungsfähigkeit der Lösung 376.

Schwefels. a - Stilbazol: Darst., Eig.

Schwefels. Tetraäthylamin-Aluminium: Darst., Krystallf. 971.

Jahresber, f. Chem. u. s. w. für 1888.

Schwefels. o-Tetraazodiphensäure: Darstellung, Verh. gegen Aethylalkohol 1248.

Schwefels. Tetrabenzylphosphonium: Darst., Eig. 2232 f.

Schwefels.  $\alpha$  - Tetrahydronaphtylamin: Darst., Eig. 1150.

Schwefels.  $\bar{\beta}$  - Tetrahydronaphtylamin : Darst., Eig. 1146.

Schwefels. Tetrahydrooxychinolinmonocarbonsäure: Darst., Eig. 2029.

Schwefels. Tetramethylammonium: Zersetzung durch Wärme 978.

Schwefels. Tetramethylphosphonium: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 2223 f.

Schwefels. Triäthylhydroxylamin: Darstellung, Eig. 960.

Schwefels. Trimethylamin: Bild. aus Formaldehyd und Ammoniumsulfat 1514.

Schwefels. Triphenylmelamin: Lösl. 733. Schwefels. Uran: Dampfspannungserniedrigung der Lösung 186.

Schwefels. Wrightin: Darst., Eig. 2237. Schwefels. as-o-Xylidin: Lösl. 1111.

Schwefels. Xylidin, saures (Wroblews-ky's): Lösl. 1111.

Schwefels. v-m-Xylidin, neutrales: Lösl. 1111.

Schwefels. v-m-Xylidin, saures: Darst., Eig., Lösl. 1111.

Schwefels. v-o-Xylidin: Lösl. 1111. Schwefels. m - Xylobenzylamin: Darst., Eig. 1126.

Schwefels. m - Xylylamin: Darst., Eig. 1103.

Schwefels. o-Xylylamin: Eig. 841.
Schwefels. Zink: Elektrolyse 8; Verh.
gegen Sulfide 11; Dampfspannungserniedrigung der Lösung 193; Oberflächenspannung der wässerigen Lösung 228; Verh. der Lösl. 263;
Quotienten der molekularen Gefrierpunktserniedrigung und der isosmotischen Concentration der Lösung
273; elektrische Leitungsfähigkeit der
Lösung 376; Elektrolyse 395; Verh.
von Schwefelwasserstoff gegen die
neutrale oder saure Lösung 613 f.;
Darst. des wasserfreien, krystallisirten, Eig. 615.

Schwefelsilber: colloïdaler Zustand (Lösl., Bild.) 289; Verh. beim Erhitzen im Wasserstoffstrom (Bild. haarförmigen Silbers) 656.

Schwefelstrontium: Darst, der phosphorescirenden Verb. 553 f. Schwefelthallium: colloïdaler Zustand (Lösl., Bild.) 289.

Schwefelwasserstoff: Dampfspannung 179; Verb. mit Zinnsäure 283; Wirk. von elektrischen Funken auf Mischungen von Schwefelwasserstoff und Stickoxyd 397; Entstehung bei der Einw. von Schwefelsäure auf Zink 476; Einw. auf Polythionsäuren 495; Verh. gegen schweflige Säure 497; Verh. gegen Kobalt- und Nickellösungen 588, gegen Zinksulfatlösungen 613 f.; Gesundheitsschädlichkeit 2443; Darst. von reinem aus Schwefelbaryum 2518; Ersatz durch Ammoniumthiocarbonat, durch Natriumpyrophosphat 2516; Best. durch Titration 2522; Oxydation durch Wasserstoffsuperoxyd 2529; Best. in Wässern 2531; Nachw. im Harn 2599; Apparat zur Entwickelung 2615; Darst., Gewg. 2674 f.; Entfernung aus Leitungswasser 2763.

Schwefelwasserstoffhydrat: Best. der Spannung (Apparat) 179 f.; Unters., Zus. (Apparat) 181 f.; Formel 182.

Schwefelwasserstoff, Persulfid: Zus., Eig., Verh. 471.

Schwefelwismuth: Annahme von Metallglanz durch Druck 69; colloïdaler Zustand (Bild., Lösl.) 289.

Schwefelwolfram: colloïdaler Zustand

Schwefelwolfram, Oxysulfid: Bild. 289. Schwefelyttrium-Natrium: Darst., Eig. 569 f.

Schwefelzink: Anuahme von Glasglanz durch Druck 69; colloïdaler Zustand 287 f.; Vork. von hexagonal krystallisirtem 2692.

Schwefelzinn (Sulfid): Anw. zur Atomgewichtsbest. von Zinn 108.

Schweflige Säure: Verh. gegen Ueberjodsäure (Zeitdauer der Reaction) 61;
Umsetzung mit Jodsäure 64 f.; sp. G.
(Dampfspannung) von Mischungen
mit Kohlensäure 152; Verh. zum
Boyle'schen Gesetz 166, 167; Dampfspannung in Kohlensäure, in Stickstoff 168; Dampfspannung 179; Verh.
gegen Jodsäure 210; Temperaturerniedrigung beim Vermischen mit
fester Kohlensäure 310; Verdampfungswärme, Berechnung der latenten Dampfwärme von flüssiger Säure
311; Schnelligkeit der Oxydation der
freien Säure 1471 f.; Entstehung bei
der Einw. von Schwefelsäure auf

Zink 476; Einw. auf Polythionsauren 495 f.; Verh. gegen Schwefelwasserstoff, Verb. mit Schwefel in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 497; Verh. gegen Schwefelchiorur 498; Anw. zur Darst. einer neuen Säure S<sub>4</sub>O<sub>8</sub>H<sub>2</sub> durch Einw. auf Natriumthiosulfat 500; Wirk., Anw. zur Herstellung von Nahrungs- und Genuſsmitteln 2444; Nachw. 2531; Apparat zur Entwickelung 2615; Darst resp. Wiedergewinnung bei der Sulfitcellulosefabrikation 2675; Einw. au: Gewächse (Heu) 2760 f.; Anw. zur Sättigung des Kalkes in Zuckersäften 2782; Vork. im Bier 2819; Anreicherung der Lösung in der Papierfabrikation 2853 f.; siehe auch Schwefeldioxyd.

Schwefligs. Aceton - Aethenyltoluylenamidin: Darst., Eig. 1568.

Schwefligs. Aceton-Anilin: Darst, Eig... Verh. 1568.

Schwefligs. Aceton - Dimethylanilin: Darst., Eig. 1568.

Schwefligs. Aceton - Monoäthylanilin: Darst., Eig. 1568.

Schwefligs. Acetonverbindungen, saure: Verbb. mit organischen Basen (Unters.) 1072.

Schwefligs. Aldehydverbindungen, saure: Verbb. mit organischen Basen (Unters.) 1072.

Schwefligs. Alloxanäthylamin, saures: Darst., Krystallf. 1072.

Schwefligs. Alloxanamidobenzoësäure, saure: Darst., Eig. 1073.

Schwefligs. Alloxanammonium, saures: Darst., Krystallf. 1074.

Schwefligs. Alloxananilin, saures: Darstellung, Eig. 1072 f.

Schwefligs. Alloxanasparaginsäure, saure: Darst., Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxanbenzidin, saures: Darst., Eig., Krystallf. 1073.

Schwefligs. Alloxanbrucin, saures: Darstellung, Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxanchinin, saures: Bild. 1074.

Schwefligs. Alloxanchinolin, saures: Darst., Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxancinchonin, saures: Darst., Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxandimethylanilin, saures: Darst., Eig., Krystallf. 1073.

Schwefligs. Alloxanmethylanilin, saures: Darst., Eig. 1073.

Schwefligs. Alloxanmorphin, saures: Darst., Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxanpicolin, saures: Darstellung, Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxanpiperidin, saures: Darst., Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxanpyridin, saures: Darstellung, Krystallf. 1074.

Schwefligs. Alloxanstrychnin, saures: Darst., Eig. 1074.

Schwefligs. Alloxantolidin, saures: Darstellung, Eig. 1073.

Schwefligs. Alloxanveratrin, Darst. 1074.

Schwefligs. Aluminium, basisches: Unters. 474.

Schwefligs. Ammonium: Schnelligkeit der Oxydation 471; Darst. 472.

Schwefligs. Anilin: Darst., Eig. 1568. Schwefligs. Baryum: Darst., Eig. 473; Unters. der Lösl. in Säuren 551.

Schwefligs. Blei: Darst., Eig. 473 f.

Schwefligs. Cadmium: Unters. 474.

Schwefligs. Calcium, basisches: Darst. 473.

Schwefligs. Calcium, neutrales: Darst., Eig. 473; Anw. zur Verhütung des Stickstoffverlustes im Dünger 2743; Anw. als Zusatz zum Wein 2797.

Schwefligs. Calcium, saures: Unters. über die Existenz 473.

Schwefligs. Chrom, basisches (Chromisulfit): Darst., Eig. 474.

Schwefligs. Kalium, neutrales: Schnelligkeit der Oxydation 471; Unters. 472; Einw. auf Kaliumpentathionat 496.

Schwefligs. Kalium, saures: Unters. 472; Condensationsmittel für Formaldehyd 1515.

Schwesligs. Kalium - Lithium: Unters. 475.

Schwefligs. Kalium - Natrium: Unters.

Schwefligs. Kobalt: Unters. 474 f.

Schwefligs. Lithium: Darst., Eig. 472. Schwefligs. Lithium, saures: versuchte Darst. 472.

Schwefligs. Magnesium: Unters., Zus. 474.

Schwefligs. Mangan: Unters. 474.

Schwefligs. Natrium, neutrales: Schnelligkeit der Oxydation 471; Unters. 472; Darst. 2684 f.

Schwefligs. Natrium, saures: Anw. zur volumetr. Jodbest. 55.

Schwefligs. Natrium-Ammonium: Darstellung 2684 f.

Schwefligs. Natrium-Lithium: Unters.

Schwefligs. Nickel: Unters. 474.

Schwefligs. Platosammoniumoxyd - Na-

tron: Darst., Verh. 665.

Schwefligs. Platosemidiammoniumoxyd-Natron: wahrscheinliche Bild. bei der Darst. von schwefligs. Platosammoniumoxydnatron 665.

Schwefligs. Salze: Schnelligkeit der Oxydation 471 f.; Unters. der Salze 472 bis 475; Erk. 490 f.

Schwefligs. Salze, saure: Schnelligkeit der Oxydation 471 f.

Schwefligs. Strontium: Darst., Eig. 473. Schwefligs. Tetramethylammonium, saures: Darst., Eig., Zers. durch Wärme 978.

Schwefligs. Thallium: Darst., Eig. 472 f. Schwefligs. Uran (Uranosulfit): Darst. 474.

Schwefligs. Uran (Uranylsulfit): Darst. 474.

Schwefligs. Wismuth, basisches: Unters. 474.

Schwefligs. Zink: Unters. 474.

Schwefligs. Zinnoxydul: Darst., Eig. 475.

Schwein: Vork. von Harnsäure im Urin 2427.

Schweineschmalz: Prüf. auf Baumwollsamenöl 2597 f.

Schweinfurter Grün: mikroskopische Unters., Bild. 2869 f.

Schweis: Gehalt an Harnsäure 2427; Vork. von Glycolsäure, von Propylendicarbonsäure, von Aepfelsäure in dem des Schafes 2434.

Schweifsbarkeit (Flufs): fester Körper

Schweißen: Ausführung mittelst eines Leuchtgas-Sauerstoffgebläses 2622.

Scopoleïn: Gewg. aus der Wurzel von Scopolia japonica 2243.

Scopoletin: Const., Derivate, Untersch. von Aesculetin, von Daphnetin 2365; Identität mit Chrysatropasäure 2380.

Scopolia Hlardnackiana: Unters. der darin vorkommenden Alkaloïde 2243. Scopolia japonica: Unters. der in der Wurzel vorkommenden Alkaloïde 2242 f.; Unters. stickstofffreier Bestandth. 2380.

Scyllium stellare: Harnstoffgehalt 2433. Sebacinsaure: Verbrennungswarme 331; Isomerie mit der Methylazelain- und Heptylmalonsäure 876; wahrscheinliches Vork. im Ricinusöl, Bild. aus

Ricinoleïnsäure 1921; Gewg. aus Leinölsäure 1928.

Securit: Darst. 2721.

Sedum acre: Wirk. 2453.

Seepolypen (Octopus vulgaris): Gewg. eines Ptomaïns 2299.

Seewasser: Best. des Broms 2525.

Seide: chem. Unters. 2343 f., 2344; chem. Vorgänge beim Färben mit den basischen Theerfarben 2863 f.; Absorption gewisser Reagentien 2864.

Seide, künstliche: Färben unter Anw. von Pyroxylin 2860.

Seidenfarben, chinesische: Unters. 2867. Seidenleim (Sericin): Darst. des wahren 2343.

Seifen: Best. der Fettsäuren, der Verunreinigungen (Chloride, Carbonate, Sulfate) 2574; Best. des freien Alkali's, der freien Säure 2574 f.; Prüf. auf Fichtenharz 2590; Darst. von Natronseife, von antiseptischer mit Quecksilberjodid 2844; Unters. von Kräuterseifen 2844 f.; Abscheid. der Fette aus Seifenwässern 2845; Wiedergewg. aus den Farbbädern der Seidenfärber 2858.

Seifengold: Unters. über die Entstehung 657.

Seifenwässer: Abscheidung der Fette 2845.

Seignettesalz siehe weins. Kalium - Natrium.

Selaginella: negative Unters. auf Aluminium 2356.

Selen: Wirk. des Lichts auf das Wärmeleitungsvermögen 317; Unters. über die elektromotorische Kraft, Erzeugung elektromotorischer Kräfte durch Beleuchtung 365 f.; Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465; Best. im Meteoreisen 2532.

Selenazole: Zus. 1050.

Selendioxyd: Einw. von Ammoniak (Bild. von neutralem und saurem selenosaminsaurem Ammonium) 503 f.

Selenige Säure: Reduction durch alkoholische Gährung 1425.

Selenigsäureanhydrid: Verh. der Lösl. 264.

Selenit (Calciumsulfat): Unters. über die Lösl. 265; Verh. (Entwässerung) von Seleniten verschiedener Herkunft 266.

Selenkupfer, Selenür: elektrisches Leitungsvermögen 389 f.

Selenosamins. Ammonium, neutrales: Darst., Eig. 503 f.

Selenosamins. Ammonium, saures: Darstellung, Eig. 503 f.

Selenoxychlorid: Verh. gegen Benzol 1425.

Selensaure: Verb. mit Benzol 1425.

Selens. Baryum: chem. und krystallographische Unters. 502.

Selens. Blei: chem. und krystallographische Unters. 503.

Selens. Calcium: chem. und krystallographische Unters. 502 f.

Selens. Kalium: Verh. der Lösl. 264.
Selens. Salze: chem. und krystallographische Unters. 502 f.

Selens. Strontium: chem. und krystallegraphische Unters. 502.

Selensilber, Selenür: elektrisches Leitungsvermögen 389 f.

Senföl: Best. im Senfpapier, im Cruciferensamen 2591; Dichte, Brechungsindex 2846.

Senfölessigsäure (Dioxythiazol): Unters., Umwandl, in r-Methyl-ψ-dioxythiazol, versuchte Reduction, Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1052 f.

Senfölessigsäurechlorid: wahrscheinliche Bild. aus Dioxythiazol und Phosphorpentachlorid 1053.

Senfpapier (Charta sinapis): Best. des Gehaltes an Senföl 2591.

Sepiasäure: Darst. aus Melanin aus den Tintenbeuteln der Sepia 2415.

Septdecylamin: Darst. aus Stearinsāure. Eig., Verh., Salze und Derivate 989 f.

Septdecyldithiocarbamins. Septdecylamin: Darst. aus Septdecylamin und Schwefelkohlenstoff, Eig., Verh. gegen Alkohol 989 f.

Septdecylmethan: Darst., Eig., Umwandl. in s-Phenylseptdecylharnstoff 990.

Septdecylsenföl: Darst. aus Septdecylamin, Eig., Verh. gegen alkoholisches Ammoniak, gegen Anilin 990.

Sericin siehe Seidenleim. Sericom: Gewg. aus Seide, Verh., Re-

actionen 2344. Serinurie: Unters. des Harns 2432.

Serradellasamen: Zus. des Schrots 2827. Serumalbumin: Bild. aus Magenpeptonen 2340.

Serumglobulin: Unters. 2408 f.

Sesam: Oelgehalt des Samens 2382. Sesam screziato: Oelgehalt des Samens 2382.

Sesamöl: Unters. 2383; Nachw. im Mandel- und Olivenöl 2590; Prüf. auf Baumwollsamenöl, Nachw. in Cacaobutter 2591; Dichte, Brechungsindex 2846.

Sesquiterpene: Unters. 881.

Sevresporcellan: Fabrikation 2730.

Shikiminsäure: Dissociation und elektrisches Leitungsvermögen 383.

Shikimol siehe Safrol.

Shotley Bridge: Anal. des Quellwassers 2668 f.

Shoyu: Bereitung aus der Puffbohne 2822.

Sicherheitsquetschhahn: Anw. für Gasheizungen 2608.

Siebtiegel: Anw. zur Darst. von metallischen Filtern 2612.

Siedepunkt: Beziehungen zur chem. Zus. 305; Unters. über den höchsten Siedep. der Flüssigkeiten 307; Unters. von Acetonen, Alkoholen (der Fett- und aromatischen Reihe), Aethern, Estern, Aldehyden, von Chloriden und Säurechloriden, von Chloriden und Alkoholen, Aethern, Ketonen, Aldehyden, Estern und Säuren 307.

Silber: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Scheid. von Kupfer 15; Verh. gegen Knallgas 43; elastische Nachwirkung (Unters.) 73; Anw. zur Best. des Atomgewichts von Kupfer 104 f.; Unters. der molekularen Beweglichkeit als Ion 223; galvanisches Aequivalent 347; Anw. zur Unters. der Peltier'schen Wärme 357; Anw. zu lichtempfindlichen galvanischen Elementen 366; elektrischer Normal-Widerstand von Platinsilber 369; specifisch elektrischer Widerstand 370; Einw. des Lichtes auf das elektrische Leitungsvermögen der Haloïdsalze 390; Best. des Brechungsexponenten 424 f.; Unters. der Reflexionsfähigkeit 444; Verh. der Legirung mit Aluminium gegen Silicium 539; Darst. von Krystallen 617; Reduction durch Kupfer, Unters. über die niedrigste Verbindungsstufe, Verh. gegen Kaliumpermanganat 655; Verhalten bei der Reduction des Sulfids (Bild. von Silberhärchen) 656; Gehalt bosnischer Tetraëdrite 657; Best. mit Hydroxylamin, in Legirungen mit Kupfer, mittelst des Mikroskops 2559; Abscheid. in lebenden Zellen 2588; Entsilberung von Werkblei 2627; Anal. bleihaltiger Rückstände aus

Zinkdestillationsöfen 2643; Unters. silberhaltiger Bleischlacken 2647; Genauigkeit der Proben 2649; Vork. einer Legirung mit Gold 2649 f.; Lagerstätten in Mexico, in Colorado, Methoden der Gewg., Scheid. von Gold, Production in Preußen, in den Vereinigten Staaten 2650; Legirung mit Aluminium 2654.

Silberbilder, irisirende: Herstellung 2906. Silberdiketohydrindencarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1703.

Silbernitrocamphrat: Darst., Eig., Verh. 1637 f.

Silberoxydhydrat: Unters. über die Polymerisation 459; Bild., Zus. 656.

Silberoxydul: Const. 79; Nichtexistenz 655 f.

Silberphotochlorid: Zus. 2904.

Silbersalze: Unters. des Leitvermögens und der Ueberführungszahlen 221 ff.; elektromotorische Verdünnungsconstanten 361.

Silbersuperoxyd: Const. 79.

Silberweiß: Eig. 626.

Silesit: Zus. 2719.

Silicate (natürliche): Const., von Xenolit, Fibrolith, Muscovit, Verh. gegen Salzsäure zur Erk. der Const. 540; Unters. über die Bild. und Umbild. 541 f.; Anal. 543; Darst., Eig. von Beryllium - Aluminiumsilicaten, Krystallisation von Beryllium-Eisensilicaten mittelst Kaliumvanadat 557. Silicium: Darst. der amorphen Modification 538 f.; Darst. des krystallisirten Modification 538 f.; Darst. des krystallisirten.

ten, der graphitartigen Modification, mögliche Existenz einer vierten Modification 539; Verb. mit Titan 634 f.; Abscheid. von Krystallen auf glühendem Platindraht durch Ueberleiten von Fluorsiliciumdämpfen 660; Einflus auf Stahl 2631; Einflus auf die Eig. von Eisen und Stahl 2636.

Siliciumbronze: Unters. der Bild. 2657. Silicium-Bronze-Telegraphendraht: Zus., Anw. zu elektrischen Leitungen 2656.

Siliciummagnesium: Darst. einer besonderen Art durch Erhitzen von Siliciumfluorid mit metallischem Magnesium 539.

Silicium-Messing: Zus. 2656.

Siliciumtetraphenylamid: Darst., Eig. 2199.

Siliciumwasserstoff: Bild. aus Siliciummagnesium 539 f.

Sinapis juncea: Gehalt des ätherischen Oeles an Schwefelkohlenstoff 2387. Skatol: Acetylirung 1384; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Bild. aus Skatolcarbonsäure - Aethyläther 1707; Ueberführung in Skatolcarbonsäure (β-Methyl-α-indolcarbonsäure) 2020; Acetylderivat 2021; Oxydation 2021, 2023 f.; Bild. aus Strychnin 2290.

Skatolcarbonsäure (β-Methyl-α-indolcarbonsäure): Darst., Eig., Verh. 2020 f.

Skatolcarbonsäure, neue: Unters., Silbersalz 1707.

Skatolcarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Wärme 1707.

Skatolcarbons. Silber: Darst., Eig. 1707. Skolezit: Umwandl. durch Alkalisalze 542.

Skopolith: Umwandl. in Leucit, in Cancrinit, in Analcim 542.

Smaragd: Darst. von künstlichem bei den Alten 5; künstliche Darst., Eig. 558 f.

Soda: Vortrag über die Industrie in England, neue Verfahren und Apparate zur Gewg. 2685 f.; Abscheid des Schwefels aus den Rückständen, allgemeine Reactionen des Fabrikationsprocesses 2686; Apparat zu einem neuen Verfahren 2686 f.; chem. Vorgänge beim Ammoniakprocefs, Ausscheid. von Krystallen bei der Gewg. aus Ammoniak, Gewg. aus Kresolnatrium 2687; Krystallcarbonat (Zusammensetzung), Anal. des Wassers von amerikanischen Sodaseen 2688; Absorptionskraft des Bodens bei der Bild. natürlicher 2738.

Sodaseen: Anal. des Wassers von amerikanischen 2688.

Sojabohne: Einflus der chem. Düngung auf die Zus. 2751.

Soja hispida: Unters. der Keimlinge 2380.

Solanin: Nachw. 2585.

Solim: Unters. von dort gewonnener Braunkohle 2832.

Solutio Fowleri: Anw. von Chloroformwasser zur Darst. 2464 f.

Sonne: Photographie des Spectrums 434; Unters. des Spectrums, Unters. über das Vorhandensein von Cer in der Sonne 435.

Sonnenblumenöl: Prüf. auf Baumwollsamenöl 2591.

Soolquelle: Zus. des Wassers im Berliner Admiralsgarten 2681. Sorbin: Const. (Molekulargewicht) 146; Verh. gegen Hefe 1518 Anm.

Sorbinsäure: Verbrennungswärme 329. Sorbose: Oxydation 2311; Gährungsversuche 2459.

Sorghum (Sorgho): Best. des Zuckergehaltes 2592 f.; Anal. des Saftes, Anw. zur Darst. von Zucker in Nordamerika 2781; Anw. zur Gewg. von Zucker 2786.

Sozojodol (Dijod - p - phenolsulfosaure): therapeutischer Werth 2452; Darst. 2715.

Sozojodol, leicht lösliches (Dijodphenolsulfos. Natrium, primäres): Unters. 2159.

Sozojodol, schwer lösliches (Dijodphenolsulfos. Kalium, primäres): Unters., Eig. 2158, 2159.

Sozojodolnatrium: antiseptische Eig. 2473 f.

Sozojodolsäure (Dijod - p - phenolsulfosäure): antiseptische Eig. 2473 f.

Spaltpilze: chem.-bacteriologische Unters. von Bacillus strumitis Tavel, Bacillus pyocyaneus 2503 f.; Bacterium phosphorescens 2505 f.; Koch's Kommabacillus 2506 f.; Vork. in der Melasse 2804.

Spannkraft: Unters. der Lösungen von Gummi arabicum, Gelatine, Traganthgummi, Agar-Agar, Stärke 290.

Sparteïn: Umwandl. in die Base  $C_{14} H_{24} N_3$ , in  $\gamma$ -Picolin, in Pyridin, Const. 2236 f.

Spatenbräu: Unters. 2819. Spectralanalyse: optische Bank zur Demonstration 423; Hülfsmittel für spectroskopische Arbeiten, Nachweis von Chromaten, Schwefelkohlenstoffprismen, Photographie des Sonnenspectrums 434; Sonnen- und Mondspectrum, Unterscheidung der wirklichen von zufälligen Coincidenzen zwischen Linien verschiedener Spec-Wellenlängen zweier rother Kaliumlinien 435; Spectra von Gold, Eisen, Cadmium, Kobalt, Nickel, Magnesium, Kohle, Absorptionsspectrum von flüssigem Sauerstoff und verflüssigter Luft 436; Absorptionsund Bandenspectrum von Sauerstoff 437 f.; Cyanspectrum, Spectra von Kohlenoxyd, von Wasserstoff- und Sauerstoffverbb. des Kohlenstoffs 438; ultraviolette Spectren der Metalloīde, Spectrum der Hydroxygengasflamme 439; Uebergang vom Baudenspectrum

zum Linienspectrum 439 f.; Einfluss der Dicke und Helligkeit der strahlenden Schrift auf das Aussehen des Spectrums, Ursache der Umwandl. eines Linienspectrums in ein schattirtes Bandenspectrum, Ursache der Gasspectren 440; Anw. der Interferenzerscheinungen zur quantitativen Spectralamalyse (Interferenzapparat, 440 ff.; Interferenzialspectrometer) Absorptionsspectrum des sauren Methämoglobins, Absorptionsspectra ätherischer Oele, Einfluss der Molekularaggregation auf die Absorptionserscheinungen 442; Absorptionsspectrum organischer Verbb. 442 f.; Absorptionsspectra der Aether der Oxyanthrachinone, Beziehungen zwischen Absorptionsspectren und Molekularstructur der Kohlenstoffverbb., Absorptionsspectren von Krystallen, von Didymverbb. 443.

Spectrophotometrie: photometrische Constanten von Pferdeblut-Hämoglobin 2413.

Spectroskop: Anw. in der Weinprüf. 2605.

Spectrum und Dahingehöriges siehe Licht resp. Spectralanalyse.

Speichel: Unters. über die Secretion, Ausscheidung von Salzen, Unters. bei Angina tonsillaris catarrh. 2340; Best. der Fermente 2498; colorimetrische Best. der Rhodanverbb. 2564.

Spencemetall: Vork. der schwarzen Modification des Schwefels 2869.

Spermatin siehe Spermin.

Spermin (Spermatin): wahrscheinliche Identität mit Diäthylendiimin (Piperazidin) 992; Bild. durch den Koch'schen Kommabacillus in Pankreasnährlösung 2506 f.

Sphagnum (vegetabilischer Filz): Desinfectionswerth 2773 f.

Spiegel: Darst. aus Platin, aus Eisen, aus Nickel, aus Kobalt 2728 f.

Spiegelgalvanometer: Construction 346. Spiköl: Unters. 2392.

Spinell: künstliche Darst. 561.

Spiritus: Fortschritte in der Fabrikation 2804 bis 2809; Entfuselung von Rohspiritus 2808; Vork. von Eugenol im Melassespiritus 2810; Besteuerung 2811; Denaturirung 2811 f.; Gewg. aus Brauereiabfällen 2821; siehe Aethylalkohol.

Spiritus, denaturirter: Verh. gegen

Chlorzink 1021; Warnung vor der Anw. in Laboratorien 2519.

Spiritus aetheris nitrosi: Wirk. 2447. Spirillum undula: Unters., Wirk. 2514. Spirillum volutans: Unters., Wirk. 2514. Spodumen: Umwandl. durch Alkalisalze 542.

Spongin: Spaltung durch Barytwasser 2343.

Sporen: Bild. bei Unterhefe 2813.

Sprenggase: Unters. von verschiedenen Sprengstoffen 2726.

Sprenglöcher: Verfahren zur Herstellung 2722.

Sprengstoff-Componenten: Zus. 2723. Sprengstoffe: Neuheiten in der Industrie

2719 bis 2727. Sprengstoffe, saure plastische: Darst. 2724.

Spritzflaschen: Verbesserung 2613 f. Sprofspilze: Unters. über roth und schwarz gefärbte 2813.

Squantina angelus: Harnstoffgehalt 2433. Stachelbeersaft: Unters. 2802 f.

Stachys tuberifera: Qual. der Knollen 2380.

Stärke (Amylum): Verh. der Lösung 290; Verh. beim Erhitzen mit Glycerin 2322 f.; Verathmung bei Aepfeln 2346; Bild. in den Chlorophyllkörnern 2348; Verh. gegen Rhodanate 2349; Umwandl. in Zucker durch Protoplasma 2402; Umwandl. in Maltose durch Cerealin 2462; Best. in Presshefe 2496; Vergährung durch Schim-melpilze 2499; Best., Best. in Ge-treidekörnern 2577 f.; Best. als Jodstärke 2578; Nachw. in Bierwürze 2606; Gehalt in böhmischen und Gerstensorten mährischen 2812; Fabrikation, Best. und Prüf. in Getreidearten 2823; Vork. in Futtermitteln 2828.

Stärkelösung: Haltbarmachung mittelst Quecksilberoxyds 2519; Vermeidung bei der Jodometrie 2520.

Stärkemehl: Best. 2805, 2806. Stärkesyrup: Nachw. im Honig 2598, 2779.

Stärkezucker: Nachw. 2583.

Stahl: Unters. der Viscosität, Ausglühen harten Stahls 258; Wärmeleitungsvermögen, elektrisches Leitungsvermögen 317; Ausdehnungscoëfficient; Wärmeausdehnung verschiedener Sorten 318; magnetisches Verh. 410; Magnetisirung, Aenderung der Magnetisirung durch Stöße 411; Magnetisirbarkeit und elektrisches Leitungsvermögen 412 f.; Anw. zur Unters. der Einw. eines Magnetfeldes auf chem. Vorgänge 422; Unters. der Reflexionsfähigkeit 444; Theorie 573; passives Verh. in Salpetersäure in Berührung mit Nickel 585; Best. des Schwefelgehaltes 2529, des Phosphorgehaltes 2535, des Kohlenstoffgehaltes 2541 f., 2542, des Chromgehaltes 2547, des Kohlenstoff- und Kupfergehaltes mittelst eines Chromometers 2609; Gewg. von Martinchromstahl aus Chromroheisen 2636; Unters. über die Natur, Herstellung von Schweißstahl ^2637; Volumveränderungen beim Härten von Stäben, Veränderungen im physikalischen Zustande beim Anlassen, Best. der Constanten und des dynamischen Elasticitätscoëfficienten 2638.

Stallmist siehe Dünger.

Staphylococcus aureus: Gehalt an Phlogosin 2363.

Stafsfurt: Verhältnisse der Kaliwerke, Beschreibung der Salzindustrie 2680.

Stafsfurt - Magdeburger Längencanal: Unters. 2682 f.

Stativ: Construction für elektrolytische Best. 2609.

Staub, atmosphärischer: Anal. Abstammung eines in Schlesien, Mähren und Ungarn gefallenen 545.

Stearin: Nachw. im Wallrath 2598; Unters. eines von einer Schwefelsäureverseifung herstammenden (Vork. von Isoölsäure) 2845.

Stearinsäure: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Reindarst. 1560; Bild. aus Ricinoleïnsäure 1921; Bild. aus Sativinsäure 1926.

Stearinsäureglycerid: Vork.im Ricinusöl 1921.

Stearins. Natrium: Verh. gegen Chlorkohlensäure-Aethyläther 1691.

 $\alpha$ -Stearinschwefelsäure: Darst., Eig., Salze 1913 f.; Anhydrid, Umwandl. in die  $\alpha$ -Oxystearinsäure 1914, 1915; Bild. aus einer aus Oelsäuretriglycerid durch Schwefelsäure gewonnenen Säure 1916.

α-Stearinschwefelsäureanhydrid: Bild. 1914; Eig. 1915.

a-Stearinschwefels. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 1914.

α-Stearinschwefels. Baryum, saures: Darst., Eig. 1914 f.

α Stearinschwefels. Kalium: Darst., Eig. 1914.

α-Stearinschwefels. Natrium: Darst., Eig. 1914.

Stearolsäure: Oxydation 1931.

Stearoxylsäure: Ğewg. aus Stearolsäure, Umwandl. in Korksäure 1931.

Stearylchlorid: Verh. gegen Toluol 1560. Steindruck: neues Verfahren ("Photo-Aquarell") 2908.

Steine, feuerfeste: Zus. 2731.

Steingut: Zusatz von Aluminium zu den Schwefelfarben 2730.

Steinkohlen: Unters. des Heizwerthes 328; Verbrennungswärme 329.

Steinkohlentheer: Unters. der darin vorkommenden Pyridinbasen 1033 ff.: Unters. des darin enthaltenen sognannten "freien" Kohlenstoffes 2852. Steinmasse, künstliche: Darst. 2731.

Steinöl: magnetische Druckkraft 419. Steinpilze: Unters. der Cellulose 2326. Steinsalz: Unters. der Compressibilität 207 f.; gemeinschaftliches Vork. mit

Petroleumlagern 2839.

Steinsalzlager: Bild. 2681.
Stickoxyd: Wirk. von elektrischen
Funken auf die Mischung von Stickoxyd mit brennbaren Gasen (Wasserstoff, Schwefelwasserstoff, Kohlenoxyd) 397; Best. der magnetischen
Constante 418; Beduction durch
Wasserstoff, Verh. gegen Kohlenoxyd,
gegen Ammoniak 463; Unters. über
die Zers. 506; Verh. gegen glühenden Platindraht 660; Unters. über die
durch ein Gemisch mit Sauerstoff
verlängerte Anästhesie 2444; Anw.
statt Sauerstoffs bei der Verbrennung
von Gasen 2521; Tabelle zur Umrechnung auf Salpetersäure 2535.

Stickoxydul: Dampfspannung 179; Diffusion 274 f.; Best. der magnetischen Constants 418; Bild. durch Reduction von Stickoxyd durch Wasserstoff, Wirk. des Wasserstoffs 463; Darst. 505 f.; Wirk. bei Strychninvergiftungen 2452.

Stickoxydulhydrat: Darst., Dissociationstension, Zersetzungstemperatur

184.

Stickstoff: Unters. der Valenz 78; Darstellung aus Luft 129; Correction bei der Dichtebest. 152; Compressibilität 161; sp. G. 162; Compressibilität der Mischung mit Kohlensäure 164; Lösung (Diffusion) in flüssiger Kohlensäure 165; Anw. zur

Unters. des Druckes gemischter Gase 168; Unters. der Absorption durch Kautschuk 168 f.; Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184; Ausdehnungscoëfficient 304; Best. der mangnetischen Constante 418; Darst., Apparat 454 f.; Bild. durch Reduction von Stickoxyd durch Wasserstoff 463; Verb. mit Sauerstoff bei Knallgasexplosionen (Bild. von Stickstoffperoxyd) 508; Verh. gegen salzs. Kupferchlorür 533; Fixirung durch die Ackererde, Quelle für die Vegetation, Fixirung durch Wurzeln und Knollen der Leguminosen, durch den Boden, durch Pflanzen 2350 f.; Best. in der Ackererde 2351; Verh. zur eingenommenen Eiweißmenge im Organismus 2396; Einflus des Natriumcarbonats auf die Ausscheidung beim Menschen 2402; Verhältnis des Harnstoffstickstoffs zum Gesammtstickstoff des Harns 2429; Best. in Düngern, in Superphosphaten, im Salpeter 2582; Bild. von Methylamin bei der Best., Best. in Most und Wein, Ausführung der Best. im Laboratorium zu Louvain, Winke für die Kjeldahl'sche Methode, Best. mittelst des Azotometers 2562; Best. in Düngemitteln 2562 f.; Abänderungen der Kjeldahl'schen Methode, Best. in organischen Verbb., im Harn, mittelst Natronkalk 2563; Best. mittelst Natronacetat, Natriumthiosulfat und Natriumkalk 2563 f.; Best. Kaliumpermanganat und Bromkalium 2564; Best. des sammten, des als Harnstoff und Ammoniak vorhandenen im Harn 2598; Destillationsapparat für die Best. 2611; Absorption durch den Boden 2738; Kreislauf in der Landwirthschaft 2738 f.; Vermehrung in der Landwirthschaft, Gewg. aus der Luft, rationelle Stickstoffdüngung 2742; Einflus der Düngung auf die Zuckerrüben 2743; Verhütung des Verlustes im Dünger 2743 f.; Werth im Chilisalpeter, im Ammoniumsulfat 2744; Best. des als Ammoniak resp. Salpeter vorhandenen im Regenwasser 2763 £.

Stickstoffdioxyd: Unters. auf die Fähigkeit zur Bild. eines Hydrats 184. Stickstoffmagnesium siehe Magnesium-

nitrit.

Stickstoffperoxyd: Unters. der Dar-

stellungsmethoden 507 f.; Entstehung bei der Knallgasexplosion 508.

Stickstofftrioxyd siehe salpetrige Säure. Stickstoffverbindungen, organische: Nomenclatur 679 ff.; Zers. aminartiger durch Amine 1112 f.; Umwandl. in Milzbrandculturen 2510 f.

α-Stilbazol (α-Styrylpyridin): Darst., Eig., Salze, Derivate, Verh. 1215 f.; Reduction 1216; Oxydation 1217.

α-Stilbazolbromid: Verh. gegen alkoholisches Kali 1215.

α-Stilbazolin: Darst., Eig., Verh., Salze, Wirk. 1216 f.

α-Stilbazolperjodid: Darst., Eig. 1215.
Stilben: Verbrennungswärme 329; Bild. 696; Const., Verh. (Unters.) 855 f.;
Bild. aus Benzolazin 1734; Gewg.

aus Benzoëthiamid 1936. Stilbenbromid: Verh. gegen Amylnitrit,

Hydroxylamin 92.
 Stockfischfleisch: Röthung durch Clathrocystis roseopersina, Verhinderung der Röthung durch Natriumsulfibenzoat 2436.

Stoffwechsel: Unters. an Kindern 2397; Einfluß des Antimonoxyds 2398, des Aethylalkohols 2398 f.; Einfluß des Rückenmarkes 2408; Verh. von Furfurol bei Hühnern 2422; Unters. der Producte von Phenetol, Anethol und Eugenol 2423; Beziehungen der Chlorausscheidung zum Gesammtstoffwechsel 2428 f.

Strame vallivo: Anw. als Futter- und Streumittel 2758.

Strassenabfälle: Ausnutzung und Vernichtung 2770.

Strafsenbaumaterial: Herstellung 2731. Streumittel: Anw., Unters. des "strame vallivo" 2757 f.

Ströme, elektrische: Entstehung durch rein physikalische Vorgänge 361 f.

Ströme, galvanische: Entstehung bei der Neutralisation von sauren und alkalischen Flüssigkeiten 362, durch atmosphärische Oxydation 362 f.

Stroh: Bleichverfahren 2858.

Strontian (Aetzstrontian): Gewg. 2690; Gewg. aus Saturationsschlamm 2691. Strontiansaturationsschlamm: Verarbeitung auf Strontian 2691.

Strontium: Scheid. von Calcium und Baryum 2546.

Strophantidin: Darst., Zus. 2380 f.

Strophantin: Vork., Darst., Zus., Eig. 2365 f.; Unters., Spaltung in Strophantidin 2380 f.; Wirk. 2451, 2452.

Strophantus: Anw. der Samen zur Bereitung von Pfeilgift 2380; Unters. der Samen 2380 f.

Strophantus glabre: Gehalt an Ouabaïn 2378.

Strophantus Kombé: Gehalt an Strophantin 2365.

Structurlebren: Ansichten 4.

Strychnin: Verh. gegen schweftige Säure und Alloxan 1074; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Verh. bei der Destillation mit Natronkalk 2290; Wirk. auf das Herz, Unters. über die Vergiftung, Wirk. des Stickoxyduls bei Vergiftungen 2452. Strychninnitrocamphrat: Darst., Eig. 1638.

Stylophoron diaphyllum: Gehalt an Chelidonin 2280.

Styphnaminsäure: Const. 1455.

Styphninsäure (Trinitroresorcin): Bild. aus Trinitrodimethyl-m-phenylendiamin 1132; Unters. über die Const. 1454 f.; Bild. aus Nitrosoresorcindisulfos. Kalium 2163.

Styphticit: Vork. in Chile, Zus., Krystallf. 580.

Styrolchlorid: Verh. gegen Ammoniak 974.

«-Styrylhydantoin: Identität mit Styrylmetapyrazolin 777.

Styrylmetapyrazolin: Identität mit a-Styrylhydantoïn 777.

α-Styrylpyridin siehe α-Stilbazol.

Sublimat siehe Chlorquecksilber (Chlorid).

Substitution: Unters. über die Substituirbarkeit organischer Verb. mit negativen Radicalen 700 ff.

Succinamid: Darst., Verh. gegen Alkohol und Aether 1800.

Succinanil: Gewg. aus der Anilsäure 1936.

Succinanilsäure: Umwandl, in Succinanil 1936.

Succinenylamidoxim: Krystallf. 1340. Succinimidisäthions. Kalium: Darst., Eig. 2176.

Succinimidonaphtions. Baryum: Darst., Eig. 2175.

Succinimidonaphtions. Blei: Darst., Eig. 2175.

Succinimidonaphtions. Kalium: Darst., Eig. 2175.

Succinimidosulfanils. Baryum: Darst., Eig. 2174.

Succinimidosulfanils, Natrium: Darst., Eig. 2174, Succin-«-naphtil: Gewg. aus der Naphtilsäure 1937.

Succin-α-naphtilsäure: Umwandl. in Succin-α-naphtil 1936 f.

Succinophenon: Darst. aus Succinylchlorid, Eig., Verh. beim Ausäuern 1799.

Succin-o-tolil: Gewg. aus der Succino-tolilsäure 1936.

Succin-p-tolil: Gewg. aus Succin-p-tolilsäure 1936.

Succin-o-tolilsäure: Umwandl. in Succin-o-tolil 1936.

Succin-p-tolilsaure: Umwandl. in Succin-p-tolil 1936.

Succinursäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Succinylchlorid: Const., Ueberführung in Succinophenon resp. in γ - Diphenyl-γ-oxybuttersäure, Zus., Verh. gegen Ammoniak 1799 f.

Succinyldiphenyldicarbizin: Darst., Eig. 1357.

Succinylobernsteinsäure: Const. 1789.

Succinylobernsteinsäure - Aethyläther: Const. 702; Anw. der Derivate zur Unters. desmotroper Zustände 703 f.; Bild. bei der Umwandl. von Bernsteinsäure in Terephtalsäure, Uniwandl. in Dioxyterephtalsäureäther zur Unters. der Const. des Benzols 815; Const., Formeln für den Uebergang in Dioxyterephtalsaureather 827; Verh. gegen Acetylchlorid 1787; Unters. der Bild. 1788; Unters. der Const. 1790 f.; Const. des Diimids 1791; Gewg. aus Monobromacetessigäther 1794; Verh. der Natriumverb. gegen Jodmethyl 1845; Verh. gegen Brom 1893, 1895, gegen Phosphorpentachlorid 1898 f.

Succinylobernsteinsäure - Aethyläther-Dibromid: Const. 827.

Succinylobernsteinsäure - Aethylätherdiimid: Krystallf. 2030 f.; Unters. der Polymorphie 2035.

Succinylobernsteinsäure-Dimethyläther: Schmelzp. 1790.

Succinylobernsteinsäure-Methyl-Aethyläther: versuchte Darst. 1790.

Succinylphenylhydrazid: Darst., Fig. 1357.

Sudverfahren: neues 2814.

Südamerika: Vork. von Huminsäure in den schwarzen Wässern der Aequatorialgegenden 2765.

Suinter: Aufarbeitung des rohen 2849.

Sulfamid: Bild. aus Ammoniumcarbamat und Sulfurylchlorid, Eig. 515.

o-Sulfaminbenzoësaure: Bild. aus o-Toluolsulfamid 2163.

Sulfanilcarbonsäure (Amido - m - sulfobenzoësäure, benachbarte): Bild. aus Chinolin-o-sulfosäure 2188 f.

Sulfanilsäure: Bild. aus Oxychinaldinazobenzolsulfosäure 1204; Anw. zum Nachw. von salpetriger Säure 2533; Bild. aus Acetanilid, Nachw. 2576; Anw. der Diazoderivate zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882; Bild. aus β-Naphtolorange, Chlorhydrat 2884.

Sulfantimonigs. Blei: Vork. in Colorado, Unters. 627.

Sulfate: Unters. über die Zers. der Doppelsalze in Lösung 246; siehe schwefels. Salze.

Sulfhydrylzimmtsäure: Unters., Derivate 1991.

Sulfide: Bild. von Doppelsulfiden 12; Unters. über den colloidalen Zustand 286 bis 290; Absorptionsspectra colloidaler Sulfide, Unters. des colloidalen Zustandes in Beziehung auf die Coagulabilität und das Atomgewicht 290.

Sulfimidoverbindungen: Unters. 2147 f.
 Sulfinoyanide: Unters. (Darst. von Trimethyl-, Triäthyl-, Diäthylmethylund Dimethyläthylsulfinoyanid) 748.
 Sulfine: Unters. 1414 ff.

Sulfinverbindungen: Unters. der Const.

Sulfitcellulose: Dauerhaftigkeit des daraus gewonnenen Papiers 2855.

Sulfitcellulosefabrikation: Darst. resp. Wiedergewinnung der schwefligen Säure 2675.

Sulfitstoff: Unters. 2675.

o-Sulfobenzoësäure: Bild. aus o-Toluolsulfamid 2163 f.

Sulfobenzoës. Natrium: Anw. gegen die Röthung von Stockfischfleisch 2436.

β-Sulfobrenzschleimsäure: Verh. gegen Brom 1855 f.; Darst., Salze, Verh. gegen Brom 2129 f.

δ-Sulfobrenzschleimsäure: Darst., Eig., Salze 1849; Verh. gegen Brom, Oxydation, Nitrirung, Derivate 1850 ff.; Darst., Eig., Salze 2125; Derivate 2125 bis 2180.

δ - Sulfobrenzschleimsäureamid: Darst.,
 Eig. 1850; Darst., Eig., Verh. 2125 f.
 β - Sulfobrenzschleims. Baryum, neu-

trales: Darst., Eig. 1855, 2129 f.

β-Sulfobrenzschleims. Baryum, saures: Darst., Eig. 1855, 2130.

Sulfobrenzschleims. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 1849, 2125.

δ-Sulfobrenzschleims. Baryum, saures: Darst., Eig. 1849, 2125.

d-Sulfobrenzschleims. Blei: Darst., Eig. 2125.

β-Sulfobrenzschleims. Calcium: Darst., Eig. 1855, 2130.

d-Sulfobrenzschleims, Calcium: Darst., Eig. 1849, 2125.

β-Sulfobrenzschleims. Kalium: Darst.,
 Eig. 1855, 2130.

Sulfobrenzschleims. Kalium, neutrales: Darst., Eig. 1849, 2125.

 Sulfobrenzschleims. Kalium, saures: Darst., Eig. 1849, 2125.

δ - Sulfobrenzschleims. Natrium, neutrales: Darst., Eig. 1849, 2125.

σ-Sulfobrenzschleims. Natrium, saures: Darst., Eig. 1849 f., 2125.

 Sulfobrenzschleims. Silber: Darst., Eig. 1849, 2125.

β-Sulfo-δ-brombrenzschleimsäure: Darstellung, Eig., Salze, Verh. gegen Brom 1853 f., gegen rauchende Salpetersäure, Reduction 1855; siehe auch δ-Monobrom-β-sulfobrenzschleimsäure.

β-Sulfo-δ-brombrenzschleims. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 1853; Verh. gegen Brom 1854.

β-Sulfo-δ-brombrenzschleims. Baryum, saures: Darst., Eig. 1853.

β-Sulfo-δ-brombrenzschleims. Blei: Darstellung, Eig. 1853.

β-Sulfo-δ-brombrenzschleims. Calcium: Darst., Eig. 1853.

β-Sulfo-δ-brombrenzschleims. Kalium: Darst., Eig. 1854; Verh. gegen schmelzendes Aetzkali 1855.

 $\beta$  - Sulfo -  $\delta$  - brombrenzschleims. Silber: Darst., Eig. 1853 f.

Sulfobuttersäure: Darst. 2118.

Sulfocapronsäure: Bild. aus sulfonirtem Capronaldehydresp. Oxyhexandisulfosäure, Const. 1539.

Sulfocaprons. Baryum: Darst., Eig. 1539. Sulfocaprons. Calcium: Darst., Eig.

Sulfocaprons. Silber: Darst., Eig. 1539. Sulfocarbamins. o - Tolubenzylamin: Darst., Eig. 1979.

Sulfocarbanilsäure-Methyläther (Carbomethoxylsulfanilsäure): Bild 2153. Sulfocarbons. Sulfocarbonphenylendi-

amin: Darst. aus Schwefelkohlenstoff

und m-Phenylendiamin, Eig., Verh., Bild. 1123.

Sulfocyanaldehyd (Rhodanaldehyd): Darst., Eig., Verh., Unterscheid. von dem isomeren Acetylrhodanid 1518 f. Sulfocyanblei-Bromblei (Bleibromosulfo-

cyanid): Darst., Eig. verschiedener Salze 730.

Sulfocyanblei-Chlorblei (Bleichlorosulfocyanid): Darst., Eig. 729 f.

Sulfocyanblei-Jodblei: (Bleijodosulfocyanid): Darst., Eig. 730. Sulfocyanessigsäure (Rhodanessigsäure):

Bild. aus Rhodanaldehyd 1519. Sulfocyankalium: Dampfspannung der

alkoholischen Lösung 194.

Sulfocyankupfer (Kupferrhodanür): Anwendung zur Best. des Blausäuregehaltes von Verbb. 1512.

Sulfocyans. Guanidin: Anw., Verh. gegen Phenylsenföl, Phtalsäureanhydrid 735, gegen Benzoësäure-Aethyläther, Malonsäure-Aethyläther, Benzenylamidin 736.

Sulfocyansilber (Rhodansilber): Verh. gegen Jodaldehyd 1518.

Sulfocyanursäure - Trimethyläther, nor-(normales Trimethylsulfomaler cyanurat): Schmelzp., Krystailf. 684; Krystallf. 725.

Sulfocyanverbindungen siehe auch die entsprechenden Schwefelcyanverbindungen.

Sulfocyanwasserstoffsäure: Bild. im thierischen Organismus aus den Eiweißkörpern 2407.

Sulfocyan wasserstoffs. Cinchonibin: Darstellung, Eig. 2288.

Sulfocyanwasserstoffs. Cinchonilin: Darstellung, Eig. 2287.

Sulfocyanwasserstoffs. Kupferoxydul (Cuprosulfocyanat): Anw. zum Ueberziehen von Kupfer oder dessen Legirungen 2648 f.

β-Sulfocyanwasserstoffs. Platopropylsulfin: Darst., Eig. 2210.

Sulfocyanwasserstoffs. Salze: Unters. der Quellkraft, Verh. gegen pflanzlichen Samen, Stärke, gegen Eiweiss 2348 f.; siehe auch schwefelcyanwasserstoffs. Salze.

Sulfoëssigsäure: Verh. gegen Hitze, gegen Salpetersäure, gegen alkoholisches Natron 2118 f.; Aethyläther 2119.

Sulfoëssigsäure - Diäthyläther: Darst., Eig., Verh. 2119 f., 2120.

Sulfofumarsäure: Darst., Eig., Salze 1854 f., 2129.

Sulfofumars. Baryum: Darst., Eig. 1854f., 2129.

Sulfofumars. Blei: Darst., Eig. 1855, 2129.

Sulfofumars. Silber: Darst., Eig. 1855, 2129.

Sulfohalit (schwefels. Natrium - Chlornatrium): Vork., Eig., Zus. 548.

Sulfoharnstoff (Thiocarbamid): Verh. gegen Natriumsulfanilat 2174 f., gegen Bromide, Jodide und Chloride 2198; siehe auch Thioharnstoff.

Sulfonal(Diathylsulfondimethylmethan): Lösl., Schmelzp. 2117; Wirk. 2452. Schmelzp., Eig., Nachw. durch Cyankalium, durch Pyrogallussäure, durch Gallussäure 2576.

Sulfone: Bild. aus sulfins. Salzen 1789. Sulfooxyarsensäure: Bild. 2540.

Sulfophenylcarbamiusäure (Phenylcarbaminsäuresulfosäure): Unters. 2153. Sulfopropionsäure: Darst. 2118.

Sulfurylchlorid: Verh. gegen Ammoniumcarbamat 514.

Sultone: neue Classe von Verbindungen, Darst., Eig. 912.

Sumach: Gerbsäuregehalt von kaukasischem 2381.

Sumpfgas siehe Methan.

Superoxyde: Unters. über die Const. 460 ff.; Best. des verfügbaren Sauerstoffs 2526.

Superphosphate: Best. des Stickstoffgehaltes 2532; chem. Einwirkung auf Nitrate, Einfluss auf die Zuckerproduction 2745; Eig., Zus. 2746 f.; Düngungsversuche 2748.

Conservirungs-Superphosphatgyps: mittel für Stallmist 2753; Darst. 2754; Conservirungsmittel für Schafmist 2755.

Sydney: Gehalt dortigen Bieres an Amylalkohol 2816.

Sylvancarbonacetessigsäure: Bild. 1965. Sylvancarbonacetessigsäure - Aethyl-

äther: Darst., Eig., Verh., Bild. eines isomeren 1768.

Sylvancarbonessigsäure (Methylfurfurancarbonessigsäure, Methronsäure): Darst. 1764; Verh., Umwandl. in Acetonylaceton, Oxydation, Salze, Ester, Derivate 1765 f.; Const. 1768; Bildungsgleichung 1965.

Sylvanessigsäure (Pyrotritarsäure): Darstellung, Eig., Verh., Salze 1766 f.;

Const. 1768.

Sylvestren: Const., physikalische Eig-879; Formel 882; Unters., physikalische Eig. 886; optisches Verh. 895; Verh. der Derivate gegen Kaliumpermanganat 896.

Sylvestren-Nitrosochlorid: Darst., Eig.

Sylvin: Unters. der Compressibilität 207 f. Syringa vulgaris: Gehalt an Syringin

Syringenin: Darst., Identität mit Methoxylconiferylalkohol 2327.

Syringin: Darst., Unters., Zus., Spaltung durch Emulsin, Oxydation durch Chromsaure, durch Kalium-permanganat 2326 ff.; Derivate 2328 f.; Const. 2329.

Syringinaldehyd: Bild., Eig. 2327.

Syringinsaure: Darst., Eig., Salze, Derivate, Umwandl. in Dimethylpyrogallol 2328; Const. 2329.

Syringinsäure-Methyläther: Darst., Eig.

Syrup: Bild. eines süßschmeckenden aus Formaldehyd, Verh., Eig. 1517. Syrupe: Best. des Zuckergehaltes 2583; Reinigung 2782.

Systeme: Zustandsänderungen 27. Szliacser Quellen: Anal. 2666 f.

Tabak: Unters. über die langsame Verbrennung 704 f.; Cultur von japanischem 2370 f.; Best. des Nicotins im Extract 2585; Düngung 2749.

Talg:Prüf.aufBaumwollsamenöl 2597 f.; Unters. 2775.

Talk: Anal. von nickelhaltigem aus Nordcarolina 586.

Tannin (Gerbsäure): Verh. gegen Chromsäure 1712; Unters., Verh. gegen Phenylhydrazin 1943 f.; volumetr. Best. 2573; Verh. gegen Eiweis-🦰 körper 2586.

Tanniren siehe unter Gerberei.

Tapeten: Nachw. von Arsen 2539.

Tarconin: Bild. 2267.

Tarconinmethylchlorid: Darst.,

Tarconinmethylchlorid - Chlorplatin: Darst., Eig. 2266.

Tarconinmethylhydroxyd: Bild., Eig. 2267.

Tarconinmethyljodid: Darst., Eig., Verh. gegen Jod 2266.

Tarconinmethylsuperjodid: Bild. 2265. Tartrage: Ersatz des Gypsens der Weine 2798.

Tartrazine: Const. 1250.

Tata-Eiweifs: Darst. 2777.

Tata-Továros (Totis): Anal. der Quellen 2667 f.

Taurin: Identität mit der durch Addition von schwefliger Säure an Vinylamin erhaltenen Verb. 986; Ueberführung in phtalimidisäthions, Kalium, Succinimidoverb. 2176.

Tauroammelid: Darst., Eig., Verh. 2124 f. Tauroammelin: Darst. eines inneren Anhydrids (Taurodiammelin) 2124. Taurodiammelin: Darst., Eig., Verh.,

Ueberführung in Tauroammelid 2124. Tautomerie: Constitutionsbest. tautomerer Verb. 702 f.; Unters. von Thioharnstoffen 770 bis 773; Unters. desmotroper Modificationen tautomerer (Unters. an Derivaten Körper des Succinylobernsteinsäure - Aethyläthers: Dibromhydrochinondi- und

Dibromchinonhydrodicarbonsäure-Aether) 1893 ff.; Unters. an Phenyltetrylon 1965; Unters. beim Phloroglucintricarbonsäure - Aethyläther

Telegraphendrähte: Anfertigung aus Kupfer 2649.

Telephondraht A: Zus. 2656.

Tellur: Zähigkeit und Ausdehnung 7, Unters. der Valenz 80; Aenderung des elektrischen Widerstandes im Magnetfelde 374 f.; absolute diamagnetische Best. 416; Unters. der Reflexionsfähigkeit 444; Verbrennung in trockenem Sauerstoff 465; Unters. über die verschiedenen Modificationen 504.

Tellurdiäthyl: Darst., Eig. 2194.

Tellurmetalle: thermochemische Unters. 504.

Tellurtriäthylbromid: Darst., Eig. 2194. Tellurtriäthylchlorid: Darst., Eig., Verh. gegen Silberoxyd, gegen Brom- resp. Chlorbenzol 2194.

Tellurtriäthyljodid: Darst., Eig. 2194. Tellurwasserstoff: Bildungswärme 504. Temperatur siehe Wärme.

Temperkohle: Vork. im Eisen 2635. Terebenthen: Verh. bei der Oxydation (Bild. von p-Toluylsäure) 898; Verh. gegen Brom 899.

Terebenthen (Linkspinen): physikalisches Verh., Identität mit den Terpenen aus Thymianöl und Anisöl 880; Const. 883.

Terebenthen, rechtsdrehendes: Darst. aus amerikanischem Terpentinöl, Eig., Verh. 899 f.

Terebinsäure: Verbrennungswärme 329; Isomerie mit der Oxyhexinsäure 1849.

Terephtalaldehyd: verbesserte Darst. 1545; Eig., Verh. 1546.

Terephtalaldehyd-Phenylhydrazin: Darstellung, Eig. 1546.

Terephtalmethyläthersäure: Darst., Eig., Verh. 820.

Terephtalsäure: Bild. aus Bernsteinsäureäther, Verh. gegen Natriumamalgam 815; Nomenclatur der Derivate 816; Const. 817 f.; Unters. der Reductionsproducte 819 f.; 41.5 - Dihydroterephtalsäure. Dihydroterephtalsäure-Methyläther 820; Verh. gegen Kaliumpermanganat in Sodalösung 821; 41 - Tetrahydroterephtalsäure 822 f.; isomere Hexahydroterephtalsäure 824; Cis-Hexahydroterephtalsäure 824 ff.; Unters., isomere Zustände 1986.

Terephtalsäure - Methyläther: Darst., Eig., Krystallf. 819 f.

Terpan: Vork. im Spiköl, im Terpinol 2393.

Terpen: Dampfspannung 179.

Terpene: Unters. 878 bis 906: mittelst des Refractometers 886 f.; Verh. gegen Nitrosylchlorid 888 bis 893; Verh. gegen Kaliumpermanganat 895 f.; Unters. der Const. 897 ff.; Classificirung (natürliche, künstliche, Camphene)899; Bild. aus Diterebenthyl 901; Verh. gegen Essigsäure resp. Ameisensäure, Umwandl. in Terpilen, Unters. 905.

Terpenhydrat: Verbrennungswärme 331. Terpentin, russisches: Gehalt an der Säure  $C_{40}H_{58}O_5$  2394.

Terpentinöl, amerikanisches: Anw. zur Darst. von Rechts-Terebenthen 899. Terpentinöl, französisches: Verh. gegen

Ameisensäure 912 f.

Terpentinöle: Best. der Diëlektricitätsconstanten 341; Best. des Rotationsvermögens 446; Producte der spontanen Oxydation 2385; antiseptische Wirk. 2465.

Terpentinsäure: Darst. aus Hydrazocamphenen, Eig., Verh., Salze 1640. Terpentinsäureanhydrid: Darst., Eig. 1640.

Terpentins. Ammonium, saures: Darst., Eig. 1640.

Terpentins. Calcium, saures: Darst., Eig. 1640.

Terpentins. Kupfer: Darst., Eig. 1640. Terpentins. Silber: Darst., Eig. 1640. Terpentins. Zink: Darst., Eig. 1640. Terpilen: Bild. aus Terpilenol 9.3, aus Terpentinol 905; Verh. der verschiedenen Acetate 905; Umwandl. in

denen Acetate 905; Umwandl. in Menthen 905 f.; Vork. im Terpinol 2393.

Terpilenäther: Eig. 905.

Terpilenol (Terpol): Bild., Eig. 900: Vork. im Cajeputõl 2390, im Terpinol 2393.

Terpilenole: Verh. gegen Sauren und Anhydride 903 f.; Verh. bei der Oxydation 904; Verh. gegen Essigsaure resp. Ameisensäure 905.

Terpin: Verbrennungswärme 331; Unters., Const. 884; Verh. gegen Brom 899; Bild. bei der Oxydation von Terpilenol 904; Verh. gegen Jodwasserstoffsäure (Bild. von C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>. HJ) 905.

Terpinen: Unters. 880; Unters., Const. 883; versuchte Darst. des Nitrosochlorids 892.

Terpinen - Benzoyl - Isonitrosit: Darst... Eig., Verh. 892 f.

Terpinennitroläthylamin: Schmelzp., Krystallf. 682 f.; Krystallf. 1087.

Terpinennitrolamylamin: Schmelzp., Krystallf. 683; Krystallf. 1087.

Terpinennitrolmethylamin: Schmelzp., Krystallf. 682; Krystallf. 1086 f.

Terpinennitrolpiperidin: Schmelzp., Krystallf. 683; Krystallf. 1087.

Terpineol: Unters., physikalische Eig. 886; Verh. gegen Kaliumpermanganat 896; Verbrennungswärme 331; Anw. zur Gewg. von Cineolsäure 897; Verh. gegen Brom 899.

Terpinhydrat: Verh. gegen Kaliumpermanganat 896; Anw. zur Gewg. von Cineolsäure 897.

Terpinol: Unters, der Bestandth. 2393. Terpinolen: Unters. 879; Const. 882.

Terpol (Terpilenol): Vork. im Terpinol 2393; siehe Terpilenol.

Tetanin: Unters., Zers. 2300; Vork. im Organismus 2407.

Tetraacetylanthraflavinsäureoxanthranol: Darst., Eig. 1620.

Tetraacetylanthragallolanthranol: Darstellung, Eig. 1618.

Tetraacetylanthrapurpurinanthranol:

Darst., Eig. 1618.
Tetraacetyldiamidodiphenol: Darst.,

Eig., Verh. 1479, 1480.
Tetraacetyldiamidohydrochinondicarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1897. Tetraacetylisoanthraflavinsäureoxanthranol: Darst., Eig. 1620.

Tetraacetyltetraoxybenzol: Darst., Eig. 1658.

Tetraacetyl-o-tolidin: Darst., Rig. 1078. Tetraäthylammoniumhydroxyd: Condensationsmittel für Formaldehyd 1516.

(1, 2, 3, 4)-Tetraäthylbenzol (benachbartes): Darst., Eig. 844; Bild. 845.

Tetraäthylbenzol, symmetrisches: Darstellung, Eig., Verh. 845 f.

(1, 2, 3, 4) - Tetraäthylbenzolsulfamid: Darst., Eig. 844 f.

(1, 2, 4, 5) - Tetraäthylbenzolsulfamid: Bild., Eig. 846.

(1, 2, 3, 4) - Tetraäthylbenzolsulfosäure: Bild. aus Hexaäthylbenzol 844.

(1, 2, 3, 4) - Tetraäthylbenzolsulfos. Baryum: Eig. 844; Bild. aus dem (1, 2, 4, 5) - tetraäthylbenzolsulfos. Natrium 845.

(1, 2, 4, 5) - Tetraāthylbenzolsulfos. Baryum: Bild., Eig. 845 f.

(1,2,3,4) - Tetraäthylbenzolsulfos. Natrium: Eig. 844.

(1, 2, 4, 5) - Tetraäthylbenzolsulfos. Natrium: Bild., Eig. 845 f.

Tetraäthyldiamidobenzophenon: Darst., Schmelzp. 2700.

Tetraäthylphloroglucin: Darst., Eig., Const., Krystallf. 1468 f.; Verh. gegen Hydroxylamin und Phenylhydrazin 1609.

Tetraäthylphloroglucin - Monoäthyläther: Darst., Eig. 1484.

Tetraalkylammoniumjodide: Verh. gegen Kalium 979.

Tetraamido - p - diphenol: Darst., Eig., Oxydation 1479; Verh. gegen Acetylchlorid 1480.

Tetraamidoditolylphenylmethan: Bild., Verh. 2871; Nitrirung (Umwandl. in eine Nitroleukobase), Verh. des Sulfats beim Erhitzen 2872.

Tetraamidotritolylmethan: Darst. 2872. Tetraazoäthoxydiphenylsulfosäure: Gewinnung, Verh. gegen Phenole resp. Amine 2898.

Tetraszodibenzolszodiphenyl: Anw. zur Gewg. von Azofarbstoffen 2894.

Tetranzodiphenol: Darst., Eig., Verh. 1479.

Tetraazodiphenoläther: Verh. gegen Naphtolsulfosäure 2897.

o-Tetraazodiphensäure: Darst., Verh. des Sulfats 1248.

Tetraazodiphenyl: Einwirkung auf

Amine oder Phenole 2892 f.; Verh. gegen Salicylsäure, gegen m - Oxytoluylsäure (m-Kresotinsäure, o-Oxyp-toluylsäure) 2897.

Tetraazodiphenyldicarbonsäure: Ueberführung in Azofarbstoffe 2896.

Tetraazodiphenyldicarbonsäure-Aethyläther: Ueberführung in Azofarbstoffe 2896.

Tetraazodiphenyldicarbonsäure-Methyläther: Ueberführung in Azofarbstoffe 2896.

Tetraazoditolyl: Einwirkung auf Amine oder Phenole 2892 f.; Verh. gegen Salicylsäure, gegen m-Oxytoluylsäure (m-Kresotinsäure,o-Oxy-p-toluylsäure) 2897.

Tetraazofarbstoffe: Darst. aus unsymmetrisch substituirten Diamidodiphenylbasen 2697; Darst. rother, rothbrauner, violetter und blauer, direct färbender gemischter, roth-, braunund blauvioletter gemischter 2891 f.; Darst. gemischter 2892 f.; gelb- bis rothbrauner 2894; Darst. aus diazotirtem Diamidoazodiphenylen 2895; Gewg. rother, violetter und blauer 2895 f.; Gewg. verschiedener, einfacher und gemischter 2897; Darst. blaufärbender, gemischter 2899; Bild. aus p-Diamidotolan 2900.

Tetraazostilbendisulfosäure: Verh. gegen Amido- $\beta$ -naphtol- $\beta$ -sulfosäure 2885.

Tetraazosulfosäuren: Verh. gegen Phenole 2899.

Tetrabenzylphosphoniumbromid: Darst., Eig. 2232.

Tetrabenzylphosphoniumchlorid: Darst., Eig. 2232.

Tetrabenzylphosphoniumhydroxyd: versuchte Darst., Gewg. 2233.

Tetrabenzylphosphoniumjodid: Darst., Eig. 2232.

Tetrabromallylen: Bild. aus Hexabromaceton 1670.

Tetrabrombenzol: Bild. aus Dibrombenzol und Schwefelsäure 936.

Tetrabrombrenzcatechin: Bild. aus dem Dibromid der Tetrahydroterephtalsäure 823.

Tetrabrom-m-diathylbenzol: Darst., Eig. 851.

Tetrabrom-o-diathylbenzol: Eig. 852.

Tetrabromdinitrobenzol: Bild. bei der Darst. von Tribromtrinitrobenzol 937 f.; Verh. gegen Tribromtrinitrobenzol, Eig. des gebildeten Additionsproductes 938.

Tetrabromditerebenthylen: Eig. 901.

Tetrabromhydrindon: Darst., Eig., Umwandl. in Dibromindon 1590; Verh. gegen Natronlauge 1591.

Tetrabromhydrindonoxim: Darst., Eig. 1590 f.

Tetrabromketipinsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen Ammoniak 1876 f.

Tetrabrom - o-phenylendipropionsäure: Darst., Eig. 866.

Tetrabromphenylhydrazin: Darst., Eig., Verh. 1353.

Tetrabrompyrrol: Gewg. aus Pyrrolenphtalid 1972.

v-Tetrachloracetanilid: Darst., Eig. 1938. Tetrachloracetessigsäure - Aethyläther:

Tetrachloracetessigsaure - Aethylather: Darst., Verh. gegen Natriumalkoholat 1792 f.; Umwandl. in Tetrachloraceton 1795.

Tetrachloraceton, asymmetrisches: Bild. aus Tetrachloracetessigäther 1795.

Tetrachloraceton, symmetrisches: Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1568 f.; Darst., Eig. 1579; Darst. aus Trichlordiketopentamethlenoxycarbonsäure 1666; Darst. aus Ohloranilsäure, Eig., Verh. 1671.

Tetrachloracetonhydrat: Eig. 1666.

Tetrachloracetonhydrat, symmetrisches:
Darst. aus Chloranilsäure, Eig., Umwandl. in Tetrachloraceton 1579.

v - Tetrachloranilin: Gewg. aus Tetrachlor-o-nitrobenzoësäure resp. Tetrachloranthranilsäure 1937 f.

Tetrachloranthranilsäure: Darst., Umwandl. in v-Tetrachloranilin 1937. Tetrachlorazophenin: wahrscheinliche

Bild. aus p-Chloranilin und Nitrosophenol 1097.

Tetrachlor-o-benzochinon: Darst. aus Tetrachlorbrenzcatechin, Eig. 1449. Tetrachlorbenzoësäure: Unters. 1937.

Tetrachlorbenzol: Ueberführung in Franceïne, Bild. von unsymmetrischem, Verh. gegen Schwefelsäure 2902.

Tetrachlorbrenzcatechin: Bild.aus Hexachlordiketotetrahydrobenzol 1448;
Darst., Eig., Verh., Oxydation 1449.

Tetrachlordiacetyl, symmetrisches: Darst. stellung, Eig., Verh. 1579 f.; Krystallf. 1580; Darst. aus Chloranilsäure, Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin 1671.

Tetrachlordiacetylphenylhydrazin: Darstellung, Eig. 1580, 1671.

Tetrachlordiketohydronaphtalin: Darst., Eig., Verh. 1673; Derivate 1674; Tetrachlordiketohydronaphtalinihy-

drate: Darst. 1673; Eig., Verh. 1674. Tetrachlordiketomonoäthylhydronaphtalin: Darst., Eig. 1674.

Tetrachlordiketomonomethylhydronaphtalin: Darst., Eig. 1675.

Tetrachlordiketomonopropylhydronaphtalin: Darst., Eig. 1675.

Tetrachlorhydrochinon: Bild. aus Trichlorchinon und Hydroxylamin 1650. Tetrachlorketochinolin: Bild. 1500.

Tetrachlor-β-ketohydronaphtalin: Darstellung, Eig., Verh., Derivate 1495 f.

Tetrachlor-β-ketohydronaphtalinhydrat: Darst., Eig., Verh. 1495.

Tetrachlorketonaphtalin: Bild. aus Trichlor β-naphtol 1493.

Tetrachlor - α - ketonaphtalin (Dichlorα-naphtochinonchlorid): Darst. zweier Modificationen, Eig., Verh., Derivate, Reduction 1490 f.

Tetrachlor - β - ketonaphtalin (Dichlor-β-naphtochinonchlorid): Darst., Eig., Verh., Derivate 1495.

Tetrachlorkohlenstoff: Lösl. von m-und p-Nitranilin 254; sp. W. 314; Einw. auf Oxyde: auf die Carbonate des Natriums und Baryums, auf die Borate des Eisens und der Thonerde, auf die Thone, auf Bor- und Kieselsäure, auf die Sulfate des Kaliumund Baryums (Bild. von Pyrosulfurychlorid S<sub>2</sub>O<sub>5</sub>Cl<sub>2</sub>), auf Calciumphosphosphat (Bild. von Phosphorpentschlorid), auf Wolfram- und Molybdänsäure (Bild. von Oxychloriden, auf Uransäure (Bild. von Oxychlorid und Chlorid) 534; Verh. gegen glühenden Platindraht 660.

Tetrachlor-p-kresol: Krystallf. 1472 f. Tetrachlor-o-nitrobenzoësäure: Reduction 1937.

Tetrachlorpropionsäure - Aethyläther: Bild. aus Brenztraubensäure und Phosphorpentachlorid 1709.

Tetraêdrite: Silber - und Kupfergehalt in Bosnien vorkommender 657.

Tetrahydroacenaphten: Verh. gegen Brom 953.

α-Tetrahydroscetnaphtalid: Darst., Eig., Verh. 1150 f.

β-Tetrahydroacetnaphtalid: Darst., Eig., Verh. 1146 f. Tetrahydrobenzoësäure: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Silberoxyd auf Hydrobromtetrahydroterephtalsäure 823.

β - Tetrahydrobenzoylnaphtalid: Darst.,

Eig., Verh. 1147.

Tetrahydrochinolin: Verh. gegen Natriumnitrit 1178.

Tetrahydrodiphenyldibromid: Darst., Eig., Verh. 954.

Tetrahydro - m - s - methylphenyloxazol:

Darst., Eig., Verh. 1142.

Tetrahydro-m-naphtalin: versuchte Darstellung aus dem Dinatriumderivat des m-Xylylendimalonsäure-Aethyläthers 867.

Tetrahydronaphtalindicarbonsäure: Bildung, Verh. 863; Eig., Umwandl. in

das Anhydrid 865.

Tetrahydronaphtalindicarbonsäureanhydrid: Darst., Bild. aus dem Silbersalz der Säure 863; Eig., Umwandl. in Naphtalin 865.

Tetrahydronaphtalindicarbons. Kalium: Bild. aus dem Tetrahydronaphtalintetracarbonsäure-Aethyläther 863.

Tetrahydronaphtalindicarbons. Silber: Verh. bei der Destillation: Bild. des Anhydrids, von Naphtalin 863; Eig. 865.

Tetrahydronaphtalintetracarbonsäure-Aethyläther: Darst., Ueberführung in Tetrahydronaphtalindicarbonsäure, Bild. aus o Xylylendimalonsäure-Aethyläther 863.

Tetrahydronaphten: Darst. von Derivaten zur Unters. der Bild. geschlossener Kohlenstoffketten in der aromatischen Beihe 862 ff.

α-Tetrahydronaphtol: Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1151 f.

α-Tetrahydronaphtylamin: Darst., Eig., Verh. 1149 f.; Salze, Verh. gegen Ferrocyankalium 1150; Derivate, Verh. gegen salpetrige Säure 1151 f.; Verh. gegen Brom, Oxydation, Const. 1152.

β-Tetrahydronaphtylamin: Verh. im Vergleich mit Bornylamin 1061 f.; Darst., Eig., Verh., Salze 1144 f.; Verh. gegen Schwefelkohlenstoff 1147, gegen Phenylsenföl 1147 f., gegen Diazobenzolchlorid 1148.

β - Tetrahydronaphtylphenylharnstoff:
 Darst., Eig., Verh. 1148.

β - Tetrahydronaphtylphenylthioharnstoff: Darst., Eig., Verh. 1147 f. Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888. β-Tetrahydronaphtylsenföl: Darst., Eig. 1147.

β - Tetrahydronaphtylsulfocarbamins.
 β - Tetrahydronaphtylamin: Darst.
 Eig., Salze 1147.

Tetrahydro-p-oxychinolin: Darst., Eig., Acetylverb., Ueberführung in Thallin

2708.
Tetrahydrooxychinolinmonocarbonsäure: Darst., Eig., Salze 2029.

Tetrahydrophenanthren: Verh. gegen Brom 955.

Tetrahydro-α-phenyl-α-naphtochinolin: Darst., Eig., Verh., Nitrosoverb. 2101 f. Tetrahydrophtalsäure: Bild. 1986.

Tetrahydropseudofiavenol: Darst., Eig., Verh. gegen Aetzkali 1167.

Tetrahydroreten: Verh. gegen Brom

Tetrahydroterephtalsäure: Bild. aus Hexahydroterephtalsäure, Const. 815 f.; Bild. aus der Terephtalsäure, Const. (A<sup>1</sup>-Tetrahydrosäure) 816; Bild. aus Dihydroterephtalsäure, Eig., Krystallf., Verh. des Calcium- und Silbersalzes, des Methyläthers (Krystallf.) 822 f.; Verh. des Dihydrobromids, des Hydrobromids, eines isomeren Hydrobromids 823.

41-Tetrahydroterephtalsäure siehe Te-

trahydroterephtalsäure.

Tetrahydroterephtalsäuredibromid: Darstellung, Verh. gegen Kalilauge (Bild. von Dihydrosäure), gegen Eisessig (Bild. von Tetrahydrosäure), gegen Silberoxyd (Bild. von Tetrabrombrenzostechin) 823.

Tetrahydroterephtalsäurehydrobromid:
Darst., Eig., Verh., Verh. gegen Silberoxyd (wahrscheinliche Bild. von Tetrahydrobenzoësäure) 823; Bild. einer geometrisch isomeren Säure 823 f.

Tetrahydroterephtalsäurehydrobromid-Methyläther: Darst., Eig., Krystallf., Verh. 823.

Tetrahydroterephtalsäure-Methyläther: Eig., Krystallf. 822 f.

Tetrahydroterephtals. Calcium: Eig. 822.

Tetrahydroterephtals. Silber: Eig. 822. Tetrahydrothiazole siehe Thiazolidine. Tetrahydroxäthylidenphosphoniumbromid: Darst., Eig. 2217.

Tetrahydroxathylidenphosphoniumchlorid: Darst., Eig., Verh. 2217.

Tetrahydroxypropylidenphosphouiumbromid: Darst., Eig. 2218. Tetrahydroxypropylidenphosphoniumchlorid: Darst., Eig. 2218.

Tetrakresotid: Darst., Eig. 1946.

Tetramethoxybenzol: Darst., Eig., Verh., Oxydation 1458.

Tetramethylalloxantin (Amalinsäure): Bild. aus Dimethylalloxan, Anw. zur Darst. von Murexoïn 786.

 1, 2, 3, 4, 5 - Tetramethylamidobenzol: Darst. aus 1, 3, 5-Xylidin, Eig., Verh. 1060 f.; Verh. gegen Acetessigäther 2013 f.

Tetramethylammoniumbromid: Eig., Lösl., Verh. gegen Wärme 977.

Tetramethylammoniumfluorid: Verh. gegen Wärme 977.

Tetramethylammoniumhydrat: Verh. bei der Umwandl. von Hyoscyamin in Atropin 26.

Tetramethylammoniumhydrosulfid: Zersetzung durch Wärme 978.

Tetramethylammoniumjodid: Verh. gegen Wärme 977, gegen Kalium 979. Tetramethylammoniumsalze: Verh. in der Hitze 977.

Tetramethylbenzoësäure: Bild., Eig. 761.
v-Tetramethylbenzoësäure: Bild. aus
v-Durylmethylketon und Derivaten,
Eig., Verh., Salze 1600.

Tetramethylbenzoësäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und Durol, Eigenschaften 760.

v-Tetramethylbenzoës. Baryum: Darst., Eig. 1600.

v-Tetramethylbenzoës. Calcium: Darst., Eig. 1600.

v-Tetramethylbenzoës. Natrium: Darst., Eig. 1600.

Tetramethylbenzol, benachbartes siehe Prehnitol.

2, 3, 4, 5 - Tetramethylbenzoylameisensäure: Darst. aus v-Duryl-Methyl-Keton, Eig., Salze, Reduction 1599 f.

Tetramethylbrasilin (Brasilintetramethyläther): Krystallf., Verh. gegen Brom 2302 f.

Tetramethylchinogen: Darst.aus Acetylpropionyl, Eig. 1577.

Tetramethyldiamidoazoxybenzol:
(p-Azoxydimethylanilin): Bild. aus
Nitrosodimethylanilin und Phenylhydrazin 1375.

Tetramethyldiamidobenzhydrol: Lösl, in Alkohol 1443.

Tetramethyldiamidobenzophenon: Verh. gegen Chlorzink und Ammoniaksalze 1611; Verh. gegen salpetrige Säure 1611 f.; Darst., Schmelzp. 2760. Tetramethyldiamidodiphenyläthanderivate: Const. als Methanderivate 1115.
Tetramethyldiamidodiphenylmethan:
Bild. aus Dimethylanilin und Schwefelkohlenstoff 1115; Unters. von Derivaten 1132.

Tetramethyldipipecolylmethanjodür:
Darst. aus Dipipecolinmethan, Eig.
1037.

Tetramethylendiamin: Identität mit Putrescin und einer im Harn eines an Cystinurie leidenden Mannes vorkommenden Base 1000; Nachw., Best. im Harn 2567.

Tetramethylendicarbonsäure - Aethyläther: Darst. 1839.

Tetramethylenmethylamin: Darst., <u>Rig.</u>, Salze 1841.

Tetramethylenmonocarbonanilid: Darstellung, Eig. 1841.

Tetramethylenmonocarbonsaure: Unters. der Const., Darst., Derivate 1839 ff.

Tetramethylenmonocarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. (Siedep.) 1840. Tetramethylenmonocarbonsäureamid: Darst., Eig., Verh. 1839 f.

Tetramethylenmonocarbonsäureanhydrid: Darst., Eig. 1841.

Tetramethylenmonocarbonsaurechlorid: Darst., Eig. 1840 f.

Tetramethylenmonocarbonsäurenitril: Darst., Eig. 1840.

Tetramethylenmonocarbons. Ammonium: Darst., Umwandl. in das Amid der Säure 1840.

Tetramethylenylamin: Zus., Unters. 1841.

Tetramethylenylharnstoff: Darst., Kig. 1842.

Tetramethylenylthioharnstoff: Darst. Eig. 1842.

Tetramethylindaminsulfid: Darst. des Chlorzinkdoppelsalzes 2878.

Tetramethylindaminthiosulfonat: Darst. 2878.

2, 3, 4, 5-Tetramethylmandelsäure: Darstellung aus v-Durylglyoxylsäure, Eig., Salze 1599 f.; Reduction 1600.

Tetramethylmurexoïd siehe Murexoïn. 1, 2, 3, 4, 5 - Tetramethylphenol: Darst. aus 1, 3, 5-Xylidin, Eig. 1061.

Tetramethylphenylamidocrotonsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 2014.

Tetramethyl-m-phenylendiamin: Darst. des Nitramins, Verh. gegen Trinitround m-Dinitrobenzol 1131. Tetramethyl-p-phenylendiaminthiosulfosäure: Darst. 2878.

3, 4, 5 - Tetramethylphenylessigsäure:
 Darst. aus v - Durylglyoxyl - , resp. v-Durylglycolsäure, Eig. Calciumsalz 1600.

Tetramethylphenyllutidonmonocarbonsäure: Darst., Eig., Bildungsgleichung 2014.

Tetramethylphosphoniumchlorid: Darst., Eig., Platinsalz 2223.

Tetramethylphosphoniumhydroxyd: Verh. beim Erhitzen 2223.

Tetramethylphosphoniumjodid: Verh. gegen Hitze 2223.

α-Tetramethyl-Propionondicarbonsäure: Const. als Phoronsäure 1893.

Tetramethylrhodamin: Darst., Eig. Verh. 2874.

Tetramethylthiophen: Darst., Eig. 1432. Tetranitroazotoluol: Darst., Eig., Krystallf., Verh. gegen Schwefelsäure 1263.

Tetranitro-p-azotoluol: Krystallf. 1268. Tetranitrodiamidobenzophenon: Darst., Eig. 1133.

Tetranitrodimethyldiamidodiphenylmethan: Darst., Eig., Verh. 1133.

Tetranitrodimethyldinitramidodiphenylmethan: Darst., Eig., Verh. 1132 f. Tetranitrodiphenol: Darst., Reduction,

1479; Schmelzp., Salze, Derivate 1480. Tetranitrodiphenolnatrium, neutrales: Darst., Eig. 1480.

Tetranitrodiphenolnatrium, saures: Darst., Eig. 1480.

Tetranitrotetraphenylaldin: Darst., Eig., Verh. 1224.

Tetraoxyäthylbenzidin: Umwandl. in Dioxäthyldichinolin 1209.

Tetraoxybenzol: Darst., Eig., Verh., Acetylderivat 1653.

 3, 4, 5 - Tetraoxybenzol (β-Οχγργτοgallol): Const., Ableitung von Dimethoxychinon 1461.

Tetraoxybenzol-Dimethyläther: Darst., Eig., Verh. 1458.

Tetraoxychinon: Bild. aus Diamidodioxychinon, Verh. gegen Anilin 1655.

Tetraoxychinonmonoanilid: Darst., Eig., Verh. 1655.

Tetraoxystearinsäure: Const. der Sativinsäure 1926.

Tetrapapier: Anw. zur Best. von Ozon 2588.

Tetraphenyläthan: Bild. aus Tetraphenyläthylen 860.

Tetraphenyläthylen: neue Darstellungsweise 859 f.; Ueberführung in Tetraphenyläthan, in Benzopinakon, in Benzophenon, Darst. aus Schwefel und Diphenylmethan 860; Verh. der Nitro- und Amidoderivate 860 f.

Tetraphenylaldin: Darst., Eig., Verh. 1224; wahrscheinliche Bild. durch Reduction von β-Diphenylglyoxim 1343; Bild. aus α- resp. β-Benzildioxim 1347.

Tetraphenyldiphosphin: Darst., Eig., Verb. mit Schwefelkohlenstoff 2231.

Tetraphenylfurfuran: versuchte Darst., vermuthliche Identität mit Lepiden 1613 (Anm.)

Tetraphenylisobutan: wahrscheinliche Bildung aus Acetonchloroform und Benzol 1572.

Tetraphenylpyrrol: Darst. aus beiden isomeren Bidesylen und Ammoniak, Eig. 1564.

Tetraphenylthioharnstoff: Bild. aus Thiophosgen und Diphenylamin 710. Tetrapropylammoniumjodid: Bild. aus Propyljodid und Ammoniak 973.

Tetrathioantimons. Natrium (Schlippe'sches Salz): Bild. 531.

Tetrathiocarbamid - Bromammonium: Darst., Eig. 2198; Verh. gegen Silbernitrat 2198 f.

Tetrathionsäure: Vork. in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 488; Verh.
in wässeriger Lösung und bei Gegenwart von Wasser und Säuren 493 f.;
Bildungswärme 494; Verh. gegen
Schwefelwasserstoff 495, gegen schweflige Säure 496; Unters. über die in
der Wackenroder'schen Flüssigkeit vorhandene Menge 499.

Tetrathions. Baryum: Darst. 486.

Tetrathions. Kalium: Verh. in wässeriger Lösung und bei Gegenwart von Wasser und Säuren 493; Bildungswärme 494; Structur 500.

Tetrathions. Kupfer, neutrales: Darst., Eig. 486.

Tetrathions. Kupfer, saures: Darst., Eig. 486 f.

Tetrathions. Mangan, saures: Darst., Eig. 486.

Tetrathions. Natrium: Bild. bei der Einw. von Natriumthiosulfat auf Kupferoxydsalze 621.

Tetrathions. Quecksilber: Zers. 489. Tetrathions. Salze: Unters. 486; Erk. 490 f. Tetrathions. Zink, saures: Darst., Eig. 486.

Tetrazole: Erklärung der Nomenclatur 680.

Tetrelallylammoniumoxydhydrat (Base C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>NO): Bild. aus Aethylidenoxyacetat 1411.

Tetrinsäure: Const. als Hydroxymethylacetessigsäurelacton 1788; Unters. der Const., Derivate 1845 f.

Tetrinsäure-Aethyläther: Darst., Unters., Verh. gegen Phenylhydrazin 1845 f., gegen Acetylchlorid 1846 f.; Eig., Verh. 1847.

Tetrinsäureamid: Darst., Eig. 1848.

Tetrolsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Tetrylendicarbonsäure: Umwandl. in eine isomere Säure 1862.

Tetrylendicarbons. Silber: Verh. gegen Acetylchlorid 1862.

Textilfaser: Fortschritte in der chem. Technologie 2857 f.

Thallin: Bild. aus Tetrahydro-p-oxychinolin 2708.

Thallium: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Anw. zur Demonstration der Valenz der Metalle 455; Best. 2556.

Thalliumoxydhydrat: Unters. über die Polymerisation 459; Verh. gegen Unterschwefelsäure 481.

Thee: Industrie auf Ceylon 2824.

Theer: Gewg. von Leuchtgas 2835; Best. der Menge in Kohlensorten (Apparat) 2851 f.; Einflus der Temperatur auf die Qualität 2852.

Theerfarbstoffe: Nachw. im Wein 2605. Theerrückstände: Ausnutzung der sauren der Petroleumfabriken 2844.

Theobromasäure: zweifelhafte Existenz 2847.

Theobromin: Isomerie mit Theophyllin 788; versuchte Darst. aus Himalayathee 2370.

Theophyllin (Dimethylxanthin): Darst., Eig., Verh., Const., Verh. der Silberverb. 787 f.

Theophyllinsilber (Dimethylxanthinsilber): Darst., Eig. 788.

Thermochemie: Sätze für Lösungen

Thermodynamik: Unters. der Gesetze 291, 292, 293; siehe Wärme.

Thermometer: Anw. am Apparat zur Molekulargewichtsbest. nach Raoult 116; Vorschrift für die Anw. von Luftthermometern 175 f.; Anweisung zum Ablesen 300; Depression 300 f.; Vergleiche zwischen Gas- und Quecksilberthermometern 303 f.; Abweichung des Wasserstoffthermometen von der thermodynamischen Temperaturscala 305; Kalibrirung 26.9. Normalglas (Zus.), Anfertigung aus Metall, für Füllung mit Wasserstof 2610.

Thermoregulator: Anw. 189; Anw. für niedere Temperaturen 2614.

Thiazolazoresorcin: Darst., Eig., Verials Farbstoff 1054 f.

Thiazole: Zus., Eintheilung in eigentliche, Thiazoline und Thiazolidin-1050; Bildung aus Rhodanketonen 1050 f.

Thiazole, dialkylirte: Identität mit den aus symmetrischen Dialkylthicharnstoffen und Halogenketonen erhaltenen Producten 1056.

Thiazolidine (Tetrahydrothiazole): Zus. 1050.

Thiazoline (Dihydrothiazole): Zus. 1050. Thiazylamin siehe μ-Amidothiazol.

Thiazylanilin siehe  $\mu$ -Phenylamido-Thiazol.

Thierkörper: Einfluß des Wasserconsums auf den Nährstoffverbrauch 2398; Einw. des Aethylalkohols auf den Stoffwechsel 2398 f.; Nährwerth verschiedener Stoffe 2400 f.; Fixiranz und Eliminirung des Kohlenstoffs. Oxydationsvorgänge, Einfluß des Lichts 2401; Sauerstoffzehrung der Gewebe 2401 f.; Stickstoffa.usscheid... Wirk. von Protoplasma 2402, Verh. des "Benzolkerns" (Wirk. der Phtassäure) 2404; Vork. von Glycogen (in der Leber, dem Herzen, der Hau: am Haarschaft) 2404 f.; Verh. des Iccorins, Function des Lanolins 2406: Bild., Vork. von Sulfocyan wasserstoffsäure, Vork. von Tetanin, von Fluor. Säurebild. des Muskels 2407; Veränderungen des Fibrinogens und des Fibrins bei der Verdauung 2408. Resistenz des Blutfarbstoffs verschiedener Thiere 2411 f.; Beduction des Oxyhämoglobins beim gesunden und kranken Menschen, Reduction beim Bildungsstätte des Typhus 2412; Gallenfarbstoffs beim Kaltblüter 2415f. Verh. des Furfurols im Stoffwechsel der Hühner, Verh. von Salicylsaure estern im Organismus 2422; Stofwechselproducte aromatischer Verbb... von Acetanilid, von Acettoluid 2423 f

Beziehungen der Chlorausscheid. zum Gesammtstoffwechsel 2428; Wirkung (Umwandl.) von Naphtalin (bei der Harnausscheid.) 2433; Unters. über die Verdauung: Magensaftsecretion 2438 f.; Magenkrankheiten, Magendarminhalt 2439; Wirk. von Pepsin, von Gallensäuren und Galle 2440; Wirk. von Pankreas 2441; Wirkung verschiedener chem. Verbb. 2441 ff.

Thierkohle: Aufnahme von Metallsalzen aus Flüssigkeiten 2518.

β-Thioacetnaphtalid: Darst., Eig., Oxydation zu Aethenylamidonaphtylmercaptan 1486.

Thioacetxylid: Darst., Eig., Ueberführung in Aethenylamidoxylilmercaptan

Thioapfelsaure: Bild. aus Dibrombernsteinsäure 1827.

Thioäthylen propionsäure (Aethylenmercaptolbrenztraubensäure): Darst., Eig., Oxydation 1412.

Thioantimons. Salze: versuchte Darst. sauerstoffhaltiger 531 f.

Thiobenzophenon: Bild. bei der Einw. von Thiophosgen auf Benzol 710; Unters. 711.

Thiobenzxylid: Darst., Eig., Verh.. Ueberführung in Benzenylamidoxylilmercaptan 1102 f.

Thiocarbamidonaphtol: Bild. aus Benzolazo-β-naphtol, Eig., Verh. 1484 f.

Thiocarbamidonaphtylmercaptan: Darstellung aus Diamidodinaphtyldisulfin, Eig., Verh., Oxydation 1486.

Thiocarbamidosulfanils. Kalium: Darst., Eig. 2175.

Thiocarbanilamid(Phenylthiocarbamid): Verhalten gegen Siliciumtetrafluorid 2197.

Thiocarbonylacetessigsäure - Aethyläther: Bild. durch Einw. von Thiophosgen auf Natrium-, resp. Kupferacetessigsäure-Aethyläther 712.

Thiocarbonylbenzoylessigsäure - Aethyl-

äther: Darst., Eig., Verh. 713. Thiocarbonylchlorid: Const., Verh. des polymerisirten (Chlorthioameisensäure-Methyläther) 2117 f.

Thiocarbonyldesoxybenzoïn: Darst., Eig., Verh. 712 f.; Unters., Const. 1603.

Thiocarbonylmalonsäure: Bild., Verh.

Thiocarbonylmalonsäure - Aethyläther, Darst., Eig., Verh. 712.

Thiocarbonylmalons. Silber: Bild., Verh. 712.

Thiochinaldin: Darst., Eig. des Chlorhydrats 1204.

a-Thiochinolin: Darst., Eig., Verh. 1189 f.

α-Thiochinolin-Aethyläther: Darst, Eig.

α-Thiochinolindisulfid: Darst., Eig., Verh.

Thiodimethylanilin: Verh. gegen Silbernitrat 1070.

Thioformxylid: Darst., Eig., Ueberführung in Methenylamidoxylilmercaptan 1102.

Thioglycolsaure: Verh. gegen Acetaldehyd, gegen Furfurol, gegen Benzaldehyd, gegen Zimmtaldehyd, gegen Salicylaldehyd und Derivate 1727 ff., gegen Aceton, gegen Benzophenon, gegen Chinon und Anthrachinon, gegen Brenztraubensäure 1730 f., gegen Acetessigäther, gegen Lävulin**sä**ure 1731.

Thioharustoff (Thiocarbamid, Sulfoharnstoff): Verh. gegen Chlorkohlensäureäther, gegen Chloraceton 770; Verh. gegen Dichloräther 1053, gegen Bromide, Jodide und Chloride 2198.

Thioharnstoffe: gemischte, Verh. gegen Alkyl- und Alkylenhaloïde 722; Unters. der Tautomerie 770 bis 773.

Thiokiesels. Aluminium: wahrscheinliche Bild. aus Kaolin 536.

Thiokohlensäure - Aethyläther : Bildung durch Einw. von Thiophosgen auf Natriumäthylat 711.

Thiokohlensäureester: Darst., Umwandl. in Thiophenole, in Thiophenetole 2712.

Thiokohlensäure-Phenyläther: Bild. aus Phenol und Thiophosgen, Eig. 711.

Thiokohlens. Ammonium: Anw. als Ersatz für Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium 2516.

α-Thiolepidin: Identität mit γ-Methylα-thiochinolin 1191.

Thionylchlorid: Verh. gegen Ammoniumcarbamat 514.

Thiooxyarsensäure: Unters. 529.

Thiophen: Anw. zur Unters. der Molekularrefraction isomerer Verbb. 429; Molekularrefraction 431; Verh. gegen Best. Harnstoffchloride 761; physikalischen Constanten 1414; Verh. gegen Phenylessigsäure 1603; 1414; Unters. über die Bild. 1827; Beagens auf Harnsäure, Nachw. in Benzol 2565.

Thiophene: Const., Analogie mit den aromatischen Verbb. 681 f.

Thiophenetole: Bild. 2712.

Thiophenol: Verh. gegen Harnstoff-chlorid, Bild. von Phenylthioallophanat 757; Umwandl. in Phenyltetrasulfid, Bild. 1447.

Thiophenole: Darst., Bildungsgleichung

- $\alpha$ -Thiophensäure: Umwandl. in  $\alpha$ -Thiophenursäure im Thierorganismus 1887.
- «-Thiophenursäure: Bild. aus Thiophensäure, Wirk., Eig., Spaltung durch Salzsäure, durch Barytwasser, Salze
- a-Thiophenurs. Baryum: Darst., Eig.
- a-Thiophenurs. Calcium: Darst., Eig.
- «-Thiophenurs. Silber: Darst., Eig. 1888
- Thiophosgen: Unters. 536; Unters., Eig. (Bild. einer polymeren Modification durch Sonnenlicht, Eig. derselben) 536 f.; Einw. auf organische Verbb. 710 bis 713; Verh. gegen secundare Amine 1075 ff., gegen Methyldesoxybenzoïn 1603, gegen Diphenylylbenzylketon 1603, 1606, gegen Naphtylbenzylketon, gegen Fluorylbenzylketon 1607, gegen Acetyloxydesoxybenzoïn 1608, gegen Methoxyldesoxybenzoin 1609.

Thiophosphorfluorid: Darst. und Eig. 527 f.

Thiophtalid: Darst., Eig., Verh. 1975 f. Thioresorcin: Darst., Eig., Verh. 1501;

Darst., Eig. 2712 f.

Thioschwefels. Kupferoxyd: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Natriumthiosulfat auf Kupferoxydsalze 621; versuchte Darst. 622.

Thioschwefels. Kupferoxydul - Baryum:

Bild., Zus., Lösl. 622.

Thioschwefels. Kupferoxydul-Natrium: Bild. bei der Einw. von Natriumsulfat auf Kupfersulfat 622; Zus. verschiedener Salze 623.

Thioschwefels. Natrium: Anw. zur Darst. der Säure S. O. H. durch Einwirkung von schwefliger Säure 500, Verh. gegen Kupferoxydsalze 621 f.

Thioschwefels. Salze: Verh., Erk. 491; siehe auch die entsprechenden unterschwefligs. Salze.

Thiosinamin: Anw. zur Best. des Senföles in Senfpapier, in Cruciferensamen 2591; siehe auch Allvkhiocarbamid.

β-Thiotolen: Verh. gegen Harnstoffchlorid 761.

Thio-p-toluidinsulfosaure: Darst., Anw. als Farbstoff 2696.

Thio-p-toluidinsulfos. Natrium: Dars... Verh. gegen die Baumwollfaser 2696. ββ-Thioxen: Darst., Eig., Verh. 1431.

Thomasschlacke: Best. des Phosphorsäuregehaltes 2536 f., 2538; Werth als Dünger, Düngung für Hafer 2747: Löal., vergleichende Düngungsversuche mit Superphosphat 2748; Dungungsversuche 2753 f.

Thon: Verh. beim Comprimiren im feuchten Zustande 69; Verh. gegen Schwefelkohlenstoff, Anw. zur Darst.

von Kohlenoxysulfid 535 f.

Thone: Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff 534; Best. der Feuerfestigkeit 2733.

Thonerde: Absorptionsspectrum Thonerde in Suspension haltenden Wassers 290; Verh. gegen Schwefel-alkalien (Bild. von Korund) 555; Verh. der Mischung mit Beryllerde (Bild. von Cymophan) 556; Vork. als normaler Bestandth. des Weizenmehles 2366; siehe Aluminiumoxyd.

Thonerdeaugit: Anw. zur Darst. von Magnesiaglimmer 543.

Thonerdehornblende: Anw. zur Darst. von Magnesiaglimmer 543.

Thonerdehydrat: Bild. von colloïdalem. Darst., Eig. verschiedener Verbb. 279 ff.; Abscheidung aus Natrium-aluminatlösung 2692; siehe Aluminiumhydroxyd.

Thonwaaren: Neuerungen in der Industrie 2730 ff.

Thran: Gewg. aus Fischen 2754.

Thulium: Unters. 563; Vork. im Keilhauit von Arendal 565, im Godolinit von Hitterö 566.

Thymianol: Unters. seines Terpens 880. Thymol: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194; Verh. gegen überschüssiges Harnstoffchlorid, Bild. von Thymolallophanat 758; Verh. gegen Furturol und Schwefelsäure 1528; gegen Schwefelsäure 2162; Wirk. auf Bacillen 2476; Färbung in Nitrit., Nitrat., Chloratlösungen; Verh. gegen Ferricyankalium, Permanganat, Kaliumdichromat und Wasserstoffhyperoxyd 2534.

Thymoläthyläther: Verh. gegen Harn-

stoffchlorid, Bild. des Amids  $C_2H_5O-C_{10}H_{12}-OONH_2$  763.

Thymolchroin: Darst., Eig., Verh. 1319. Thymolmethyläther: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bildung des Amids CH<sub>3</sub>O-C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>-CONH<sub>2</sub> 763.

Thymusdrüse: Ausnutzung im Darmcanale des Hundes 2399; Gehalt an Paramilchsäure 2407.

Thyreoïdea-Drüse: Gehalt an Paramilchsäure 2407.

Tiglinaldehyd: Verh. gegen schweflige Säure 1534.

Tiglinalkohol: Verh. gegen Schwefelsäure 934; Bildung aus sulfonirtem Amylalkohol (Oxypentanmonosulfosäure) 1535.

Tiglinsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Verh. gegen Permanganat 1711.

Timothee: Unters. auf Zucker- und Stärkegehalt 2828.

Tinte, autographische: Darst. 2907. Tintenbeutel: Gewg. von Sepiasäure aus dem Melanin 2415.

Tintenbilder: Herstellung 2906. Tintometer: Construction 2609.

Tirolit: Vork. in Utah, Eig., Anal. 624.
Titan: Verb. mit Silicium und Aluminium 634 f.; Best., Scheid. von Eisen, von Phosphor, Best. in Eisenerzen 2547.

Titansäure: Rothfärbung der Sodaperle in der Reductionsflamme 332; Darst., Eig., Verh. verschiedener Chloride 631 f., Unters., Eig. 633; Verh. der Lösungen gegen Wasserstoffhyperoxyd, natürliches Vork. einer vierten Modification (Edisonit), Krystallf. 634; Best. 2547; Unters. von Bodenarten aus Virginia auf den Gehalt 2736.

Titansäure Phenyläther: Darst. des Chlorhydrats 1445.

Titansaures Zink, anderthalbbasisches: Darst., Verh. 636.

Titans. Zink, neutrales: Darst. Verh. 636.

Titans. Zink, saures: Darst., Verh. 636. Titans. Zink, zweibasisches: Darst., Eig. 635.

Titerflüssigkeiten: Conservirung durch Salicylsäure 2519.

Tönnisteiner Heilbrunnen: Anal. 2664. Tofu (Milch der Puff-Bohne): Fabrikatiou 2822.

Tolan: Hydratation, Umwandl. in Desoxybenzoïn 856.

Tolandichlorid, axialsymmetrisches: Darst., Eig. 96.

Tolandichlorid, plansymmetrisches: Darst., Eig. 96.

Tolanhexachlorid: Bild., Eig., Molekulargröße 97.

Tolenylamidin (Tolenylimidoamidin): Darst., Eig., Salze 1438.

p-Tolenylimidoäther: Darst., Eig., Verh., Derivate 1437 ff.

Tolenylimidoamidin siehe Tolenylamidin.

Tolidin: Verh. von diazotirtem gegen alkylirte Naphtylaminsulfosäuren, Ueberführung in Farbstoffe 2702; Verh. des diazotirten gegen α-Naphtoldisulfosäure 2891, gegen α-Amidonaphtalin-δ-disulfosäure 2893.

o-Tolidin: Verh. gegen salpetrige Säure und Alkohol (Gewg. von m-Ditolyl) 854; Unters. von Derivaten 1078 f., 1079 f.; Condensation mit Phtalsäureanhydrid, Eig. des Products 1079 f.; Ueberführung in o-Tolidinsulfon resp. dessen Mono- und Disulfosäure 2704.

Tolidindisulfosäuren: Anw. zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882.

o-Tolidindisulfosäure: Darst. aus saurem, schwefelsaurem o-Tolidin 2703; Darst. 2704.

Tolidine, isomere: Darst. aus p- und m-Nitrotoluol 1268.

o-Tolidinmonosulfosaure: Darst. aus saurem, schwefels. o-Tolidin 2703; Darst. 2704.

o-Tolidinsulfon: Darst. 2704.

p-Tolildioxime: Darst. zweier isomerer 1347.

Tolidylsenföl: Darst. aus o-Tolidin, Eig. 1080.

o-Tolubenzylamin (o-Xylylamin): Darst., Eig., Salze, Derivate 1978 f.

o-Tolubenzylamin-Thioharnstoff: Darst., Eig. 1979.

Toluchinolin: Umwandl. in Nitrosohydrotoluchinolin 1179.

Toluchinon: Verh. gegen Piperidin 1048; Bild. aus Nitroso-o- und m-toluidin 1118.

Toluchinondioxim: Darst., Eig., Verh. 1118.

m-Toluidin: Verbrennungswärme 330. o-Toluidin: Verbrennungswärme 330; Einw. auf Chlorphosphorstickstoff 528; Verh. bei der Methylirung 1060, gegen Chloracetyl-o-tolylglycin 1130; Verh. gegen Chinolin 1164; Verh. gegen Kanthogallol 1506, gegen Acetessigaldehyd 1521, gegen Benzoïn 1603, gegen Milchsäure 1756, gegen Natriumhypobromit 1933, gegen Oxalsäure-Aethyläther 1959; Best. neben p-Toluidin 2567.

p-Toluidin: Verbrennungswärme 330;
Methylirung mittelst Methylalkohol,
Synthese aus Anilin 1060; Verh. gegen m-Nitrobenzaldehyd bei Gegenwart von Schwefelsäure 1066, bei
Gegenwart von Salzsäure 1067; Verh.
gegen Cuminol 1090, gegen Phloroglucin 1097, gegen Acetessigäther
1173, gegen Diazoamidobenzol 1295,
gegen Milchsäure 1756, gegen Brenzweinsäure 1842; Best. neben o-Toluidin 2567.

o-Toluidin-Chlorzink: Darst., Eig. 1065. p-Toluidin-Chlorzink: Darst., Eig. 1065.

 Toluidinsulfosäure: Anw. der Diazoderivate zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882.

o - Toluidin - m - sulfosäure : Reactionen, Krystallf. 2168.

p-Toluidinsulfosäure: Anw. der Diazoderivate zur Gewg. schwarzblauer Azofarbstoffe 2882.

p-Toluidin-m-sulfosäure: Reaction 2168. p-Toluidin-o-sulfosäure: Bild. aus Bromazotoluolsulfosäure 1260; Krystallf. 2141; Reactionen, Krystallf. 2168 f. p-Toluidoëssigsäuretoluid: Darst. 1398.

p-Toluidonaphtochinon-p-toluid: Darst., Eig., Salze 1350.

Tolunitranilsäure: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäuregas, gegen Salpetersäure, gegen schwestige Säure 1646.

Toluol: Anw. bei der Best. des Reibungscoëfficienten von Flüssigkeiten 203; Lösl. von m- und p-Nitranilin 254; Aenderung der spec. Wärme mit der Temperatur 315; Best. der Dielektricitätsconstante 341; Verh. gegen Harnstoffchlorid (Bild. von p-Toluylsäureamid), gegen Methyl- u. Aethylharnstoffchlorid (Bild. von methylsubstituirtem p-Toluylsäureamid resp. Aethyltoluylsäureamid) 760; Anw. zur Synthese der p-Toluyl-o-benzoësäure 835; Bild. aus Diterebenthyl 901; Verh. gegen Brom unter Wirk. der Spectralfarben 941; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1527; Condensation mit m-Nitrobenzaldehyd 1544; Verh. gegen Palmitylchlorid bei Gegenwart von Chloraluminium 1559, gegen Stearylchlorid 1560, gegen Acetonchloroforme 1572 f., gegen Phenylessigsäure 1603, gegen Bernsteinsäureanhydrid mit Aluminium-chlorid 2037.

Toluol - (o) - azocyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1950 f.

Toluol - (p) - azocyanessigsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 1950 f.

Toluol - (o) - azocyanessigsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1950 f.

Toluol - (p) - azocyanessigsäure - Methyläther: Darst., Eig. 1950 f.

p-Toluolazo-o-oxychinolin: Darst., Eig. 1276.

p-Toluolazo-p-oxychinolin: Darst., Eig. 1275 f.

p-Toluoldisulfid: Darst. aus p-Toluolsulfinsäure, Eig. 1447.

m-Toluolsulfamid: Krystallf. 2138. o-Toluolsulfamid: Krystallf. 2140; Oxy-

dation 2163 f. p-Toluolsulfamid: Krystalif. 2136. p-Toluolsulfinsäure: Verh. gegen Schwe-

p-Toluoisumnsaure: vern. gegen Schwe felwasserstoff 1447. p-Toluoisulfosäure: Krystalif. 2136 f.

o-Toluoisulfos. Ammonium: Krystalif. 2140.

p-Toluolsulfos. Ammonium: Krystallf. 2137.

p-Toluolsulfos. Anilin: Darst., Eig. 2166.

o-Toluolsulfos, Blei: Krystallf. 2140. m-Toluolsulfos. Cadmium: Krystallform 2139.

o-Toluolsulfos. Cadmium: Krystallform 2141.

p-Toluolsulfos. Cadmium: Krystallform 2138.

p-Toluolsulfos. Diäthylamin: Darst., Eig. 2166.

p-Toluolsulfos. Dimethylamin: Darst., Eig. 2166.

p-Toluolsulfos. Diphenylamin: Darst., Eig. 2166.

o-Toluolsulfos. Kalium: Krystallform 2140.

p-Toluolsulfos. Kalium: Krystaliform 2137.

p-Toluolsulfos. Kupfer: Krystallform 2138.

m - Toluolsulfos. Magnesium: Krystallf. 2139.

o-Toluolsulfos. Magnesium: Krystallf. 2140 f.

p-Toluolsulfos. Magnesium: Krystallf. 2137 f.

p - Toluolsulfos. Magnesium - Cadmium: Krystallf. 2138.

- p-Toluolsulfos. Mangan: Krystallform 2138.
- p-Toluolsulfos. Monoäthylamin: Darst., Eig. 2166.
- p Toluolsulfosaures Monomethylamin: Darst., Eig. 2165 f.
- p-Toluolsulfos. α-Naphtylamin: Darst., Eig. 2167.
- m-Toluolsulfos. Natrium: Krystallform 2138 f.
- o-Toluolsulfos. Natrium: Krystallform 2140.
- p-Toluolsulfos. Natrium: Krystallform 2137.
- m Toluolsulfos. Silber: Krystallf. 2139.
- p-Toluolsulfos. Silber: Krystallf. 2137. p-Toluolsulfos. o-Toluidin: Darst., Eig.
- p-Toluolsulfos. Triäthylamin: Darst., Eig. 2166.
- p Toluolsulfos. Trimethylamin: Darst., Eig. 2166.
- m-Toluolsulfos. Zink: Krystallform 2139 f.
- o-Toluolsulfos. Zink: Krystallf. 2141.
- p-Toluolsulfos. Zink: Krystallf. 2138.
- p Toluoltetrasulfid : Darst. aus p-Toluolsulfinsäure, aus Toluolsulfhydrat, Eig., Verh. 1447.
- p Toluolthiosulfos. Natrium: Krystallf. 2141.
- p-Toluphosphinsäure: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen 2228.
- p-Toluphosphinsäurechlorid: Darst., Eig. 2228.
- β-Toluphosphinsäurechlorid: Darst., Eig. 2227.
- α-Toluphosphins. Blei, saures: Darst.,
   Eig. 2226.
- α-Toluphosphins. Silber: Darst., Eig. 2226.
- $\beta$ -Toluphosphins. Silber: Darst., Eig. 2227.
- m-Toluylaldehydphenylhydrazon: Darstellung, Eig., Verh. 1377.
- Toluylazimid: Darst., Eig., Verh. 1954. p-Toluyl-o-benzoësäure: Synthese aus Phtalsäureanhydrid und Toluol mittelst Aluminiumchlorid 835.
- o Toluylcyanessigsäure Aethyläther: Darst., Eig., Umwandl. in o-Methylcyanacetophenon, Calciumverbindungen 1951 f.
- o Toluylcyanessigsäure Aethyläther Calcium: Darst., Eig. 1951 f.
- Toluylendiamin: Verh. gegen  $\beta$ -Naphtisatin 1339, gegen  $\alpha$ -Naphtisatin 1400,

- gegen Diacetyl 1575, gegen Citronensäure 1865, gegen Aconitsäure 1866, gegen Natriumhypobromit 1933; Verh. des Chlorhydrata gegen Phenylbrenztraubensäure 1996; Verhalten gegen Naphtostyrilchinon 2059; Einfluß auf die Chlorausscheidung im Stoffwechsel 2428.
- o-Toluylendiamin: Verh. gegen α-Bromresp. α-Chlorpropionsäure 1236, gegen Bromisobuttersäureäther 1237, gegen Dibrombrenztraubensäure 1363.
- m p Toluylendiamin: Verh. gegen Xanthogallol 1506; Verh. des Chlorhydrats gegen Opiansäure 1968.
- p-Toluylendiamin: Bild. aus Mononitrom-toluidin 948.
- Toluylendiaminglykuronsaures Kalium: Darst., Eig., Verh. 1868.
- Toluylenopianin: Darst., Eig., Verh. 1968.
- m-Toluylessigsäure (m-Methylphenylessigsäure): Darst., Unters. von Derivaten 1996 f.
- p-Toluylmethylamid siehe Methyl-p-toluylsäureamid.
- Toluylpropionsäure: Darst., Eig., Salze 2037; wahrscheinliche Const. 2037 Anm.
- p Toluyl β propionsäure (p Methylphenyl γ ketoncarbonsäure): wahrscheinliche Identität mit einer neuen Toluylpropionsäure 2037 Anm.
- Toluylpropions. Baryum: Darst., Eig. 2037.
- Toluylpropions. Kobalt: Darst., Eig. 2037.
- Toluylpropions. Kupfer: Darst., Eig. 2037.
- Toluylpropions. Nickel: Darst., Eig. 2037.
- Toluylpropions. Silber: Darst., Eig. 2037.
- m Toluylsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.
- Teluylsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Bild. aus Monochloracetonitril und Benzol, Bild. des Nitrils 839.
- p Toluylsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Bildung, Schmelzp. 760; Bild. aus p Methylhexadecylbenzol 858, aus Terpenen 898, aus Pentadecyl p tolylketon 1560.
- p Toluylsäure Aethyläther: Bild. aus salzs. p-Tolenylimidoäther 1438.
- p-Toluylsäureamid: Bild. aus Harnstoff-

chlorid und Toluol, Eig. 760; Bild. aus salzs. p-Tolenylimidoäther 1438. o-Toluylsäurechlorid: Verh. gegen Na-

triumcyanessigsäureäther 1951.

p - Tolylacetamid: Bild. aus p - Tolylmethylketon 1933.

p-Tolyläthylketon: Verh. gegen Schwefelammonium 1934.

o - Tolylamidocrotonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Destillationsproduct 1197.

p - Tolylamidocrotonsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Umwandl. in p-Methylγ-oxychinaldin 1197.

o-Tolylamidocrotonsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1197.

p-Tolylamidocrotonsäure-Methyläther: Darst., Eig. 1197.

Tolylazocetophenon: Eig., Verh. 1992. o-Tolylbenzoïn: Darst., Eig. 1603.

p-Tolylbiuret: Darst., Eig. 779. m-Tolylchlorid: Verh. gegen Ammoniak

m-Tolylchlorid: Verh. gegen Ammoniak 974.

Tolylcyanide, isomere: Verh. gegen Benzylchlorid 1604.

p-Tolylessigsäure: Bild. ans p-Tolylmethylketon 1933.

p-Tolylglycintoluid: Ueberführung in p-Ditolyldiketopiperazin 1124.

o-Tolylglycinyl-o-tolylglycin: Darst., Eig., Verh. 1130 f.

o-Tolylglycocoll: versuchte Oxydation 1962.

o-Tolylhydrazin: Verh. gegen Harnstoff, Bild. von o-Tolylsemicarbazid 775; Verh. gegen Epichlorhydrin, gegen Acrolein 1317.

p-Tolylhydrazin: Verh. gegen Harnstoff, Bild. von p-Tolylsemicarbazid 775 f.; Verh. gegen Epichlorhydrin, gegen Acroleïn 1316.

 o-Tolylhydrazonbrenztraubensäure: Bildung aus o-Diazotoluolchlorid und Methylacetessigäther, Reduction 1255;
 Verh. beim Erhitzen 1258.

p-Tolylhydrazonbrenztraubensäure: Bildung aus Methylacetessigäther und p-Diazotoluolchlorid 1255; Verh. beim Erhitzen 1258.

p - Tolylhydrazonbrenztraubensäure-Aethyläther (Ester  $C_{19} H_{16} N_2 O_3$ ): Darst., Eig. 1255.

o-Tolylhydrazopropionsäure: Darst. aus o - Tolylhydrazonbrenztraubensäure, Eig. 1255.

p-Tolylmethylketon: Bild. bei der Darstellung von Nitrocymol 968; Verh. gegen Schwefelammonium 1933. Tolylmethyloxypyrimidin: Darst., Eig. 1439.

p-Tolylnaphtylamin: Verh. gegen Nitrosodimethylanilin 1144, 1322.

p-Tolylosazonglyoxalcarbonsäure: Darstellung, Eig., Salze 1362.

o-Tolylpyrazol: Darst., Eig., Verh. 1317.

p-Tolylpyrazol: Darst., Eig., Verh. 1316.

o - Tolylpyrazol - Aethyljodid : Darst, Eig. 1317. p-Tolylpyrazol-Aethyljodid : Darst, Eig.

p-Tolylpyrazol-Aethyljodid: Darst., Eig. 1316.

o-Tolylpyrazolin: Darst., Eig. 1317. p-Tolylpyrazolin: Darst., Eig. 1316.

o-Tolylsemicarbazid: Darst., Eig. 775. p-Tolylsemicarbazid: Darst., Eig. 775 f.

p-Tolylsemicarbazid: Darst., Eig. 775 f. p-Tolylsulfins. Natrium: Verh. gegen

Methylenjodid-p-tolylsulfon 2144.
o-Tolylthiocarbimid: Verh. gegen

Aldehydammoniak 1514. o-Tolylurazol: Darst., Eig. 775.

p-Tolylurazol: Darst, Eig. 776. Tombak: Darst, aus verzinkten Ki

Tombak: Darst. aus verzinkten Kupfergegenständen 2627.

Topinambur: Zus. 2826 f.

Torf: Zus. 2752.

Torfdünger: Anw., Unters. 2751.

Torfmoore: Abwesenheit von Nitraten 2741.

Torfstreu: Anw. als Dünger, Absorptionsfähigkeit für Wasser, Zus. von schwedischem 2751.

Torpedo: Harnstoffgehalt 2433.

Trachealknorpel: histochem. Beobachtungen über die hyaline Grundsubstanz 2407.

Tradescantia discolor: Anw. bei der Plasmolyse 148.

Traganthgummi: Spannkraft der Lösung 290; optisch - anomales Verhgegen Spannungen 433.

Trauben: Unters. der Gährungsproducte 2458; Einfluß der Düngung auf den Zuckergehalt 2750; Ursache der Edelfäule 2790; Unters. auf Kupfergehalt 2801.

Traubenmost: Verh. gegen Saccharomyces apiculatus 2491; Wirk. der Weinhefen 2492 f.

Traubensaft: Unters. auf Mannose 2321.

Traubensäure: Unters. der Dampfspannungserniedrigung der Lösung 186; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Bild. aus Isodibrombernsteinsäure 1807; wahrscheinliche Bild. aus Dibrombernsteinsäure 1827; Verh. gegen Phosphorpentachlorid 1830.

Traubensäurederivate: Bild. aus Weinsäurederivaten 1822.

Traubens. Ammonium: Isomorphismus mit traubens. Thallium 1820.

Traubens. Thallium: Isomorphismus mit traubens. Ammonium 1820.

Traubenwein: verwendbare Mikroorganismen zur Gewg. 2495.

Traubenzucker: Molekulargewichtsbest. 120; Osmose (Verh. der Lösung gegen die Ferrocyankupfermembran) 272; Einfluß der Gegenwart inactiver Substanzen auf das Drehungsvermögen 447; Verh. gegen Phenanthrenchinon unter Einw. des Sonnenlichts 710; Nachw. im Harn durch Xylidinacetat resp. a. Naphtol 1530; Nachweis durch Safranin 2578; Gewg. 2789 f.; siehe auch Glucose.

Trescore: Eig. des dort vorkommenden Mineralwassers 2665.

Triacetin: Anw. der Bild. zur Best. von Glycerin 2570.

Triacetylamidonaphtohydrochinon: Bildung aus Amidonaphtochinon resp. Oximidonaphtol, Eig. 1685.

Triacetylamidophenylenharnstoff: Bild., Eig. 774.

Triacetylanthraflavinsäureanthranol: Darst., Eig. 1619.

3,5-Triacetylbenzol: Bild. aus Acetessigaldehyd, Eig., Verh., Ueberführung in Trimesinsäure 1521 f.; Bild. 2711.

Triacetyldiamido-α-naphtol: Darst., Eig., Verh. 1481.

Triacetylgallussäure: Unters. 1943. Triacetylphloroglucintricarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2004 f. Triacetyltrioxystearinsäure: Darst. 1928. Triacetyl - triphenyltriamidobenzol:

Darst., Eig. 1095.
Triacetyl - tri - p - tolyltriamidobenzol:
Darst., Eig., Verh. 1095.

Triäthylamin: Bild. bei der Einw. von Aethylchlorid auf Ammoniak 973. Triäthylbenzylphosphoniumchlorid:

Darst., Verh. beim Erhitzen 2222. Triäthylhydroxylamin: Darst., Eig., Salze, Verh., Process bei der Bild. 960 f.

Triäthylisoamylphosphoniumchlorid:
Darst., Verh. beim Erhitzen 2222.
Triäthylmethylphosphoniumchlorid:
Darst., Verh. beim Erhitzen 2222.

Triäthylnaphtylammoniumjodid: Darst., Eig. 1155.

Triathylpropylphosphoniumchlorid: Darst., Eig. 2222.

Triäthylsulfincyanid-Cyansilber: Darst., Eig, Verh. 748, 1415.

Triäthylsulfinjodid: Verh. gegen Cyansilber 748; Darst., Eig., Verh. 1414 f.

Triäthyltellurhydroxyd: Darst., Verh. gegen Jodwasserstoff 2194.

Trialkylpyridine, symmetrische: Reduction 1031.

Triallylamin: Bild. durch Einw. von Ammoniak auf Allychlorid 975.

Triamidonaphtalin: Bild. aus α-Naphtylaminbidiazobenzol 1274.

Triamidotrinitroverbindungen siehe bei Trinitrotriamidoverbindungen.

Trianilidotrinitrobenzol siehe Trinitrotrianilidobenzol.

Trianilin-Disilicotetrafluorid: Verh. gegen Ammoniak 1113; Darst., Eig., Verh. 2195.

Trianisylguanidin: Bild. aus Anisylimidoanisylcarbaminthiomethyl 771.

Triazine: neue Benennung für organische Verbb. mit den Stickstoffatomen im sechsgliedrigen Kern; Bezeichnung der isomeren Formen 680.

Tri-Azoacetamid: Darst. aus Tri-Azoessigäther resp. Diazoëssigäther: Eig., Verh. 1738 f.; Verh. gegen Ammoniak 1741.

monak 1741. m - Triazobenzolsulfosäure: Darst., Eig. 2154; Verh., Reduction 2155 f.

m-Triazobenzolsulfos. Baryum: Darst., Eig. 2156.

Triazodibrombenzolsulfosäure: Darst., Eig. 2156.

Triazodibrombenzolsulfos. Baryum: Darst., Eig. 2156.

Tri - Azoëssigsäure C<sub>3</sub> H<sub>3</sub> N<sub>6</sub> (COOH)<sub>3</sub> . 2 H<sub>2</sub>O: Darst., Eig. 1736; Umwandl. in Trimethintriazimid 1739.

Tri - Azoëssigsäure C<sub>3</sub> H<sub>3</sub> N<sub>6</sub> (COOH)<sub>8</sub>
.3 H<sub>2</sub> O: Darst., Eig., Verh., Salze,
Derivate 1734 bis 1742.

Tri - Azoëssigsäure-Aethyläther: Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1737 f.; Verh. gegen Ammoniak 1741.

Tri - Azoëssigsäure - Isopropyläther:

Darst., Eig. 1738. Tri-Azoëssigsäure-Methyläther: Darst.,

Eig., Verh. 1738.

Tri-azoëssigs. Ammonium: Darst., Eig. 1737.

Tri - azoëssigs. Baryum: Darst., Eig. 1737.

Tri - azoëssigs. Blei: Darst., Eig. 1737. Tri - azoëssigs. Kalium: Darst., Eig. 1736 f.; Umwandl. in die Dicarbon-

säure  $\hat{C}_8 H_4 N_6 (COOH)_2$  1740. Tri - azoëssigs. Kupfer: Darst., Eig.

1737.

Tri - azoëssigs. Mangan: Darst., Eig. 1737.

Tri-azoëssigs. Natrium: Darst., Eig. 1737.

Tri - azoëssigs. Silber: Darst., Eig. 1737. Tri - azoëssigs. Wismuth: Darst., Eig. 1737.

Triazole: Erklärung der Nomenclatur 680.

Triazonitrobenzolsulfos Kalium: Darst., Eig., Verh. 2155.

m-Triazooxalamidobenzoësäure : Darst., Eig., Verh. gegen Kalilauge 1286.

Tri-Azooxyessigsäure: wahrscheinliche Bild., Eig., Verh. 1742.

o-Triazo-p-toluolsulfosäure: Darst., Eig. 2156.

p-Triazo-o-toluolsulfosäure: Darst., Eig. 2156.

p-Triazo-o-toluolsulfos. Baryum: Darst. Eig. 2156.

Triazotrimethylenderivate: Unters. 1734 bis 1742.

Triazotrimethylentricarbonsäure (Tri-Azoëssigsäure): Darst., Eig., Salze, Derivate 1734 bis 1742.

Tri - Azoverbindungen der Fettreihe: Unters. 1734 bis 1742.

Tribenzamidophloroglucin: Darst., Eig., Verh., Salze 1468.

Tribenzamidophloroglucin - Baryum: Darst., Eig. 1468.

Tribenzamidophloroglucin-Blei: Darst., Eig. 1468.

Tribenzamidophloroglucin-Calcium:Darstellung, Eig. 1468.

Tribenzamidophloroglucin-Kupfer: Darstellung, Eig. 1468.

Tribenzamidophloroglucin-Silber: Darst., Eig. 1468.

Tribenzoylmannitoïd : Darst., Eig., Verh. 1434.

Tribenzoyl - triphenyltriamidobenzol: Darst., Eig. 1095 f.

Tribenzoyl - tri - p - tolyltriamidobenzol:
Darst., Eig., Verh. 1095.

Tribenzyläthylphosphoniumchlorid: Darst., Verh. beim Erhitzen 2223.

Tribenzylphosphin: versuchte Darst., Gewg. 2233.

Tribenzylphosphinoxyd: Bildung, Eig. 2233.

Tribenzylphosphoniumsulfid: versuchte Darst. 2233.

Tribromacetamid: Bild. aus Hexabromaceton 1670.

Tribromacetophenon - o - carbonsaure: Darst., Eig., Verh. 1684.

Tribromathylen: Molekularrefraction 431.

Tribromanilin, symmetrisches: Verh. gegen Benzoylchlorid 1937.

[1, 2, 4, 6] - Tribromanilin: Bild. aus Brenzweinanilsäure 2049; Verh. gegen Brenzweinsäureanhydrid 2050.

Tribromapiol: Darst. 2389.

Tribrombenzochinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1650.

Tribrombenzol, symmetrisches: Verh. gegen Schwefelsäure 936.

Tribrombrasilindibromid: Darst., Eig. 2302.

Tribrombrenzschleimsäure: Verh. gegen rauchende Schwefelsäure 1856, 2130.

α-β-Tribrombuttersäure: Darst. aus isomeren Monobromcrotonsäuren, Eig., Verh. gegen alkoholisches Kali 1781.

 $\alpha \cdot \beta$ -Tribrombutters. Baryum: Darst., Eig. 1781.

Tribrombrenztraubensäure: Verh. gegen Phosphorwasserstoff 2220.

Tribromchinolin: Bild. aus Chinolin-msulfosäure 2191, aus Bromchinolin-osulfosäure 2192.

Tribromdinitroaceton: wahrscheinliche Zus. der Tribromdinitropropionsäure 1667 Anm.

Tribromdinitrobenzol: Verh. gegen Salpeterschwefelsäure 936 f.; gegen Tetrabromdinitrobenzol, Eig. des gebildeten Additionsproductes 938; Verh. gegen Natriummalonsäure - Aethyläther 1997 f., gegen Acetessigäther 2000 f.

Tribromdinitropropionsäure: wahrscheinliche Const. 1667 Anm.

Tribromessigsäure - Aethyläther: Verh.
gegen Natriummalonsäure - Aethyläther 1808.

Tribromindonoxim: Darst., Eig., Verh. 1591.

Tribromisapiol: Darst. 2389.

Tribromphenylhydraziu, symmetrisches: Darst., Eig., Verh., Derivate 1353.

Tribromphtalimidin: Darst., Eig. 1974. α-α-β-Tribrompropylen: Darst. ans α-Brompropylen, Reduction 1778.

Tribrompyrogallol: Verh. gegen Brom 1505.

- Tribromtoluchinon: Verh. gegen Kaliumnitrit 1645, gegen Hydroxylamin 1650.
- Tribromtriketopentamethylen: Darst., Eig., Verh. 1667.
- Tribromtriketopentamethylenammonium: Darst., Eig. 1667.
- Tribromtrimethylphloroglycin: Darst., Eig. 1456.
- Tribromtrimethylpyrogallol:Darstellung 1457.
- Tribromtrinitrobenzol: Darst., Eig., Verh. 936 f.
- Tribromvinylbenzoësäure: Darst., Eig. 1591.
- Trichinolin Disilicotetrafluorid : Darst., Eig. 1114, 2196.
- Trichloracenaphten: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Chlor auf Acenaphten 955.
- Trichloracetamid: Bild. aus Phloroglucintricarbonsäure - Aethyläther 2006.
- Trichloracetessignäure Aethyläther: Darst., Verh. gegen Brom, gegen Natriumalkoholat 1792 f.; Const. 1793; Umwalkoholat 1792 f.; Const. 1793; Umwalkoholat in Trichloraceton, Const. 1795.
- Trichloraceton: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Chlorkalk auf Aceton 927; Bild. aus Trichloracetessigäther 1795.
- Trichloracetonitril: Verb. mit Aluminiumchlorid 731.
- Trichloracetophenon: wahrscheinliche Bild. bei der Einw. von Calciumhypochlorit auf Acetophenon 927 f.
- Trichloracetophenon o carbonsäure:

  Darst. aus Monochloroxy α naphtochinon resp. Dichlordiketohydrinden 1683 f., aus Dichloracetophenoncarbonsäure, Eig., Verh. 1684.
- Trichloracetylchlorid: Verh. mit Benzol gegen Aluminiumchlorid 1558.
- Trichloräthylidenchlorhydrin: Bild. aus Chloral und Chlorwasserstoff 1405.
- Trichloräthylidenjodhydrin: Bild. aus Chloral und Jodwasserstoff 1404.
- Trichlorazimidotoluol: Darst., Eig 1300.
- Trichlorazophenin: Darst. aus p-Chloranilin und Nitrosodiphenylamin, Eig. 1096 f.
- Trichlorbenzochinon: Verh. gegen Hydroxylamin 1650.
- a-Trichlorbenzol: Verh. gegen Chlor 985.
- a Trichlorbenzolhexachlorid: Bild. aus

- α-Trichlorbenzol, Verh. gegen alkoholische Kalilauge 935.
- Trichlorbenzolhexachlorid, benachbartes: Bild., Verh. gegen alkoholische Kalilauge 986.
- Trichlorbromazimidobenzol: Darst., Eig., Verh. 1299.
- Trichlorbromazimidobenzol Natrium: Darst., Eig. 1299.
- Trichlorchinaldin: Bild. bei der Darst. von  $\gamma$ -Monochlorchinaldin, Eigenschaften 1208.
- Trichlorcitrazinamid: Verh. gegen Anilin 1860 f.
- Trichlordiacetylglyoxylsäure: Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1668.
- Trichlordiketopentamethylenoxycarbonsäure: Darst., Bildungsgleichung 1662 f.; Eig., Verh., Salze, Derivate 1663 f.; Umwandl. in Trichlortribromaceton 1666; Verh. gegen Schwefelsäure 1667 f.
- Trichlordiketopentamethylenoxycarbonsäureazin: Darst., Eig. 1664.
- Trichlordiketopentamethylenoxycarbonsăurechlorid: Darst., Eig. 1663.
- Trichloressigsäure: Verh. gegen Essigsäure Amyläther 28 f.; Verh. gegen Amylen (chem. Gleichgewicht) 30, gegen Amylen bei Gegenwart von Benzol 32; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Reactionsgeschwindigkeit bei der Einw. von Amylen 337; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.
- Trichloressigsäure-Aethyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.
- Trichloressigsäure-Benzyläther: Darst., Eig., Verh. 1721; optische Constanten 1722.
- Trichloressigsäure-Methyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.
- Trichloressigsäure-Propyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.
- Trichlorketochinolin: Bild. aus Dichloroxychinolin 1498; Darst., Verh., Eig. 1498 f.
- Trichlor-α-ketonaphtalin (Chlor-α-naphtochinonchlorid): Darst., Eig., Verh. 1490; Reduction 1490, 1492; Reduction zu α-β-Dichlor-β-naphtol, Bild. aus α-β-Dichlor-β-naphtol 1492.
- α-Trichlor-β-ketonaphtalin (α-Monochlor-β-naphtochinonchlorid): Darst.,
   Eig., Verh., Derivate 1494 f.
- β-Trichlor-β-ketonaphtalin (β-Chlor-β-naphtochinonchlorid): Darst., Eig.
   Verh., Derivate 1494; Bild. aus Te-

trachlor-β-ketohydronaphtalin 1495; Verh. gegen Chlor 1496.

Trichlor - p - kresol: Krystallf. 1473.

Trichlormethylglycuronsäure: Vork. im Harn nach der Chloroformnarkose 2432.

Trichlormilchsäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Trichlormilchsäure-Aethyläther: Verh., Verh. des Acetylderivates 689.

Trichlormonobromacetessigsäure - Aethyläther: Darst. 1793; Verh. gegen Natriumalkoholat 1794.

Trichlornaphtalin: Bild. aus Dichlorresp. Monochlor-α-naphtol, Eig. 1488; Bild. aus β-Chlornaphtalindisulfosaure, Eig. 2182.

α-Trichlor-β-naphtalin: Bild. aus α-α-Dichlor-β-naphtol 1493.

Trichlor-α-naphtoësäure: Darst., Eig., Darst. einer isomeren 2055.

Trichlor-α-naphtol: Darst. aus Pentachlorketohydronaphtalin, Eig., Verh., Oxydation 1489 f.; Bild. aus Tetrachlor-α-ketonaphtalin 1491; Bild. aus Hexachlorketohydronaphtalin 1492.

Trichlor- $\beta$ -naphtol: Darst., Eig., Verh., Derivate 1493; Bild. aus  $\beta$ -Pentachlor- $\beta$ -ketohydronaphtalin 1496.

Trichloromorphid: Darst., Platinsalz, pharmakologisches Verh. 2255.

Trichloroxychinolin: Darst., Eig., Derivate 1498.

Trichloroxychinolinkalium: Darst., Eig. 1498.

Trichloroxypropylamin: Darst., Eig. 1432.

py 1  $\omega$  - Trichlor -  $\alpha$  - oxypropylchinolin: Umwandl. in py 1 $\omega$ -Trichlorpropenylchinolin, resp. in Chinolylacrylsäure und in das Lacton der py 1-Chinolyl- $\beta$ -oxypropionsäure 1631 f.

py1ω-Trichlorpropenylchinolin: Darst., Eig., Verh. 1631.

Trichlorpropionsäure-Aethyläther: Bild. aus Brenztraubensäure und Phosphorpentachlorid 1709.

Trichlortoluchinon: Verh. gegen Kaliumnitrit 1645, gegen Hydroxylamin 1650.

Trichlortribromaceton: Darst., Eig., Verh. 1666; Bild. aus Trichlortriketovaleriansäure 1669.

Trichlortriketopentamethylen: Bild. aus Chloranilsäure 1662; Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1664 f.

Trichlortriketopentamethylen - Ammonium: Darst., Eig., Verh. 1664 f. Trichlortriketopentamethylenazin: Darstellung, Eig. 1665.

Trichlortriketopentamethylenmonoxim: Darst., Eig. 1665.

Trichlortriketopentamethylentrihydrazon: Darst., Eig., Verh., Oxydation, Verh. gegen Brom 1865 f.

Trichlortriketovaleriansäure (Trichlordiacetylglyoxylsäure): Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate 1668.

Trichlortriketovaleriansäureazin: Darst., Eig., Const. 1668.

Trichlortriketovaleriansäurechlorid: Darst., Eig. 1668.

Trichlortriketovaleriansäurehydrazon:
Darst., Eig. 1668.

Trichlortriketovaleriansäureoxim: Darst., Eig. 1668.

o-Trichlorvinylbenzoësäure: Bild. aus o-Trichlorvinyldichlorbenzylcarbonsäure, Eig. 1497; Darst., Eig., Verh. Derivate 1876 f.

Trichlorvinylbenzoësäure - Methyläther: Darst., Eig. 1677.

Trichlorvinylbenzoylameisensäure (Trichlorvinylbenzoylcarbonsäure): Bild., versuchte Darst., 1675 f.

Trichlorvinylbenzoylcarbonsäure: versuchte Reindarstellung 1676.

 o - Trichlorvinyldichlorbenzylcarbonsäure: Darst. aus Hexachlor-β-ketohydronaphtalin, Eig., Verh., Oxydation 1497.

Tricosan: Gewg., Siedep., Schmelzp., sp. G. 792.

Tridimethylamin-Disilicotetrafluorid: Darst. 1114, 2196.

Tridimethylanilin - Disilicotetrafluorid: Darst., Eig. 1113, 2196.

Tridiphenylamin - Disilicotetrafluorid : Darst., Eig. 1113, 2196.

Tridymit: Bild. aus Kieselsäure und Zirkonfluorid 638.

Trifail: Unters. von dort gewonnener Braunkohlenasche 2832.

Triglyceride: Formel für die Berechnung 1400; Verh. beim Erhitzen 2839 f.

Trihydroxyglutarsäure: Darst. aus Arabose 2310, aus Sorbose, Eig. 2311, Const. 2312.

Trihydroxyglutars. Kalium: Darst., Eig. 2310 f.; Krystallf. 2811.

Trihydroxymethylanthrachinon: Zus. des Morindons 2363.

Trijodphenol: Darst. mittelst Jodstickstoff 1443. Triketohexamethylentricarbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. des Trioxims 2005.

Triketoïmidonaphtalin-Nitrosamin: Darst., Eig., Verh. 1647.

1, 2, 5 - Triketone: Const. 1573 Anm., Bild. aus 1, 2-Diketonen 1576.

4, 5 - Triketone: Const. 1573 Anm.
 Trimesinsäure: Bild. aus 1, 3, 5 - Triacetylbenzol 1522.

Trimesinsäure - Trimethyläther: Darst., Eig. 1522.

Trimesins. Baryum: Darst. 1522.

Trimetaphosphors. Natrium: Ableitung der Formel aus der Dampfspannungserniedrigung der Lösung 186.

Trimethintriazimid: Darst., Eig., Verh. 1739 f.

Trimethoxyhydrochinonsiehe Oxyhydrochinon-Trimethyläther.

Trimethyläthylen: Verh. gegen Kaliumpermanganat (Bild. von Glycol, Trimethyläthylenglycol) 794; Bildung 961; Beziehung zum Amylennitrosat 963.

Trimethyläthylenglycol: Bild. aus Trimethyläthylen durch Kaliumpermanganat 794, aus Methylisopropenylcarbinol 1423.

Trimethyläthylphosphoniumchlorid:
Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen
2221 f.

Trimethylamin: Bild. aus Formaldehyd und Ammoniumsalzen 1514 f.

Trimethylanthracen: Bild. aus Trimethylanthrachinon 1627.

Trimethylanthrachinon: Darst. aus Phtalsäureanhydrid und Pseudocumol, Derivate, Oxydation, Reduction 1626 f.

Trimethylbrasilin (Brasilintrimethyläther: Gewg., Eig., Acetylderivat 2302.

 $\alpha - \beta - \gamma$ -Trimethylchinolin: Darst., Eig. 1177.

o-α-γ-Trimethylchinolin: Darst., Eig. 1178.

 $p-\alpha-\gamma$ -Trimethylchinolin: Darst., Eig., Salze 1178.

Trimethylcolchicinsäure: Bild., Gewg. aus Colchicin, Eig., Salze, Umwandl. in Dimethyl-, in Monomethylcolchicinsäure 2291; Const. 2293; Umwandl. in Colchicein 2294.

Trimethylcolchicinsäure - Methylalkoholat: Darst., Eig. 2295.

Trimethylcolchidimethinsäure: Darst., Eig. 2294 f. Trimethylcolchidimethinsäure - Methyläther-Methyljodid: Darst., Eig., Verh. 2295.

Trimethylen: Verh. gegen Kaliumpermanganat 794; Dampfd., Anal. 803.
 Trimethylenäthenyldiamin: Bild. aus Diacetyltrimethylendiamin, Salze 976.

Trimethylenamin: Bild. aus  $\gamma$ -Brom-

propylaminbromhydrat 983.
Trimethylenbenzenyldiamin: Bild. aus
Dibenzoyltrimethylendiamin, Eig.,
Salze 976.

Trimethylenbromid: Verh. gegen Phtalimidkalium 982, gegen Malonsäure-Aethyläther 1839.

Trimethylenderivate: Bild. aus Additionsproducten von Diazoëssigestern mit Estern ungesättigter Säuren 1742 f.

Trimethylendiamidoameisensäure - Methyläther [Trimethylen-di-(methyl)methan]: Darst., Eig., Verh., Umwandl. in Trimethylendinitramin 1688 f.

Trimethylendiamin: Bild. einer neuen Base bei der Darst., Verh. gegen Essigsäureanhydrid 995, gegen Benzoylchlorid 995 f., gegen Oxalsäureäther, gegen Benzaldehyd, gegen Phenanthrenchinon (Violettfärbung des daraus entstandenen Productes durch Säuren), Verh. gegen Benzil 996; Verh. gegen Methylcarbonat 1688.

Trimethylendicarbonsäure-Aethyläther: Const. als Hydroxydihydrohexancarbonsäure 1788.

Trimethylen-di-(methyl-)urethan: Darstellung, Eig., Verh., Umwandl. in Trimethylendinitramin 1688.

Trimethylendinitramin: Darst., Eig., Verh. 1688 f.

Trimethylendinitraminammoniak: Darstellung, Eig. 1688.

Trimethylendinitrodiamidoameisen-

säure-Methyläther: Darst., Eig., Umwandlung in Trimethylendinitramin 1688 f.

Trimethylendiphtalaminsaure: Darst aus Trimethylendiphtalimid 982.

Trimethylendiphtalimid: Darst., Eig., Verh. 982.

Trimethylenoxamid: Darst., Eig. 996. Trimethylenoxaminsäure: wahrschein-

Trimethylenoxaminsäure: wahrscheinliche Bild. aus Trimethylenoxamid 996.

Trimethylenphenyldiamin: Bild., Eig. 1316.

Trimethylen - p - tolyldiamin: Bild. aus p-Tolylpyrazol, Eig. 1916.

(1, 2, 3-)Trimethylentricarbonsaure: Darst., Eig., Verh., Salze, Derivate

Trimethylentricarbonsaureanhydrid: Darst., Eig., Verh., Salze 1744 f. (1, 2, 3-) Trimethylentricarbonsäure - Me-

thyläther: Darst., Eig., Verh. 1744. (1, 2, 3-) Trimethylentricarbons. Ammo-

nium: Darst., Eig. 1744. Trimethylentrinitrosamin: Darst., Eig.,

**Verh**. 1002.

Trimethylgallussäure: Darst., Eig. 1460; Identität mit Methylsyringinsäure 2329.

Trimethylgallussäure-Methyläther: Darstellung, Eig., Verh. 1460.

Trimethylglyoxalin: Darst. aus Diacetyl, Eig., Salze, Verh. gegen Silbernitrat, gegen salpetrige Säure, gegen Benzylchlorid, gegen Jodmethyl, Oxydation 1576; Bild. aus Diacetyl 1878. Trimethylglyoxalinkupfer: Darst. aus

Diacetyl 1878.

Trimethylglyoxalinsilber: Darst. aus Diacetyl 1878.

Trimethylhexadecylbenzol: Darst., Kig.

Trimethylhydroxyxanthin: Darst., Eig., Verh., Const. (Beziehungen zum Caffeïn) 785.

B1, Pr2, 3-Trimethylindol: Darst,, Eig., Verh. 1388.

B3, Pr2, 3-Trimethylindol: Darst. aus Bromlävulinsäure, Eig., Verh., Derivate 1387 f.

Trimethylisogallussäure: Darst., Eig.

Trimethyl-y-oxychinaldin : Darst. 2707. o-p-ana-Trimethyl-γ-oxychinaldin: Dar-stellung, Eig., Verh. 1199; Ueber-führung in Trimethyloxychinaldin-hydrazid 1206.

Trimethyloxychinaldinhydrazid: Darst., Eig. des Chlorhydrats 1206.

Trimethyloxyhydrochinon: Darst., Eig. 1457.

Trimethylphenylmethan: Darst. aus Isobutylchlorid, Benzol und Aluminiumchlorid 837; siehe auch Butylbenzol, tertiäres.

Trimethylphloroglucin: Darst., Eig., Verh. 1466.

Trimethylphosphinoxyd: Darst., Eig., Platinsalz 2223.

Trimethylphosphoniumhydrochlorid: Bild. 2222.

Trimethylpiperidin, symmetrisches (Copellidin): Darst. aus synthetischem Collidin, Eig., Verh., Salze 1031.

Trimethylpyridin, symmetrisches: wahrscheinliche Identität mit einem aus Aldehydammoniak und Aceton erhaltenen Collidin 1027; siehe auch Collidin und dessen Salze.

Trimethylpyrogallocarbonsaure: Darst., Eig. 1461.

Trimethylpyrogallocarbonsaure-Methyl-

äther: Darst., Eig. 1461. Trimethylpyrogallol: Bild. aus Methylsyringinsäure, Verh. gegen Salpetersăure 2328; siehe Pyrogallol - Trimethyläther.

Trimethylsulfincyanid-Cyansilber: Darstellung, Eig., Verh. 748, 1415.

Trimethylsulfincyanid-Jodsilber: Darst... Eig., Verh. 1415 f.

Trimethylsulfinjodid : Darst., Eig., Verh. 1414 f.

Trimethylsulfinjodid - Jodsilber: Darst. Eig. 1416.

Trimethylthiophen: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. des Amids (CH3 5 -C<sub>4</sub>S-CONH<sub>2</sub> 761; Umwandl. in Tetramethylthiophen 1431 f.; Darst. aus Dimethyllävulinsäure 1432 Anm.

Trimethylthiophenjodid: Darst., Eig., Methylirung 1432.

Trimethyluracil (dimethylirtes Methyluracil): Darst., Eig., Verh., Const. 781 f.

Trimonochloranilin - Disilicotetrafinorid : Darst., Eig. 1113, 2196.

α-Trinaphtylguanidin: Darst., Eig., Verh. 1160 f.

Trinatriumglycerinat: Darst. aus Mononatriumglycerinat - Natriumäthylat, Verh. 1410.

Trinitro-p-azotoluol: Krystalif. 1268.

Trinitrobenzol: Bild. 18; Verh. gegen Tetramethyl-m-phenylendiamin 1131.

Trinitro-m-diathylbenzol: Eig. 851. Trinitro - o - diathylbenzol: wahrschein-

liche Bild. aus o-Diäthylbenzol 852. Trinitrodiamidotoluol: Bild. aus Dibromtrinitrotoluol bei der Darst. von Pentaamidotoluol 840.

Trinitrodimethyl - m - phenylendiamin: Darst., Eig., Verh. 1132.

Trinitrodiphenylbenzylphosphinoxyd: Darst., Eig., Verh. 2230.

Trinitrodiphenylmethan: Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 697.

Trinitroditerebenthyl: Darst. 2386.
Trinitroditerebenthylen: Darst., Eig.

901.

Trinitrohydrazobenzol: Verh. gegen Opiansäure 1967.

Trinitronaphtalin: Unters. der explosiven Zers. 2726.

Trinitro - α - naphtoësäure: Eig. des Aethyläthers, des Calciumsalzes 2064. Trinitro - α - naphtoësäure - Aethyläther: Eig. 2064.

Trinitro-α-naphtoës. Calcium: Eig. 2064.
Trinitrophenol: Bild. bei der Einw.
von Silbernitrat auf Jodbenzol 965.

Trinitrophenylcarbin(Trinitrotriphenylmethan): Verh. gegen Alkalien 2072.

Trinitrophenylendiamin: Darst., Eig., Verb. 1088; Umwandl. in Pentaamidobenzoltrichlorhydrat 1089.

Trinitro-m-phenylendiamin: Darst. aus Styphninsäure 1455.

Trinitrophenylendimethyldinitramin: Darst., Eig. 1132.

Trinitroresorcin: Verh. gegen Ammoniak 1088.

Trinitroresorcin, symmetrisches: Identität mit Styphninsäure 1455.

Trinitroresorcin - Diäthyläther: Verh. gegen Ammoniak 1088.

Trinitrosopropan: Darst. aus Dinitrosoaceton, Eig., Verh. 1332 f.; Darst. aus Dinitrosoaceton, Eig. 1570.

Trinitrosodimethylanilindisilicotetrafluorid: Darst., Eig., Verh. 1114.

Trinitrotriamidobenzol (Triamidotrinitrobenzol): Bild. aus Tribromtrinitroresp. Tetrabromdinitrobenzol, Eig., Verh. 937.

Trinitrotrianilidobenzol (Trianilidotrinitrobenzol): Bild., Eig. 937 f.

Trinitrotriphenylcarbinol: Verh. gegen Alkalien 2072 f.

Trinitrotriphenylmethan (Trinitrophenylcarbin): Verh. gegen Alkalien 2072.

Trinitro-m-xylol: Bild. aus Octonaphten 861.

Trinkwasser: Unters., Beurtheilung, Grenzzahlen für Verunreinigungen 2522; Unters., Begutachtung, mikrographische Unters., bacteriologische Unters., Härtebest. 2523; Einfluß der Kohlensäure auf die Härtebestimmung, Nachw. organischer Substanzen 2524; Best. des gelösten Sauerstoffs, Anmoniakbest., Methoden zur Anal. 2525 f.; Schätzung der Nitrate Jahresber. f. Chem. u. s. w. für 1888.

2526; Verh. gegen Blei 2645 f.; siehe Wasser, natürlich vorkommendes.

Trioximidotriketohexamethylentricarbonsäure - Aethyläther: Darst., Eig. 2005.

Trioxyacrylsäure: mögliche Bild. eines Monoureïds aus Isodialursäure und Essigsäure 781.

Trioxyisobuttersäure: wahrscheinliche Bild. aus Glycerose 1406.

Trioxystearinsäure: Gewg. aus Ricinusöl, Reduction 1928; Salze, Vork. einer isomeren 1929.

Triphenylbenzol: Bild. aus Orthoameisensäure und Acetophenon 1548.

p-Triphenyl-(1, 3, 5-)benzol: Bild. aus Phosphorpentachlorid und Acetophenon resp. p-Triphenylbenzol 1584.

Triphenylbiguanid: Anw. zur Gewg. von Triphenylthiammelin 733. Triphenylbiuret: Darst., Eig. 779.

1, 3, 5-Triphenyl-4-brompyrazol: Darst., Eig., Verh. 1058.

Triphenylchlorfurfuran: Darst., Eig., Verh. 1613.

Triphenylfurfuran: Bild. aus Anhydracetophenonbenzil 1613.

Triphenylmelamin: Unters., Bild. eines vierten, Eig. 733 f.

Triphenylmelamin - Platinchlorid: Bild. 733.

Triphenylmethan: Verh. gegen Natriumalkoholat und Benzylchlorid 697; Bild. 1545.

Triphenylmethylpyrazin: Darst. aus 1, 3, 5-Triphenylpyrazol, Eig. 1058.

 3,5-Triphenylnitrosopyrazol: Darst., Eig. 1058; Bild. aus dem Pyrazolin 1059.

Triphenylosotriazon: Bild. aus Benzildihydrazon 1371.

Triphenylphosphit: Bild. bei der Darst. von Salolen 2713.

Triphenylpseudobutylalkohol: Darst. aus Acetonchloroform und Benzol, Eig. 1572.

1,3,5-Triphenylpyrazol: Darst. aus Phenylhydrazin und Dibenzoylmethan, Eig., Verh. gegen Jodmethyl 1057; Reduction zu Triphenylpyrazolin 1058; Verh. gegen Brom, gegen salpetrige Säure 1058 f.; Bild. aus dem Pyrazolin 1059.

 1, 3, 5-Triphenylpyrazolin: Darst., Eig., Bild. aus Phenylhydrazin und Benzalacetophenon 1058; Verh. gegen salpetrige Säure, charakteristisches Verh. gegen Salpetersäure 1059. 1, 3, 5-Triphenylpyrazoljodmethyl: Darstellung, Eig., Verh., Reduction 1057 f.

 $\alpha - \alpha_1 - N - Triphenylpyrrol: Darst., Eig.$ 

2111.

 $\alpha - \alpha_1 - N - Triphenylpyrrol-\beta-carbonsäure$ : Darst., Eig., Ueberführung in  $\alpha$ - $\alpha_1$ -N-Triphenylpyrrol 2110 f.

 $\alpha - \alpha_1 - N$  - Triphenylpyrrol- $\beta$ -carbonsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 2110.

Triphenylthiammelin: Bild. aus Triphenylbiguanid und Schwefelkohlenstoff 733.

Triphenyltriamidobenzol, symmetrisches: Darst., Eig., Verh., Salze 1095. Triphenyltribrompyrazolin (Triphenylpyrazolintribromid): Darst., Eig. 1059.

Tripropylamin: Bild. bei der Einw. von Ammoniak auf Propylchlorid 973.

Darst., Tripyridindisilicotetrafluorid: Eig. 1114.

Tripyrrol: Const. 1392

Trisetum alpestre: Unters. des darin enthaltenen Kohlenhydrates (Graminin) 2324.

Trisulfoxyazos. Kalium: krystallographische Unters. 510.

Trithiocarbamidäthylbromid: Bild., Eig. 2199.

Trithioformaldehyd: Bild. aus Dimethylanilin und Schwefelkohlenstoff 1115.

Trithionsäure: Vork. in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 488; Verh. in wässeriger Lösung und bei Gegenwart von Wasser und Säuren 493 f.; Bildungswärme 494; Verh. gegen Schwefelwasserstoff 495; Bild. aus der Wackenroder'schen Flüssigkeit durch Einw. schwefliger Säure 496; Entstehung in der Wackenroderschen Flüssigkeit 499.

Trithions. Kalium: Verh. in wässeriger Lösung und bei Gegenwart von Wasser und Säuren 493; Bildungswärme 494; Structur 500.

Trithions. Natrium: Krystallf. 485. Trithions. Quecksilber: Zers. 489.

Trithions. Salze: Erk. 491.

Tri-o-toluidin - Disilicotetrafluorid: Darstellung, Eig. 1113, 2195.

Tri-p-toluidin-Disilicotetrafluorid: Darstellung, Eig. 1113, 2195 f.

Tri-p-tolyltriamidobenzol: Darst., Eig., Verh., Salze 1094 f.

Tri-p-xylylpseudobutylalkohol: Darst. aus Acetonchloroform und p-Xylol, Eig. 1573.

Trockenflasche: Construction für die Büretten 2617.

Trockenkasten: Construction für gleichmäßige Temperaturen säurefester zum Trocknen im Vacuum 2614.

Tropäolin 00: Zers. der Lösung durch Salze 256; Anw. zur Trennung und Best. von Borsäure 2543, zum Nachweis freier Salzsäure im Magensaft 2601.

Tropasäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384.

Tropfanalyse: Anw. zur Best. des Alkohols in Gemischen mit Wasser 2516 f.

Tropin: Vork. in der Wurzel von Scopolia japonica 2242.

Trypsin: Einw. der Milz auf die Verdauung 2440; Conservirung der Losung durch Chloroformwasser 2464; Verh. gegen Formaldehyd 2515.

Tscheffkinit: Unters., Anal. 571. Tsilotwor: neuer Sprengstoff 2720.

Tuberkelbacillen: Methode der Färbung 2510.

Türkischrothöl: Nachw. eines Eisengehaltes 2589.

Turbine: Anw. im Laboratorium für mechanische Rührvorrichtung 2608.

Tussahfibroïn: Unters., Anal. 2344. Tussahseide: Unters. 2344.

Tussahsericin: Gewg., Unters. 2344.

Typhotoxin: Gewg. aus Typhusbacillen, Goldsalz 2300 f.

Typhus: Aenderung der Menge und der Geschwindigkeit der Beduction von Oxyhāmoglobin 2412; Wirk. von α-Naphtol auf die Bacillen 2469.

Typhus - Bacillen: Gewg. von Typhotoxin 2300 f.; Verh. gegen saure- und alkalihaltige Nährböden 2508 f.; Unters. 2509 f.; Methode zur Färbung 2510; Prüf. im Trinkwasser 2523. Tyrol: Unters. dortiger Weine auf

ihren Kalkgehalt 2794 f.

Tyrosin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528.

Ueberchlorsäure: Verh. bei der Resction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Beschleunigung der Reaction zwischen Chromsaure und Jodwasserstoff 49; beschleunigende Wirk. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 53.

Ueberchlors. Lithium: Zersetzungsgeschwindigkeit 335; Eig., Krystallf. 548 f.

Ueberchlors. Natrium: Dampfspannung der alkoholischen Lösung 194.

Ueberchlors. Silber: Best. der Ueberführungszahl 223.

Uebereisens. Natrium: mögliche Existenz 578.

Ueberjodsäure: Zeitdauer der Reaction gegen Schwefligsäure 61; siehe Perjodsäure.

Ueberjods. Quecksilberammonium: Bildung, Eig. 652.

Uebermangansäure: Verh. gegen Ammonoxalat 505; Unters. der Analogie mit der Heptarutheniumsäure 674.

Uebermangans. Kalium: Beduction durch Wasserstoff 463; Verh. gegen Silber 655, gegen Phenol und Homologe 2534.

Ueberrutheniumsäure: Bild. beim Rösten von Ruthenium 670; Eig., Verh., Dampfd., Lösl. 672 ff.

Ueberschwefelsäure: elektrolytische Entstehung an der Anode 394.

Uebertitansäure: Anw. zur quantitativen Best. der Titansäure 634.

Uhren: Darst. aus Palladiumlegirungen 2659.

Ulmine: Unters. 2355.

Ulminsäuren: Unters. 2355.

Ultramarinblau: Unters. über das auf nassem Wege gewonnene 2868 f.

Undecylensäure: Bild. aus Ricinusöl 1921; Oxydation 1931.

Unterbromigs. Natrium: Verh. gegen Hippursäure, Benzamid, Benzonitril, Anilin, Toluidin, Mono- und Dimethylanilin, Anilide, m-Phenylendiamin, Toluylendiamin, Diamidobenzoësäure, Ferro-, Ferricyan- und Nitroprussidverbb. 1933.

Unterchlorige Säure: Reduction durch Wasserstoff 463.

Unterchlorigsäure - Aethyläther: wahrscheinliche Bild. aus Chlor und Alkohol 1405.

Unterjodigsäure - Aethyläther (Aethylhypojodit): Bild. aus Natriumäthylat und Jod 1405.

Unterjods. Kalium: Bild. 469 f.

Unterphosphorige Säure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48; Verfahren zur Darst. 526 f.

Unterphosphorsäure: verbesserte Darst. 524.

Unterphosphors. Cadmium: Darst., Zus. 525.

Unterphosphors. Cadmium - Natrium: Darst., Zus. 525.

Unterphosphors. Kobalt: Darst., Zus. 525.

Unterphosphors. Kobalt-Natrium: Darstellung, Zus. 525.

Unterphosphors. Kupfer: Darst., Zus. 525.

Unterphosphors. Natrium, einfach saures (Trinatriumhypophosphat): sp. G. 522; optisches Verh. 523.

Unterphosphors. Natrium, zweifach saures (Dinatriumhypophosphat): sp. G. 523.

Unterphosphors. Natrium (Tetranatriumhypophosphat): sp. G. 522.

Unterphosphors. Natrium: Krystallf., optische Eig. verschiedener Salze 522.

Unterphosphors. Nickel, neutrales: Darstellung 524.

Unterphosphors. Nickel-Natrium: Darstellung 525.

Unterphosphors. Salze: Anw. des neutralen Natriumhypophosphats zur Darst. 524.

Unterphosphors. Zink: Zus., Darst. 525.

Untersalpetersäure: Molekulargewichtsbest. (Apparat) 117; Bild. aus Salpetersäure 506 f.; siehe Salpetersäure-Salpetrigsäureanhydrid.

Unterschwefelsäure: Verh. bei der Reaction zwischen Bromsäure und Jodwasserstoff 48.

Unterschwefels. Aluminium: Darst., Eig.

Unterschwefels. Aluminium - Ammonium: Krystallf., Zus. 485.

Unterschwefels. Ammonium: Unters. 479; Zus., Verh. gegen andere unterschwefels. Salze 483 f.

Unterschwefels. Baryum-Lithium: Unters. 482.

Unterschwefels. Baryum-Silber: Unters. 482.

Unterschwefels. Baryum - Thallium: Darst., Eig. 483.

Unterschwefels. Beryllium: Darst., Eig. 479.

Unterschwefels. Blei-Thallium: Darst., Eig. 483.

Unterschwefels. Cadmium-Ammonium: Krystallf., Zus. 484.

Unterschwefels. Chromoxyd: Unters. 478.

Unterschwefels. Eisenoxyd: Unters. 479. Unterschwefels. Eisenoxyd, basisches: Unters. 479 f.

Unterschwefels. Eisenoxydul: Unters. 479.

Unterschwefels. Eisenoxydul - Ammonium: Krystallf., Zus. 484.

Unterschwefels. Kalium: Verh. gegen andere unterschwefels. Salze 482.

Unterschwefels. Kalium-Thallium: Krystallf. 482.

Unterschwefels. Kobalt - Ammonium: Krystallf., Zus. 485.

Unterschwefels. Kobaltoxydul: Darst., Eig. 480.

Unterschwefels. Kupfer: Eig., Verh. 480.

Unterschwefels. Kupfer, basisches: Darstellung, Eig. 480.

Unterschwefels. Kupfer - Ammonium: Krystallf., Zus. 485.

Unterschwefels. Manganoxydul-Ammonium: Krystallf., Zus. 484.

Unterschwefels. Natrium-Lithium: Unters. 482.

Unterschwefels. Natrium-Silber: Unters. 482.

Unterschwefels. Natrium - Thallium: Darst., Eig., Krystallf. 482.

Unterschwefels. Nickel - Ammonium: Krystallf., Zus. 484 f.

Unterschwefels. Quecksilberoxydul: Unters. 481.

Unterschwefels. Quecksilberoxydul, basisches: Darst., Eig. 480 f.

Unterschwefels. Salze: Unters. 477 bis 485.

Unterschwefels. Strontium - Thallium: Unters. 483.

Unterschwefels. Thallium: Krystallf. 482.

Unterschwefels. Thallium - Lithium: Darst., Eig., Krystallf. 483.

Unterschwefels. Thallium - Silber: Darstellung, Krystallf. 483.

Unterschwefels. Thorium: Unters. 478. Unterschwefels. Uran: Unters. 479.

Unterschwefels. Uranyl: Unters. 479. Unterschwefels. Vanadyl: Unters. 479. Unterschwefels. Wismuth: Unters., Kry-

stallf. 477 f. Unterschwefels. Zink-Ammonium: Kry-

stallf., Zus. 484.
Unterschwefels. Zinnoxydul: Unters.
478.

Unterschwefels. Zirkonium: Unters. 479. Unterschweflige Säure: Vork. in der Wackenroder'schen Flüssigkeit 497.

Unterschwefligs. Kalium: Verh. gegen schweflige Säure 497 f.

Unterschwefligs. Natrium (Natriumthiosulfat): Axendispersion 1; Verh. bei der Compression mit Wasser 62; Verh. (Spannung) über Schwefelsäure 259 f.; Anw. bei einer neuen Methode der chem. Anal. 2516; Anw. als Conservirungsmittel für Wein 2797.

Unterschwefligs. Salze (Thiosulfate): Erk. 490 f.; Darst. durch Einw. von Manganhyperoxyd auf Schwefelmetalle 500, 2689 f.

β-Uramidocrotonsäure-Aethyläther: Verhalten beim Erhitzen mit Alkohol (Bild. von carboxyäthylirtem β-Amidocrotonsäureäther) 752.

β-Uramidocrotonsäureamid: Verh. gegen Kalilauge 753.

Uran: Verb. mit organischen Basen (Aminen) 971.

Uranoxychlorid: Bild. bei der Einw. von Tetrachlorkohlenstoff auf Uransäure in Rothgluth 534.

Uransäure: Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff (Bild. eines Oxychlorids und Chlorids des Urans) 534.

Ureïde: Unters., Const. der Nitroderivate [Unters. von Nitrohydantoin, Mononitroacetonylharnstoff, Aethylendinitroureïn (= Dinitroāthylencarbamid), Aethylendinitrodireïn (= Dinitroglycoluril), Acetylendimethyldinitroureïn (= Dinitroglycoldimethyluril), Acetylentetramethylurein (= Glycoltetramethyluril), Dimethylacetylendiureïn (= Dimethylglycoluril)] 767 f.

α-Ureĭdopropionamid: Darst., Eig., Verhalten 765.

 α-Ureïdopropionitril: Bild. bei der Darstellung von α-Ureïdopropionamid, Eig. 765.

Ureïne: Bezeichnung für Harnstoffderivate mit einem Kohlenwasserstoffrest am Harnstoffrest 767.

Urethan (Carbaminsäure-Aethyläther): Condensation mit Acetessigäther 748f.; Bild. aus Natriumcarbaminsäure-Aethyläther und Jod 1405.

Urin siehe Harn.

Urobilin: Umwandl. in eine Modification 2432.

Urochrom: Entfernung aus Harn, Zersetzungsproducte 2301 f.

Uromelanin: Bild. aus Urochrom 2301:.

Uropittin: Bild. aus Urochrom 2301 f. Urorubrin: Bild. aus Urochrom 2301 f. Urotheobromin: Vork. im menschlichen Harn 2301.

Utah: Vork. von Kupfermineralien 623 f. Uvinsäure (Pyrotritarsäure): Unters. von Salzen 1881.

Vacuum: Unters. über die Fortpflanzung des elektrischen Stromes 398; Leitungsvermögen stark evacuirter Räume 399.

Valenz: der Elemente 5; des Kohlenstoffatoms 78; von Bor 83; Unters. von Molekülverbb., von Stickstoff und Phosphor 78 f., von Sauerstoff, Definition 79; Unters. 80; Vierwerthigkeit des Sauerstoffs, Ansicht über die Valenztheorie 81; Vierwerthigkeit des Schwefels 81 ff.; Gleichwerthigkeit der Kohlenstoffaffinitäten (Unters.) 85; Ungleichwerthigkeit der Kohlenstoffvalenzen (Unters.) 88; des Eisens 136; Best. verschiedenwerthiger Metalle 455 f.

Valeral siehe Isovaleraldehyd.

Valeraldehyd: Verh. gegen Phenylhydrazin 1389, gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528.

Valeraldehydammoniak: Verh. gegen Phenylthiocarbimid 1514.

Valeraldehydmonosulfosäure: Bild. aus Tiglinaldehyd, Verh., Const. 1534 f. Valeraldehydmonosulfos. Baryum: Bild.

aus Tiglinaldehyd 1534 f.

Darst., Valeraldehydphenylhydrazon: Eig., Umwandl. in Pr3-Isopropylindol 1389 f.

11-Valeriansäure: Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Darst. aus Malonsäure-Aethyläther, Salze 1835 f.; Einw. auf Mennige 2647.

Valeriansäure-Aethyläther: Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315. Valeriansäure - Allyläther: Berechnung der Molekulararbeit 77.

Valeriansäure - Amyläther: Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315. n-Valerians. Baryum: Lösl., Eig. 1836.

n-Valerians. Calcium: Lösl. 1836. n-Valerians. Silber: Lösl. 1836.

Valeriansulfosäure: Darst. aus dem Einwirkungsproduct von schwefliger Säure auf Tiglinaldehyd, Salze 1535. Valeriansulfos. Baryum: Darst. aus Tiglinaldehyd 1535.

Valeriansulfos. Silber: Darst. aus Tiglinaldehyd, Eig. 1535.

Valerylensilber: Bild. aus propylacetylcarbons. Ammonium durch Silbernitrat, Verh. gegen Salzsäure (Bild. von Propylacetylen) 800; Bild. aus isopropylacetylcarbons. Silber 801.

Valerylmannitoïd: Darst., Eig., Verh. 1434 f.

Valerylnaphtylamin: Darst., Eig. 1149. Vals: Anal. der Mineralwässer 2662 f. Vanadin: Vork. in der Rübenasche

2369.

Vanadinsäure: Verh. gegen alkalische Fluoride 641 ff.

Vanadins. Kalium: Anw. zur Darst. krystallisirter Silicate, von Orthoklas

Vanadium: Unters., Verb. 643; Verb. mit Fluor (Zusammenstellung) 643 f.; Darst. neuer Fluorsalze (Hypofluoroxyvanadate) 645 ff.; Best. 2556.

Vanadiumhydroxyd (Sesquioxydhydrat): Darst. 643.

Vanadiumoxyd: Neutralisationswärme mit Fluorwasserstoffsäure 644 f.

Vanillin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528; Vork. in Lupinus albus 2368; Verh. in Verb. mit Phloroglucin gegen Mineralsäuren 2601; Vork. im Weingeist 2807, 2811.

Vanillinsäure: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528.

Varvicit: Krystallf., sp. G., Härte, Anal. 595.

Vasculose: Bestandth. des Stalldüngers 2753.

Vaselin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528.

Vasicin: Vork. 2371.

Ventilbüretten: Construction 2617.

Veraschung: Förderung bei schwer verbrennbaren Substanzen 2517.

Veratrin: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528.

Veratrumsäure: Bild. aus einem durch Einw. von Harnstoffchlorid auf Brenzcatechindimethyläther erhaltenen Producte 764.

**Ve**rbandstoffe: Best. des Sublimatgehaltes 2558 f.

Verbindung C<sub>2</sub>H<sub>8</sub>N<sub>3</sub>PS<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Darst. aus Harnstoff und Phosphorpentasulfid, Eig., Verh. der Silbersalze 768.

Verbindungen CaHaNa: Unters. der aus Triazoëssigsaure, aus der Saure C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>N<sub>6</sub>(COOH)<sub>2</sub>, aus Triazoëssigäther resp. Diazoëssigäther gewonnenen Verbb., Verh. der Fällungen durch Silbernitrat resp. Quecksilberchlorid 1740 f.

Verbindung (CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>C-O-O-S-O: Darst. aus Aceton und schwefliger Säure, Eig., Verh. gegen Anilin 1568.

Verbindung CH<sub>8</sub>CO-CH-CClOAlCl<sub>2</sub>: Verb. gegen Acetylchlorid 1718.

Verbindung C<sub>4</sub>H<sub>6</sub>Ol<sub>2</sub>O; Darst. aus Acetonchloroform, Eig., Const. 1573.

Verbindung C<sub>4</sub> H<sub>7</sub> N<sub>3</sub> O<sub>3</sub>: Amid aus Oxaloximidoëssigäther 1815.

Verbindung  $(NH_2)_2C(O)-CH_2-CH_2-CO$ :

Darst. aus Succinamid, Eig., Silbersalz 1800.

Verbindung CH<sub>8</sub>-(CHCl)<sub>2</sub>-C(OH)<sub>8</sub>: Bild. aus Crotonsäuredichlorür (fester α-β-Dichlorbuttersäure) 1774.

Verbindung C<sub>4</sub>H<sub>8</sub>(NH)<sub>2</sub>: Base im Harn eines an Cystinurie leidenden Mannes, Identität mit Putrescin und Tetramethylendiamin 1000.

Verbindung C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-O-O-C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>: wahrscheinliche Bild. aus Aetbylhypojodit und Natriumäthylat, Zers. in Aldehyd und Alkohol 1405.

Verbindung C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. 3 H<sub>2</sub>O: Säure aus Xanthogallol 1508.

Verbindung C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>N<sub>4</sub>O<sub>5</sub>: Säure aus Isodialursäure, Darst. und Eig. des Natron- und Baryumsalzes 781.

Verbindung C<sub>3</sub>H<sub>4</sub>N<sub>6</sub>(COOH)<sub>2</sub>: Darst. aus tri-azoëssigs. Kalium, Eig., Verh. 1740.

Verbindung  $C_6 H_5 O Al_2 Ol_5$ : Zers. durch Wasser (Synthese aromatischer Verb.) 835.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N: Darst. des Platinsalzes aus Methyläthylacroleïn und Ammoniak, Eig., Krystallf. 1537 f.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>8</sub>O<sub>3</sub>: Säure aus Propiopropionsäure-Aethyläther 1846.

Verbindung C<sub>8</sub> H<sub>8</sub> N<sub>2</sub> O<sub>8</sub>: Amid aus einem aus oximidoätherbernsteins. Silber erhaltenen Anhydrid 1815.

Verbindung C<sub>6</sub> H<sub>4</sub> N<sub>2</sub> O<sub>5</sub>: Säure aus Anilin und Trichloreitrazinamid 1861.

Verbindung (C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O)<sub>2</sub>CH-CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>: Amidoverbindung aus Monochloracetal, Eig., Verh., Platinsalz, Chlorhydrat 1524.

Verbindung C<sub>6</sub> H<sub>14</sub>N<sub>9</sub>: Bild. durch Einwirkung von Kalilauge auf γ-Brompropylaminbromhydrat, Eig., Verh.,

Pikrat, Chloroaurat, Chloroplatinat

Verbindung C<sub>7</sub>H<sub>14</sub>: Darst. aus Aethylpropylketon, Eig., Derivate, Const. 1582.

Verbindung C<sub>7</sub> H<sub>15</sub> N<sub>2</sub> S: Darst. aus Aethylthiocarbimid und Aldehydammoniak, Eig., Const. 1513.

ammoniak, Eig., Const. 1513. Verbindung C<sub>8</sub> H<sub>4</sub> [C O O H, C H (N O<sub>2</sub>, N H<sub>2</sub>)]: Säure aus Mononitrophtalimidin, Eig. 1976.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>2</sub>Br<sub>4</sub>O<sub>2</sub>(O C H<sub>8</sub>l<sub>2</sub>: Methyläthersäure, Darst. aus Xanthogallol, Eig., Verh. 1507.

Verbindung (-S-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-N-CH<sub>2</sub>-CH-':

Darst. aus Mono- und Dimethylanilin, Eig., Platin- und Quecksilberchloridsalz 1116.

Verbindung  $(NH_2)_2C(O)-C_6H_4-CO$ :

Darst. aus Phtalylchlorid und Ammoniak, Silbersalz, Eig., Verh. 1801 f.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>N: Base aus Phtalimid und Natriumamylat, Darst., Eig., Chlorhydrat, Chloroplatinat, Nitrosoderivat, wahrscheinliche Constitution 1979 f.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>NO: Darst. aus Methylamin und Salicylaldehyd, Eig. 1542.

Verbindung  $C_8H_{11}$  N: Ptomain ans Seepolypen (Octopus vulgaris), Eig., Salze 2299 f.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>NO<sub>4</sub>: Anhydrid aus oximidoätherbernsteins. Silber, Verh. gegen Ammoniak 1815.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>: Additionsproduct aus Phenylhydrazin und Glyoxim, Darst., Eig. 1871.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>13</sub>NO (Tetrelallylammoniumoxydhydrat): Bildung aus Aethylidenoxyacetat 1411.

Verbindung C<sub>8</sub> H<sub>18</sub> ClO<sub>4</sub>: Ester aus Chloressigsäureäther und Natrium, Eig., Natriumderivat, Verh. gegen Kupferacetat, Reduction 1718; Umwandl. in eine zweibasische Säure 1720.

Verbindung O<sub>8</sub>H<sub>14</sub>O<sub>4</sub>: Ester aus Chloressigäther und Natrium, Eig., Verh., Natrium-, Kupfer-, Aluminiumderivat, Umwandl. in Acetol - Aethyläther, Oxydation 1718 f.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>14</sub>(OH)OCl: Bild. aus Diisokrotyl und unterchloriger Säur-813. Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>S: Darst. aus Allylthiocarbimid und Aldehydammoniak, Eig., Const. 1513.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>16</sub>: Bild. aus Aethylpropylketon und Jodäthyl, Eig., fragliche Const. 1583.

Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>16</sub>: Bild. aus Methyldipropylcarbinol, Eig., Verh. 814. Verbindung C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>=N-N=CH-CH<sub>2</sub>: wahr-

scheinliche Bild, aus Dichloräther

und Phenylhydrazin in Benzollösung 1354.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(COOH, CH=N-CO -NH<sub>2</sub>): Ureïd aus Harnstoff und o-Phtalaldehydsäure, Eig., Verh. gegen salzs. Hydroxylamin 1968.

Verbindung C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>N<sub>4</sub>O: Darst., Eig. 1333; Darst. aus Dinitrosoacetonhydrazon resp. dessen Acetat, Eig. 1571.

Verbindung C<sub>9</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>: Säure aus Lävulinsäure und Essigsäureanhydrid, Silber- und Baryumsalz 1903.

Verbindung C<sub>9</sub>H<sub>11</sub>NO: Darst. aus Aethylamin und Salicylaldehyd, Eig. 1542.

Verbindung C<sub>9</sub>H<sub>18</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>: Bild. aus Glycinäther, Eig., Verb. 1727. Verbindung C<sub>9</sub>H<sub>14</sub>Br<sub>3</sub>NO<sub>4</sub>: Bild. 750.

Verbindung C<sub>9</sub> H<sub>14</sub>Br<sub>3</sub> N O<sub>4</sub>: Bild. 750. Verbindung C<sub>9</sub> H<sub>18</sub>: Bild. aus Aethyldipropylcarbinol, Eig., Verh. 814. Verbindung C<sub>9</sub> H<sub>6</sub> N O H<sub>3</sub>: Base aus Iso-

Verbindung  $C_9H_6NOH_3$ : Base aus Isochinolinmethyljodid, Eig., Platinsalz, Verh. 1213.

Verbindung C<sub>10</sub> H<sub>9</sub> ON: Darst. aus Benzoylaceton und Hydroxylamin, Eig., Const. 1594.

Verbindung C<sub>6</sub> H<sub>5</sub>-CH-CH<sub>2</sub>-NH-CH

(CH<sub>3</sub>): Darst. 1144. Verbindung C<sub>6</sub>HBr<sub>4</sub>Cl(OCH<sub>8</sub>)<sub>4</sub>: Methyläther, Darst. aus Xanthogallol, Eig.,

Verbindung  $C_{10}H_{16}N$ : Ptomaïn aus Seepolypen (Octopus vulgaris) 2299. Verbindung  $C_{10}H_{16}$ : Terpen in den Betelblättern 2389.

Verbindung C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>: Terpen im ätherischen Oele von Daucus carota 2390. Verbindung C<sub>10</sub>H<sub>17</sub>N: Base aus Me-

thylpyrrol und Jodmethyl, Goldsalz

Verbindung (CH<sub>8</sub>)<sub>2</sub>C(NC<sub>5</sub>H<sub>19</sub>)COCH<sub>3</sub> (Amylenketopiperidid): Darst., Eig., Verh., Salze 963; Verhalten gegen Jodmethyl, gegen Hydroxylamin 964. Verbindung C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>=[-C O O H, -C O-C Cl =C Cl<sub>2</sub>]: Ketonsäure, Darst. aus Hexachlorketohydronaphtalin 1492.

Verbindung  $C_8H_{11}(C_2H_5)O_4$ : Krystallf. 1635.

Verbindung C<sub>5</sub>Cl<sub>5</sub>(NHC<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)O: Darst. aus Hexachlorketo - R - penten und Anilin, Eig. 1449.

Verbindung C<sub>11</sub> H<sub>11</sub> NO<sub>3</sub>: Anilsäure aus Itaconsäureanhydrid und Anilin, Const. 2039.

Verbindung C<sub>11</sub> H<sub>12</sub>SO<sub>2</sub>: Darst. aus Zimmtaldehyddithioglycolsäure, Eig. 1729.

Verbindung CH<sub>8</sub>COCH=N-N(C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>)
-CH<sub>2</sub>COOH: Säure aus Brenztraubenaldehydrazon und Chloressigester, Eig., Verh., Reduction zu Anilidoessigsäure 1253.

Verbindung  $C_{11}H_{18}NO_4$ : Aethersäure aus Phenylglycin-o-carbonsäure 1963. Verbindung  $CH_3-CO-C(C_2H_5)=N-NH-C_6H_5$ : Hydrazid aus Aethylacetessigsäure und Diazobenzolchlorid, Eig. 1315.

Verbindung C<sub>11</sub> H<sub>15</sub> N<sub>3</sub> S: Darst. aus Phenylthiocarbimid und Aldehydammoniak, Eig., Verh., Const. 1513 f. Verbindung C<sub>11</sub> H<sub>18</sub> O<sub>4</sub>: Verh. des Blei-

salzes 688. Verbindung C<sub>12</sub> H<sub>5</sub> N<sub>2</sub> O<sub>4</sub> . HSO<sub>3</sub>: Monazin aus Bhodizonsäure und o-Phenylendiaminsulfosäure 1329.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-N-N-N-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>: Bild.

bei der Darst. von Monoamidoazobenzol, Eig., Verh. 1290.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>-CO-C<sub>4</sub>H<sub>8</sub>S: Darst. aus Phenylessigsäurechlorid und Thiophen, Verh. gegen Thiophosgen 1603.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: Bild. bei der Darst. von Phenacetursäure 2008.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>NOBr: Bild. aus Tetrahydro-α-naphtylamin 1152.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O: wahrscheinliche Bild. aus Phenylhydrazin und Nitrosoanilin 1374.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>: Oxydationsproduct aus Tetraamido-p-diphenol, Eig. 1479.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>7</sub>: Säure aus dem Ester C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>ClO<sub>4</sub>, Eig., Baryum- und Calciumsalz 172Q

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: Gewg. bei der Darstellung von Phenacetursäure 2008. Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>Al<sub>2</sub>Cl<sub>8</sub>: Umwandl. in Diacetylessigäther, wahrscheinliche Const. 1718.

Verbindung (C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>N)<sub>8</sub>: Bild. aus Pyrrol und Salzsäure, salzs. Salz, Eig., Verhalten 1013.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>.OH: Phenol aus Panicol 2392.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>17</sub>N<sub>3</sub>S: Darst. aus o-Tolylthiocarbimid und Aldehydammoniak, Eig., Const., Verh. 1514.

Verbindung C<sub>12</sub> H
<sub>19</sub> N: Darst. aus Methyläthylacrolein und Ammoniak,
Platin- und Golddoppelsalz 1537.

Verbindung C<sub>12</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>: Bild. aus Isopropylcyanid, Eig., Verb. bei der Oxydation, Zus. des Platinchloriddoppelsalzes und des Silbersalzes 744.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>(C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N)<sub>2</sub>: Farbstoff aus Piperidin und Benzochinon, Eig., Verb. 1047.

Verbindung [C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-C(CS)-CO-C<sub>4</sub>H<sub>3</sub>S]<sub>x</sub>: Verb. gegen Schwefelsäure 1603.

Verbindung C<sub>13</sub> H<sub>9</sub> N: Nichtexistenz 1215.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>OH=NC<sub>6</sub>H<sub>3</sub>Cl<sub>2</sub>: Darstellung aus p-Dichloranilin und Hydrobenzamid, Eig. 1112.

Verbindung C<sub>13</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>N<sub>2</sub>: Säure aus einer Verb. von Öxallävulinsäureäther mit Phenylhydrazin 1706.

Verbindung C<sub>18</sub> H<sub>13</sub> N<sub>3</sub>: Darst. aus Benzylamin und Diazobenzolchlorid, Constitution, Verh., Eig. 1301.

Verbindung C<sub>13</sub>H<sub>13</sub>NO: Gewg. aus α-Naphtyläthylketon 1934.

Verbindung  $C_7H_7$ -N=N- $C_6H_4$ -N  $H_2$ : Bild. aus Diazoamidotoluol und Anilin 1295.

Verbindung C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> N=N-N H-C<sub>7</sub> H<sub>7</sub>: Bild. aus Diazoamidobenzol und p-Toluidin 1295.

Verbindung NO<sub>2</sub>C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>-N<sub>3</sub>(CH<sub>3</sub>)
-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO: Darst. isomerer aus pMononitrodiazobenzol und m-Mononitroanilin resp. aus p- und m-Dinitrodiazoamidobenzol, aus diazotirtem p-Nitroanilin und Methyl-m-nitroanilin, aus m-Nitrodiazobenzolchlorid und Methyl-p-nitroanilin
1312.

Verbindung C<sub>13</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>: Bild. aus Aconitsäure und Toluylendiamin 1866.

Verbindung C<sub>13</sub>H<sub>15</sub>NO<sub>2</sub>: Gewg. aus Cinchonin, Golddoppelsalz 2285. Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O: Bild. aus Phenylhydrazon-Mesitonsäure 1891; Bildungsgleichung 1892.

Verbindung C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>O-C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>-CONH<sub>2</sub>: Bild. aus Harnstoffchlorid und Thy-

moläthyläther, Eig. 763.

Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>6</sub>O<sub>4</sub>: Darst. aus Anthrachinonsulfosäure, Eig. 1629; Verhalten gegen Kali, gegen Schwefelsäure 1630.

Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>10</sub>Cl<sub>4</sub>: Bild. aus Di-

chlorditolyl, Eig. 854.

Verbindung C<sub>14</sub> H<sub>10</sub> N<sub>2</sub>O: Bild. bei der Einw. von Anthranilsäure auf Oxalsäure 1960.

Verbindung C<sub>14</sub> H<sub>12</sub> O<sub>4</sub>: Säure aus einem Condensationsproduct von Acetessigäther mit Chinon, Eig., Verh., Kaliumsalz 1650.

Verbindung ClC<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-N<sub>3</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>NO<sub>2</sub>:
Darst. aus p-Chloranilin und Aethyl-

m-nitranilin, Eig. 1314.

Verbindung NO<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-N<sub>3</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>Cl: Darst. aus Aethyl-p-chloranilin und m-Nitrodiazobenzolchlorid 1314.

Verbindung NH<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>=(NH<sub>2</sub>.HCl. OCH<sub>3</sub>, CH<sub>3</sub>): Darst., Eig., Zinndoppelsalz, Chlorhydrat, Sulfat 2696 f.

Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>: Darst. aus Benzylamin und p-Diazotoluolchlorid, Eig., Verh. 1301.

Verbindung C<sub>14</sub> H<sub>15</sub> NO: Gewg. aus *u*-Naphtylpropylketon 1934.

Verbindung C<sub>14</sub> H<sub>16</sub>: Gewg. aus Quassiin 2304.

Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>O: Darst. aus Nitrosodimethylanilin und Phenylhydrazin, Eig., Verh. 1875.

Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>20</sub>: Darst., Eig., Ueberführung in Anthracen 925.

Verbindung (C<sub>7</sub>H<sub>11</sub>N)<sub>2</sub>: Base aus C-Isopropylpyrrol und Salzsäure, salzs. und pikrins. Salz, Eig., Verh. 1013 f.

Verbindung C<sub>14</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>: secundāre Base aus Spartein, Eig., Salze, Derivate 2236.

Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>: Darst. aus Dinitrosoaceton und Phenylhydrazin 1333, 1571.

Verbindung C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>N<sub>3</sub>O(N<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>): Darst. aus Glyoxylylcyanidosazon und Diazobenzolchlorid, Eig., Verh. 1336.

Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>13</sub>N<sub>5</sub>: Bild. bei der Darst. von Glyoxylylcyanidhydrazon 1337.

Verbindung C<sub>6</sub> H<sub>6</sub>-CH<sub>2</sub>-C O-C<sub>6</sub> H<sub>4</sub>-CH<sub>3</sub>:
Darst. aus Phenylessigsäurechlorid

und Toluol, Verh. gegen Thiophosgen 1603.

Verbindung  $CH(NC_6H_5)-C(N_2CH_8C_6H_5)$ -CN: Darst. aus Glyoxylylcyanid-amethylphenylhydrazon und Anilin, Eig., Verh. 1337 f.

Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>16</sub>O<sub>2</sub>: Darst. aus Aceton und Phenol 1500.

Verbindung  $C_7 H_6 N_3 (C H_8, C H_2 C_6 H_5) J$ : Eig., Salze 1300.

Verbindung  $NH_2-C_6H_4-C_6H_2\equiv (NH_2.HCl,$ OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, CH<sub>3</sub>): Darst., Eig. 2696 f.

 $(C H_8, N H_2)=C_6 H_8-C_6 H_2$ Verbindung  $\equiv$ (N H<sub>2</sub>, O C H<sub>3</sub>, C H<sub>3</sub>): Darst., Eig. 2697.

Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>O: Darst. aus p-Nitrosohydrochinolin und Phenylhydrazin, Eig. 1179.

Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>24</sub>: Sesquiterpen in den Betelblättern 2389.

Verbindung C<sub>16</sub> H<sub>10</sub> N<sub>4</sub> O<sub>4</sub>: Darst. aus Oxalylphenylhydrazin und Phosgen, Const. 1355.

Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>: Base aus a-resp. β-Benzildioxim, Eig., Salze 1346.

Verbindung C<sub>16</sub> H<sub>14</sub> N<sub>2</sub> O<sub>3</sub>: Darst., Eig. 1991 f.

Verbindung C<sub>16</sub> H<sub>14</sub> N<sub>4</sub> O<sub>2</sub>: Bild. aus Tetraamidodiphenol und Acetylchlorid

Verbindung C<sub>15</sub>H<sub>11</sub> N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>-CH<sub>3</sub>: Base aus Gallussäure-Methyläther und Nitrosodimethylanilin, Eig., Verh., Chlorhydrat 1330.

Verb.  $CH(N_2HC_6H_5)-C(N_2CH_8C_6H_5)-CN$ : Bild. aus Phenylhydrazin und Glyoxylylcyanid - u - methylphenylhydrazon, Eig. 1337.

Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>15</sub>ON: Bild. aus dem Methylanilid des Benzoylaldehyds 1547.

Verbindung C<sub>16</sub> H<sub>16</sub> N<sub>2</sub>O: Base aus Eso-

amidoacetophenon, Eig., Verh. 1225. Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>: Darst. aus α-Benzildioxim, Eig., Verh. 1345; Darst. aus β-Benzildioxim, Eig., Verh. 1346.

Verbindung C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>: Additionsproduct aus β-Naphtochinondioxim und Phenylhydrazin, Darst., Eig. 1372.

Verbindung C<sub>16</sub> H<sub>17</sub> N<sub>8</sub>: Oxydationsproduct von o-Monoamidoazobenzol, Eig.

Verbindung  $C_2H_3(NHC_6H_5)=(C_2O_2)(OH$ . NH2-C6H5): Darst. aus saurem maleins. Natrium und Anilin, Eig., Verh., Salze, Umwandl. in Acetanilid, in Phenylasparaginanil 1828 f.

Verbindung C<sub>16</sub> H<sub>18</sub>: Darst. aus der Acetamidbase C<sub>10</sub>H<sub>9</sub>NO (m-s-Methyl-

phenyloxazol), Eig., Verh. 1143. Verbindung (CH<sub>3</sub>, NH<sub>2</sub>)= $C_6$ H<sub>8</sub>- $C_6$ H<sub>2</sub> ≡(NH<sub>2</sub>, OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, CH<sub>8</sub>): Darst., Eig. 2697.

Verbindung C<sub>17</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>: Darst aus Malonylhydrazid und Phosgen, Const., Eig. 1355.

Verbindung C<sub>17</sub>H<sub>19</sub>N<sub>8</sub>O<sub>2</sub>: Darst. aus Tetramethyldiamidobenzophenon und salpetriger Säure, Eig., Verh., Reduction 1612.

Verbindung C<sub>17</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: Bild. aus Oxallävulinsäure - Aethyläther und

Phenylhydrazin, Eig., Verh. 1705 f. Verbindung C<sub>17</sub> H<sub>27</sub> N<sub>3</sub>S: Darst. aus Valeraldehyd und Phenylthiocarb-

imid, Const., Eig., Verh. 1514. Verbindung  $C_{18} H_4 Br_{11} Cl_8 O_6$ : aus Xanthogallol 1506 f.; Darst., Eig. 1507.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>8</sub>N<sub>2</sub>OBr<sub>2</sub> (Dibrommethyloxytoluchinoxalin?): Darst. aus o-Toluylendiamin und Dibrombrenztraubensäure, Eig. 1363.

Verbindung  $C_{18}H_{18}N_3$ : Darst. aus Phenosafranin, Unters., Salze, Derivate 1324 ff.

Verbindung  $C_{18}H_{14}N_2$ : Bild. aus p-Xylylenbromid und Cyankalium 1439. Verbindung

wahrscheinliche Bild. aus  $\beta$ -Chlormilchsäure und Anilin 1124.

Verbindung C<sub>18</sub> H<sub>14</sub> N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>: Darst. aus Tetraoxychinon und Anilin, Eig. 1655. Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>14</sub> N<sub>4</sub>O<sub>3</sub>: Base aus Anilin und Trichloreitrazinamid, Eig., Verh. 1861.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>Br<sub>12</sub>O<sub>14</sub>: Darst. aus Tribrompyrogallol, Beziehung zum Xanthogallol, Eig., Verh. 1505 f.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>16</sub>N<sub>4</sub>O: Darst. aus Phenosafranin, Eig., Verh. 1324.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O: Darst., Eig., Verh., Chlorplatinat, Verh. gegen Jodmethyl 1826.

Verbindung C<sub>18</sub> H<sub>19</sub> N<sub>8</sub>O: Darst., Eig., Verh., Acetylderivat, Chlorplatinat 1326.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>N<sub>8</sub>: Darst. aus dem Diazoïmid des o-Amidoazopseudocumols, Oxydationsproduct des o-Amidoazopseudocumols, Eig., Verh. 1294.

Verbindung C<sub>18</sub> H<sub>22</sub> N<sub>4</sub> O<sub>3</sub>: Osazon aus Phenylformosazon, Identität mit dem aus Formaldehyd dargestellten ("β-Formosazon") 1517.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>29</sub>N<sub>8</sub>S: Darst. aus Benzylthiocarbimid und Isovaleraldehydammoniak, Eig., Verh., Const. 1513.

Verbindung C<sub>18</sub> H<sub>32</sub> O<sub>2</sub>: Gewg. durch trockene Destillation der Ricinoleïnsäure 1920, 1921.

Verbindung  $C_{19}H_{10}O_6$ : Bild. aus der Säure  $C_{20}H_{14}O_8$ ; Eig. 1478.

Verbindung C<sub>19</sub> H<sub>16</sub> N<sub>4</sub> O<sub>4</sub>: Darst. aus Aethylmalonylhydrazid und Phosgen, Const., Eig. 1355.

Verbindung C<sub>19</sub> H<sub>84</sub> N<sub>6</sub>: Bild. aus Isopropylcyanid, Eig., Platinsalz 743 f.

Verbindung  $C_{20}H_{10}Cl_2O_2$ : Bild. aus Dichlor- $\alpha$ -naphtol 1487.

Verbindung C<sub>20</sub> H<sub>14</sub> O<sub>8</sub>: Säure aus α-Naphtol, Eig., Verh. gegen Phenylhydrazin, Umwandl. in Diphtalyl und die Verb. C<sub>19</sub> H<sub>10</sub> O<sub>6</sub> 1478.

Verbindung  $COOH-C_6H_4-CO-C_6H_4$   $-C_6H_5$ : Säure aus Diphenyl und Phtalsäureanhydrid, Eig., Salze 2113.

Verbindung OH-C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>-N=N-C<sub>10</sub>H<sub>6</sub> SO<sub>8</sub>H: Farbstoff aus 1, 8-Diazonaphtalinsulfosäure, Eig. 910.

Verbindung

 $C_6 H_5 N < CO-CH=CH-CO > N C_6 H_5$ :

Bild. aus Anilin und Aepfelsäure

1124.

Verbindung C<sub>20</sub>H<sub>15</sub> N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>: Farbstoff aus Resorcinphtaleïn, Eig., Verh., Chlorhydrat 1501.

Verbindung C<sub>20</sub>H<sub>16</sub>N<sub>2</sub>.H<sub>2</sub>O: Base aus Chinaldin und Schwefel, Eig., Pikrat und Chloroplatinat 1186.

VerbindungOH-C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>-N=C<sub>10</sub>H<sub>6</sub>SO<sub>3</sub>NH<sub>4</sub>: Farbstoff aus 1,8-Diazonaphtalinsulfosäure: Eig., Verh. 910.

Verbindung  $C_6H_5$ -N H-N=C( $C_6H_5$ )-C H =N-N H-C $_6H_5$ : Darst. aus Dibromacetophenon und Phenylhydrazin 1360 f.

Verbindung  $C_{20}H_{20}N_4O$ : Darst. aus Phenylhydrazin und  $\beta$ -Diphenylglyoxim, Eig. 1372.

Verbindung C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>: Urethan aus o-Tolidin, Eig. 1080.

Verbindung C<sub>20</sub>H<sub>32</sub>N<sub>2</sub>O<sub>5</sub>: Säure aus Azocamphenen, Eig., Verh., Salze 1639.

Verbindung

 $N(C_6H_5)-N=C(C_6H_5)-C[N-NHC_6H_5]-C0$ :

Pyrazolderivat aus Benzoylessigäther. Diazobenzolchlorid und Phenylhydrazin, Eig. 1992.

Verbindung C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-CO-CH(N<sub>2</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>SO<sub>3</sub>H) -CO-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>: Sulfosäure aus Dibenzovlmethan und Diazobenzolsulfosäure, Eig. 1382.

Verbindung {[C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-CO-C(CS) -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]}: Darst. aus Diphenylbenzylketon, Verh. gegen Schwefelsäure, gegen Salpetersäure, Nitroderivat 1604; Darst., Verh. 1606.

Verbindung C<sub>21</sub> H<sub>17</sub> N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>: Darst. aut Triphenylpyrazolin und salpetriger Säure Eig 1059

Säure, Eig. 1059. Verbindung  $C_{21}H_{22}N_2O_9$ : Säure im Harn nach dem Genusse von salicyls.  $\beta$ -Naphtol 2422.

Verbindung [C<sub>13</sub>H<sub>9</sub>-CO-C(CS)-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>]<sub>x</sub>: Darst. aus Fluorylbenzylketon und Thiophosgen, Eig. 1607.

Verbindung C<sub>22</sub>H<sub>15</sub>N<sub>3</sub>: Darst. aus Phenyl-β-naphtylamin, Nitrat, Eig., Verh. 1327 f.

Verbindung C<sub>22</sub>H<sub>17</sub>NO: Darst. aus Anhydracetophenonbenzil und Ammoniak, Eig., Umwandl. in ein Isomeres 1614.

Verbindung C<sub>22</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>: Darst. des Jodhydrats aus Rosindulin, Eig. 1101.

Verbindung C<sub>28</sub>H<sub>18</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>: Darst. aus β-Naphtvlhydrazin und Dibrombrenztraubensäure 1362; wahrscheinliche Const. 1363.

Verbindung C<sub>24</sub>H<sub>22</sub>N<sub>6</sub>: Oxydationsproduct einer aus Chloraceton und Phenylhydrazin erhaltenen Verbindung 1361.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>14</sub>O<sub>3</sub>(OCH<sub>3</sub>)<sub>6</sub>: Methyläther, Darst. aus Xanthogaliol 1507.

Verbindung C<sub>18</sub> H<sub>4</sub> Br<sub>11</sub> Cl<sub>3</sub> O<sub>3</sub> (O C H<sub>3</sub>)<sub>6</sub>: Methyläther, Darst. aus Xanthogallol, Eig. 1506.

Verbindung C<sub>24</sub> H<sub>26</sub> N<sub>6</sub>: Darst. aus Chloraceton und Phenylhydrazin, Eig., Verh., Acetylderivat 1361.

Verbindung C<sub>25</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>: Darst. aus Dichlorindon und Malonsäureäther, Eig.. Verb. 1593.

Verbindung C<sub>25</sub> H<sub>22</sub> N<sub>3</sub> Cl: Farbstoff. Darst., Eig., Verh., Nitrat, Chloroplatinat, Nitroverb. 1322.

Verbindung C<sub>25</sub> H<sub>24</sub> N<sub>2</sub>O: Bild. aus Cu-

minol, Brenztraubensäure und Anilin, Eig. 2095.

Verbindung C<sub>28</sub>H<sub>18</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>: Hydrazinverb. der Säure C<sub>20</sub>H<sub>14</sub>O<sub>8</sub> aus α-Naphtol, Eig. 1478.

Verbindung C<sub>26</sub> H<sub>20</sub> N<sub>5</sub>S: Darst. aus Phenylsenföl und Phenylhydrazoncarbodiphenylamin, Eig. 1229.

Verbindung C<sub>26</sub> H<sub>24</sub>O: Harz im japanischen Vogelleim 2851.

Verbindung C<sub>26</sub> H<sub>44</sub>: Vork, im japanischen Vogelleim 2851.

Verbindung C<sub>27</sub> H<sub>24</sub> N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>: Darst. aus Gallocyanin, Verh., Chlorhydrat 1330.

Verbindung C<sub>28</sub> H<sub>14</sub> O<sub>5</sub>: Darst. aus Anthrachinonsulfosäure, Eig., Verb. 1629.

Verbindung C<sub>26</sub> H<sub>14</sub>O<sub>6</sub>: Darst. aus anthrachinonmonosulfos. Natrium, Eig., Verh. beim Schmelzen mit Kali, gegen Schwefelsäure, gegen Salpetersäure, gegen Anilin, gegen Nitrobenzol 1627 f.; Verh. gegen methylalkoholisches Kali, Nitroderivat, Oxydation 1628 f., Reduction 1629.

Verbindung C<sub>28</sub>H<sub>14</sub>O<sub>7</sub>: Darst. aus Anthrachinonsulfosäure, Eig. 1628;
Verh. gegen Kali, Oxydation, Beduction, Verh. gegen Schwefelsäure

1629 f.

Verbindung C<sub>28</sub>H<sub>19</sub>N<sub>3</sub> (Rosindulin): Darst., Eig., Const. 1100; Salze, Verh. 1101.

Verbindung C<sub>28</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>: Darst. aus Anhydracetophenonbenzil und Phenylhydrazin 1612.

Verbindung C<sub>18</sub>H<sub>4</sub>Br<sub>11</sub>Cl<sub>8</sub>O<sub>8</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>6</sub>: Aethyläther, Darst. aus Xanthogallol, Eig. 1506.

Verbindung  $C_{31}H_{25}N_3O_3$ : Bild. als Nebenproduct bei der Darst. von  $\gamma$ -Oxychinaldinaldehyd 1205.

Verbindung C<sub>6</sub> H<sub>5</sub> C H[C<sub>10</sub> H<sub>6</sub> N(C H<sub>3</sub>)<sub>2</sub>]<sub>2</sub>: Darst. aus Dimethyl-α-naphtylamin, Eig.. Verh.. Platinsalz 1155.

Eig., Verh., Platinsalz 1155. Verbindung CH<sub>3</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-NHC<sub>10</sub>H<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>H<sub>6</sub> NH-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>CH<sub>8</sub>: Darst., Eig., Verh. 1144.

Verbindung C<sub>32</sub>H<sub>28</sub>N<sub>6</sub>: Darst. aus Phenylhydrazoncarbodiphenylamin und Carbodiphenylimid, Eig., Verh., Salze

Verbindung C<sub>34</sub> H<sub>28</sub> N<sub>4</sub>: Darst., Eig. 1097.

Verbindung C<sub>34</sub> H<sub>32</sub> N<sub>6</sub>: Darst. aus Carbodi-p-tolylimid und Phenylhydrazon-carbodiphenylamin, Eig., Verh., Salze 1228 f.

Verbindung C<sub>36</sub>H<sub>27</sub>N<sub>5</sub> (Indulin): Const. 1099.

Verbindung C<sub>36</sub>H<sub>36</sub>N<sub>6</sub>: Darst. aus Phenylhydrazoncarboditolylamin und Carboditolylimid, Eig., Salze 1228.

Verbindung C<sub>40</sub>H<sub>58</sub>O<sub>5</sub>: Säure aus dem russischen Terpentin 2394.

Verbindung C<sub>45</sub>H<sub>80</sub>O<sub>3</sub>: Darst. aus isomerem Diphenylenketon, Eig., Verh. 1601.

Verbindung C<sub>50</sub>H<sub>46</sub>: Darst. aus Phtalsäureanhydrid und Benzylchlorid, Eig. 1971.

Verbindung  $C_{58}H_{47}N_8O_4$ : Darst. aus Isobidesyl und Hydroxylamin, Eig. 1563.

Verbindung C<sub>74</sub>H<sub>50</sub>N<sub>14</sub>S<sub>6</sub>O<sub>18</sub>: Darst. aus Diazo- und Tetraazostilben, Constitution 1281; Eig., Verh. 1283.

Verbindungen, aromatische: Definition des Begriffes 681 f.; neue Synthese mittelst Aluminiumchlorid 834 f.; Verh. gegen Halogene unter Einfluß des Lichtes 938 ff.

Verbindungen, chemische: Beziehung zur Elektrolyse 8; Bild. durch Capillarwirk. 42; Schweißbarkeit fester Verbb. durch Druck 66 f.; Bild. aus festen pulverigen Körpern durch Druck 68; Verh. der löslichen beim Comprimiren mit Wasser 68 f.; Best. der Aenderung des Reibungscoöfficienten fester Körper mit der Temperatur 257; Einw. des elektrischen Stromes auf die Bild. 397; Eig. und Wirk. 2441.

Verbindungen, organische: Unters. in Beziehung zur Prout'schen Hypothese 85; Dampfspannungen der ätherischen Lösungen (Unters.) 196; Unters. der Lösl. und Schmelzbarkeit isomerer 250 f.; Unters. über den Magnetismus von Alkoholen, Alde-hyden, Säuren, Estern 416 f.; Beziehungen zwischen Structur und Absorptionsspectrum 442 f.; Substituirbarkeit bei Gegenwart negativer Radicale 700; Unters. über langsame Verbrennung 704 ff.; Wirk. des Son-nenlichtes (Unters.) 708 ff.; Best. des Molekulargewichts 2521; Nachw. im 2524; Schmelzpunktsbest., Best. von Kohlenstoff, Phosphor, Arsen, Antimon, Schwefel 2561; Best. des Gesammtstickstoffs 2563.

Verbindungen, ungesättigte: Unters. über die Oxydation 705 ff.; Betheili-

gung des Wassers an der Oxydation 707 f.

Verbindungswärme siehe Wärme.

Verbrennung: Unters. des Vorganges 332; Demonstration des Verschwindens von Sauerstoff bei der Verbrennung 451; Anw. von Zinn zur Demonstration der Gewichtszunahme bei der Verbrennung 451 f.; Demonstration der beim Bessemerprocess auftretenden Verbrennungserscheinungen des Eisens, umgekehrte Verbrennung, Apparat zur Demonstration der umgekehrten Verbrennung der Luft im Leuchtgase; flammenlose Verbrennung des Weingeistes 452; Verbrennung von Sauerstoff in Ammoniak, von Wasserstoff in Salpetersäure 453; Beobachtung bei trockenem Sauerstoff 465 f.; Unters. über die langsame Verbrennung organischer Substanzen (des Tabaks) 704 f.

Verbrennungsöfen: neue für die Elementaranal. 2561.

Verbrennungswärme siehe Wärme.

Verdampfung: Formel für die Verdampfungsmenge von Flüssigkeiten 176.

Verdauung: Veränderungen des Fibrinogens und des Fibrins 2408; Einflus von Bacterien 2438.

Vereinigte Staaten: Gold- und Silberproduction 2650; Statistik der Einfuhr und Production von Mineralwässern 2669 f.; Statistik der Bromproduction 2674.

Vergährungsgrad: Einflus von Malzmehl und anderen Körpern 2808.

Vernonia nigritiana: Geĥalt an Vernonin 2366.

Vernonin: Vork., Darst., Eig., Wirk. 2366.

Verseifung (von Estern): Einflus der Temperatur 60; Unters. des Schwefelsäureverfahrens 1913 f.

Verwandtschaft, chemische (Affinität):
Unters. über die Wirkungssphäre 10;
Unters. der Oxydations - und Reductionsvorgänge 45; Verh. der Affinitätscoëfficienten der Säuren in Ammoniaksalzen bei der Zers. durch Brom 72; Unters. der "rückständigen Affinität" (Hypothese) 79, 80; Lagerung der Affinitätseinheiten im Raum 87; Best. der Affinitätsgrößen von Chlorwasserstoffsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Amei-

sensäure, Oxalsäure, Essigsäure, Monochloressigsäure, Dichloressigsäure, Trichloressigsäure, Buttersäure, Isobuttersäure, Weinsäure, Citronensäure, Borsäure 210 f.; Geschwindigkeit bei der Einw. von Amylen auf Essigsäuren, bei der Inversion der Saccharose 337.

Vesuvian: Zers. beim Schmelzen 544.

Vetiveröl: Unters. 881.

Viehfutter: Methode zur Anal. 2518.

Vinylamin: Bild. aus β-Bromäthylamin, Salze, Verh. gegen Säuren 984 f.; Darst. aus β-Bromäthylamin und Kalilauge 985; Verh. gegen Salpetersäure, gegen schweftige Säure 986.

Vinylmalousäure - Aethyläther (Trimethylendicarbonsäure - Aethyläther): Const. als Hydroxydihydrohexoncarbonsäure 1788.

Vinyltribromid: Molekularrefraction 431.

Virus tubercularis: Neutralisation 2453. Viscosimeter: Construction für Schmieröle 2608.

Viscosität: Unters. von Gasen bei hohen Temperaturen 168; Unters. für feste Körper (Stahl, Platin) 258; siehe auch Zähigkeit, specifische.

Vogelleim: Unters. von japanischem 2851.

Voltameter: Anw. von Knallgas, von Lösungen von Silbernitrat, von Kupferdrähten 347; elektromotorische Gegenkraft des Aluminiumvoltameters 394; Construction 2609.

Voltawaage: Beschreibung 354.

Volum: Volumgröße zusammengesetzter Körper im Verhältniss zu ihren einzelnen Voluminen 67; volumchem. Verh. fester Körper beim Comprimiren 68 f.; Berechnung der Volumina gesättigter Dämpfe 154; Best. eines gesättigten Dampfes (Apparat) 154 f.; Veränderung beim Schmelzen von Metallen 156; Berechnung der Contraction einer Salzlösung gegenüber der Summe der Volumina ihrer Bestandtheile 229; Ausdehnung von Chlorcalciumlösungen 231 f.; Unters. von Chlorcalciumlösungen verschiedener Concentration 234; Ausdehnung wässeriger Salzlösungen 237 f., von Chlorkalium- und Chlorcalciumlösungen 238 f.; isothermische Volumverringerung 293; sp. W. bei constantem Volum 297; Theorie der Volum- und Refractionsäquivalente 428 f.

Volumenometer: Construction 2610.

Volumgesetze: Unters. 3.

Volumgewicht siehe Integralgewicht, siehe Gewicht, specifisches.

Vorlesungsversuche: Sauerstoff, Verschwinden bei der Verbrennung 451; Gewichtszunahme bei der Verbrennung 451 f.; Verbrennung des Eisens (Bessemerprocefs), umgekehrte Verbrennung, flammenlose Verbrennung 452; Verbrennung von Sauerstoff in Ammoniak, von Wasserstoff in Salpetersäure, Darst. wasserfreier Schwefelsäure 453; Bild. der Schwefelsäure in den Bleikammern, Entwickelung von Chlotwasserstoff, von Ammoniak 454; Entwickelung von Stickstoff 455; Valenz verschiedenwerthiger Metalle 455 f.; Aequivalentgewicht, Explosion des Chlorstickstoffs 457 f.; Darst. von Bor 537.

Vulkanchemie: Versuche zwischen den Gesteinen der Euganeïschen Hügel, des Monte Amiata, der Insel Pantellaria, des Vulkans Vulsinii 458.

Vulpinsäure: Darst. aus Evernia vulpina, Krystallf. 2366.

Vulsinii: Unters. der vulkanischen Gesteine 458.

Waage: hydrostatische, Wägen von Niederschlägen auf tarirten Filtern 2614.

Wachs: Unters. des aus Gummilack gewonnenen 2393; Prüf. auf Fichtenharz 2590, auf Paraffin, Ceresin, Mineralöle 2598; Unters. verschiedener Sorten 2847 f.

Wachslichte: Unters. verschiedener Sorten 2847 f.

Wärme: thermochem. Verh., Lösungswärme von Phosphorsäureanhydrid, Salpetersäureanhydrid 18; Unters. über die Umwandlungstemperatur von Doppelsalzen 27; Wärmeabsorption bei der Einw. von Säuren auf Ester 28; Wirk. bei der Katalyse von Metallen gegen Knallgas 43; Einfluß der Temperatur auf die Rohrzuckerinversion, Verseifung 60; Einfluß der Temperatur auf die elastische Nachwirkung von Metallen und Glas 74; Einfluß der Temperatur bei der Dampfdichtebest. 124; Erstp. von Essigsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Chromsäure 130; Siedepunkt,

Schmelzp. von Eisenchlorid 137; Siedep. von Zinnchlorür 142; Verdampfungswärme zur Best. des mechanischen Wärmeäquivalents (Apparat) 155; isothermische Gleichungen des Wasserstoffs 163; Berechnung des kritischen Punkts für Gase 164; Unters. des kritischen Punkts bei Gasgemischen 165; Erhitzen von Substanzen inmitten eines comprimirten Gases auf hohe Temperatur (Apparat) 166; Unters. der Viscosität von Gasen bei hohen Temperaturen 168; Veränderlichkeit der Reibungscoëfficienten von Gasen mit der Temperatur 172; Beziehungen der Gefrierpunktserniedrigungen zu Dampfspannungserniedrigungen 187; Thermoregulator bei der dynamischen Best. der Dampfspannungen von Lösungen 189; Einflus auf die Ionengeschwindigkeiten von Säureradicalen in Lösungen 224; Ausdehnung von Salzlösungen 229 ff.; Berechnung des Ausdehnungscoëffivon Chlorcalciumlösungen cienten (Tabellen) 231 ff.; Ausdehnung wässeriger Salzlösungen 237 f.; Ausdehnung von Chlorkalium- und Chlorcalciumlösungen 239; Einw. der Temperatur auf den Reibungscoëfficienten fester Verbb. 257; Unters. über den Gefrierpunkt isotonischer Lösungen 268; Beziehungen des Gefrierpunktes zu osmotischer Kraft und Dampfspannung 269; molekulare Gefrierpunktserniedrigungen von Lösungen in Beziehung zur isosmotischen Concentration 273; Gefrieren von Gelatine-Wasser-Mischungen 290; Unters. über thermodynamische Gesetze 291 f., 292, 293; Best. des mechanischen Wärmeäquivalents 292; Sätze der Thermochemie für Lösungen 292 f.; isothermische Volumverringerung, thermochemischer Satz, permauente Deformationen in Beziehung zur Thermodynamik, Satz über die Reactionswärme 293; kritische Temperatur des Eisens 294; Recalescenz 294 f.; Thermodynamik der Kryohydrate (Gefrier-punkt) 295; Nullpunkt der absoluten Temperatur, endothermische und exothermische Reactionen, Unters. des thermodynamischen Gleichgewichts 296; zweiter Hauptsatz der mechanischen Wärmelehre (Unters.) 296 f., Anw. auf den Verdampfungsprocefs 297; Gleichung für die wahre Wärme-

capacität (sp. W. bei constantem Volum und Druck) 297 f.; kinetische Gastheorie 298 f.; kinetische Theorie der unvollkommenen Gase 299; Best. Temperaturänderungen Ausdehnen und Zusammenziehen von Metalldrähten 299 f.; Ablesen an Thermometern 300; Best. des Eispunktes an Thermometern verschiedener Glassorten 300 f.; Standänderung von Quecksilberthermometern nach Erhitzung auf höhere Temperaturen 301; Luftthermometer 302; Luft-, Gas- und Quecksilberthermometer 302 f.; Best. der unteren Temperaturgrenze vom Wasserstoffthermometer (Abweichung von der thermodynamischen Temperaturscala) 305; Temperatur der aus einer Salzlösung aufsteigenden Dämpfe 306; Beziehungen zwischen Schmelztemperatur und Löslichkeit, Temperaturerniedrigung beim Vermischen von Salpetersäure und Schwefelsäure mit Schnee oder Eis 309; Temperaturerniedrigungen mit fester Kohlensäure 309 f.; Gefrierpunkte von Lösungen organischer Verbb. des Aluminiums 310; Beziehungen zwischen Gefrierpunktserniedrigung und elektrischem Leitungsvermögen 310 f.; Calorimetrie (Best. der Verdampfungswärme der flüssigen schwefligen Säure), latente Dampfwärme der schwefligen Säure, der Kohlensäure 311; Unters. über die Atomwärme in Beziehung auf das Dulong-Petit'sche Gesetz 312; Verhältniss der äuseren und inneren Wärmeleitungsfähigkeit, Leitung bei Gasen, Leitungsfähigkeit von Eis 316; Leitungsvermögen von Kupfer, Eisen und Neusilber, Wirkung von Licht auf das Leitungsvermögen von krystallisirtem Selen, Leitungsvermögen von Stahl 317; Aenderung der Leitungsfähigkeit von Quecksilber mit der Temperatur 317 f.; Leitungscoëfficienten für Kupfer, Messing, Eisen, Ausdehnung fester Körper (Apparat), Best. der Ausdehnungscoëfficienten durch Photographie 318; Ausdehnung der Blei-Zinnlegirung, Diffusion der strahlenden Wärme durch Farbstoffe 319; Methode zu Messungen der strahlenden Wärme, Apparat, Actinometer 320; elliptische Polarisation der Wärmestrahlen, Unters. der Lösungs- und Verdün-

nungswärme 321; Lösungswärme von Brom, Jod, Schwefel, Salzen 321 f.; Bildungswärmen von Chloriden und Sulfaten, von Jodlithium, Lösungswärme des wasserfreien Jodlithiums 322; Verbindungswärmen von K2lium-, Natrium-, Lithiumoxyd, Bil-dungswärmen der Oxyde und Hy-droxyde des Rubidiums, Hydratationswärme des Rubidiumoxyds 323; Bildungswärmen der Quecksilberverb. 323 f.; therm. Constanten des Natriumglycolalkoholats 324; Bildungswärmen von Quecksilberbromid, Cadmiumbromid, des zweibasischen Natriumglycerinats, der Acetylacetonate (deren Kalium-, Kupfer-, Methylkalium- und Aethylkaliumverbb.) 324; Bildungswärmen der Malonate des Kaliums und Natriums, Bildungsund Neutralisationswärmen von Antimontartraten und Brechweinstein, Hydratationswärme des weins. Antimonylbaryums, Bildungswärme des weins. Antimonylsilbers 325; Bildungswärme des Anilins 325 f.; Wärmetönung bei der Umwandl. von Nitrokörpern in die Diazoverbindungen (Anilin in Diazobenzol), Hydratationsund Nentralisationswärmen von Salzen des p-Phenylendiamins 326; Neutralisationswärmen des Anilins, Monomethylanilins, Dimethylanilins 326 f.; Neutralisationswärmen des Cyanmalonsäureäthers, Acetyl- und Benzoylcyanessigsäureäthers. 327; Neutralisationswärme, Lösungswärme der Malonsäure 327 f.; Verbrennungswärmen (Tabelle) 328; Verbrennungswärmen von Steinkohlen, von Benzol, von organischen Verbb. (Kohlenwasserstoffen und Säuren) 329; Verbrennungswärmen von Aminen der Formel C7 H9 N, von Azoderivaten des Benzols, von Ita-, Citra-, Mesaconsäure, Fumar - und Maleïnsäure 330; Verbrennungswärmen von Kohlenwasserstoffen C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>, von Fettsäuren, von Camphersäure, von Campherarten, Terpineol, Kautschinhydrat, Terpenhydrat, Terpin, Eucalyptol 331; Temperatur beim Beginn des Glühens von Platin, Eisen, Gold 332 f.; therm. Constanten des Propylalkohols 333; Unters. über abnorme Gefrierpunktserniedrigungen von Lösungen 334; therm. Veränderlichkeit des Daniell'schen Elementes und des

Accumulators (Unters.) 356 f.; Grösse des Peltier'schen Effectes bei Silber, Eisen, Platin, Zink, Cadmium, Nickel 357; thermoëlektrisches Verh. von Legirungen 358 f.; Einw. eines occludirten Gases auf die thermoëlektrischen Eig. der Metalle und auf das thermoëlektrische Verh. von Graphit und Kohle 359 f.; thermoëlektrische Eig. des Eisens, Wirk. des Magne-tisirens auf die thermoëlektrischen Eig. des Wismuths 360; Peltiersche Wirk. an galvanischen Elementen 361; Wärmewirk. des elektrischen Stromes, Constanten für Kupfer, Aluminium, Platin, Neusilber, Platinoïd, Eisen, Zinn, Legirungen von Blei und Zinn, Blei 370 f.; Einw. auf die Leitungsfähigkeit von Metall-Legirungen 372, von Quecksilber 372 f.; Widerstandsänderung durch Erwärmung bei Metallen und Legirungen 372 f.; Einfluss auf das elektrische Leitungsvermögen von Wismuth und dessen Legirungen mit Blei und Zinn 374; Einfluss der Temperatur auf die elektrische Leitungsfähigkeit von Fettsäuren 377; Einfluß der Temperatur auf die Magnetisirung des Eisens 411; Verlust der magnetischen Eig. von Eisen und Nickel beim Erhitzen auf gewisse Temperaturen 413; thermomagnetische Motoren 414; Einflus magnetischer Kräfte auf die Art der Wärmeleitung in Wismuth, thermisches (und galvanisches) Verh. von Wismuth-Zinn-Legirungen 421; Beziehungen zwischen Brechungsexponenten und Wärmeleitung von Metallen 425; Aenderung der Lichtgeschwindigkeit in den Metallen mit der Temperatur 425 f.; Refractionsvermögen der Flüssigkeiten zwischen sehr entfernten Temperaturgrenzen 428 ff.; Bildungswärmen von Dithionsäure, Trithionsäure, Tetrathionsäure, Pentathionsaure, Kaliumdithionat. Kaliumtrithionat, Kaliumtetrathionat 494; Bildungswärme des Tellurwasserstoffs 504; Neutralisationswärme der Fluorwasserstoffsäure mit Chrom und Vanadinoxyd 645; Einfluss der Bildungswärme bei der Atomanlagerung bei Additionsreactionen 687; Bildungswärme von Anilin-, Dimethylanilin - und Diphenylaminsulfat 1082; calorimetrische Unters. von neutralem chlorwasserstoffs. Ben-

zidin 1094; Neutralisationswärmen für Glycerin, Mono- und Di-Natriumund -Kaliumglycerinate gegen Alkalihydrate 1409, Bildungswärme von Monokaliumglycerinat-Kaliummethylat, von Mononatriumglycerinat-Natriumäthylat 1410; Bildungswärme von Natriumglycolat-Glycol, von Natriummethylat - Methylalkohol 1413; Abgabe athmender Pflanzentheile (Aepfel) 2346; Einfluss auf die Gährung des Mostes 2456; Einfluss auf die Gährung bei der Production höherer Alkohole 2809; Erzeugung, Verwendung von Kälte in der Bierbrauerei 2816; Ausnutzung in der chem. Industrie 2830; Einfluss der Destillationstemperatur auf die Qualität des aus Kohlen erhaltenen Theeres 2852.

Wärme, galvanische: polare Wirk. des Magnetismus 421.

Wärme, specifische: zur Berechnung der Molekulararbeit organischer Verbindungen 76; Best. von Chlorcal-ciumlösungen 239 ff., von Chlorkaliumlösungen 240 ff., des mittleren Werthes bei constantem Druck 241; Best. von Wasser 292; Beziehungen zwischen Druck und Temperatur 295; Beziehungen zwischen Temperatur und Spannung von gesättigten Dämpfen 295; sp. W. bei constantem Volum 297; Best. der sp. W. der Gase bei constantem Volumen mittelst Dampfcalorimeter 311; Interpolarisationsformeln für verdünnte, wässerige Lösungen, Best. 312; Best. von Zink, Cadmium, Eisen, Kupfer, Nickel, Antimon, Blei, Aluminium, von Quarz 313; Aenderung mit der Temperatur beim Quecksilber 313 f.; Unters. fester organischer Körper, von Wasser, Aether, Alkohol, Schwefelkohlenstoff, Kohlenstofftetrachlorid 314; Untersuchung von Flüssigkeiten bei der kritischen Temperatur, Aenderung mit der Temperatur bei organischen Flüssigkeiten 315; Best. von Mineralien 316.

Wagenschmiere: Anal. 2592.

Waldbäume: Abwesenheit von Nitraten in denselben 2741.

Waldboden: Abwesenheit von Nitraten

Wallrath: Prüf. auf Stearin 2598. Wapplerit: Vork. im Pharmakolith 530. Washington: chem. Anstalten 3.

Wasser: Einflus auf die Verbindungsfähigkeit fester pulveriger Körper durch Druck 68; Synthese zur Best. des Atomgewichts des Sauerstoffs 97; Berechnung des Integralgewichts, mechanisches Wärmeäquivalent 155; Berechnung des Diffusionscoëfficienten des Dampfes in Luft 178; Best. der Dampfspannung (Tabelle) 189; Anw. bei der Unters. der Ausbreitung und Bewegungserscheinungen an Flüssigkeits-Oberflächen 199; Best. der Reibung 200 f.; Anw. bei der Best. des Reibungscoöfficienten von Flüssig-keiten 203; Unters. der Viscosität 206; Best. der wahren Compressibilität 207; Unters. der Oberflächenspannung im Verhältniss zu der von Salzlösungen 228; Best. der sp. W. 292; sp. W. 314; Anw. bei der Best. der Lösungswärme von Brom 321; Dissociation des Dampfes 337; Elektrolyse 392, 394; Messung der magnetischen Druckkraft 419, 420; Lichtbrechungsverhältnisse 427; Einfluss des Druckes auf den Brechungsexponenten 428; Refractionsvermögen bei verschiedenen Temperaturen 429 f.; Unters. über die Zus. 466; Betheiligung an der Oxydation ungesättigter Verb. 707 f.; Einfluß auf den Nährstoffverbrauch der Thiere 2398.

Wasser (Abfallwasser): Unters. des Abwassers von Brüssel 2767; Reinigung der Abwässer von Stärkefabriken 2767 f.; Wirk. von Kalk auf Abwässer, Reinigung, Klärung städtischer Abwässer, Reinigung bluthaltiger Abwässer aus Schlachtbäusern, Oxydation der Abwässer von Chicago 2769.

Wasser, natürlich vorkommendes: lösende Wirk. von Mineralwässern auf Harnsäure-Concretionen 2426; Unters. der darin vorkommenden Mikroorganismen 2476 ff.; chem. Reaction von Pilzelementen im Sedimente von Brunnenwasser 2480; Best. organischer Verbb. 2524; Best. des Schwefelwasserstoffs 2531; Unters. der Wässer des Yellowstone National Park 2526; Nachw. von Salpetersäure 2534; Best. des Gehaltes an Erdalkalisalzen im Trinkwasser (Haloïdometrie), Anal. lithiumhaltiger Mineralwässer 2545; Best. von Blei 2555; Best. des Stickstoffs 2564; Einfluss geologischer Verhältnisse 2661; die ursprünglich

reine Zus. von Quellwasser 2661 f.; Anal. des Mineralwassers von Los Banctos, von Montégut-Seyla 2662, von Vals 2662, 2663, von Condillac, von Saint-Galmier, von Job (Puy-de-Dôme), von Sails-sous-Couzan (Loire) 2663; Anal. des Tönnisteiner Heilbrunnens, des Heilwassers vom Berge Tesobo bei Roncegno 2664 f.; Anal. des Wassers von Masino, Vork. und Eig. des Wassers von Trescore 2665; Anal. des St. Moritzer Säuerlings 2665 f., des Felsö-Alaper 2666, der Szliacser Quellen 2667, der Hauptquelle von Tata-Tóváros 2667 f., der kleinen Schützenhofquelle zu Wiesbaden 2668, des Quellwassers von Shotley Bridge 2668 f., der Thermen von Neu-Michailowsk, Statistik der Einfuhr und Production in den Vereinigten Staaten 2669; Anal. des Wassers aus der Kohlengrube zu Roundwood, Zus. des Wassers des Libussabades, des Berounkawassers, manganhaltiger Quellen aus Kennedale 2670; Zus. des Eisenwassers von Krusitschan, der Eisenquelle von Raffanelo, des Meerwassers von Finnland und dem bottnischen Meerbusen 2671; Anal. von Brunnenwässern aus dem Kreise Mainz, des Wassers der Nahe, des Rheins 2761 f.; Beurtheilung der Trinkwässer 2762; Unters. von aus Nyran (Westböhmen) stammendem 2762 f.; Ausscheid. von Eisenverbb. aus Leitungswasser, Unters. algerischer Trink- und Nutzwässer 2763; Gehalt des Regenwassers an Ammoniak - Stickstoff, an Salpeter-stickstoff 2763 f., an Chlornatrium (in Perugia) 2764; Anal. des Egerwassers 2764 f., des Neckar-, des Nilwassers, der schwarzen Wässer der Aequatorialgegenden Südamerika's 2765; Einfluss der Filter auf die Zus. 2767; Vork. von Sarcina im Brunnenwasser einer Brauerei 2812; Unters. über Brauwasser 2814; Reinigung von Kesselspeisewasser 2829; siehe auch Trinkwasser, Brunnenwasser, Kesselspeisewasser, Seewasser, Mineralwasser.

Wasseranalyse: Unters. der Methoden, Härtebest., Unters. von Trinkwasser. Normen zur Beurtheilung, einheitliche Beurtheilung 2522; Unters. und Begutachtung von Trinkwasser, mikrographische Anal., bacteriologische Unters., Anal. von Brauwasser, Härtebest. 2523; Einfluss der Kohlensäure auf die Härtebest., Tabelle für die Härtebest., Nachw. organischer Substanzen 2524; Best. des gelösten Sauerstoffes, des Ammoniaks, von Brom im Seewasser, Untersuchung der analytischen Methoden 2525 f.; Schätzung der Nitrate, Anal. von Wässern aus dem Yellowstone National Park 2526.

Wasserbäder, constante: Construction 2608.

Wasserdampf: Gleichung für Druck und Volumen 154; Spannung von Kalihydratlösungen 193; hygrometrische Methoden zur Best. der Tension 2522; desinficirende Wirk. des strömenden, überhitzten 2771 f., 2772. Wasserfarben: Verh. gegen Licht 2866 f.

Wassergas: Anw. für Heiz- und Beleuchtungszwecke 2832; Vorsichtsmaſsregeln bei der Anw. 2832 f.; Vorgänge bei der Bereitung 2833 f.; toxische Wirk. 2443; Schutz gegen die Schädigung, Wirk. auf den thierischen Organismus 2444.

Wasserglas: Condensationsmittel für Formaldehyd 1515.

Wasserkalk: Anw. zur Mörtelbereitung 2734.

Wasserleitungsröhren: Corrosion bleierner 2643.

Wasserstoff: Occlusion durch Metalle, durch Palladium 44, durch Platin 45; Verbrennung zur Best. des Atomgewichts des Sauerstoffs 98 f.; Best. des Atomgewichts 100; Correction bei der Dichtebest. 152; Verh. zum Mariotte'schen Gesetz 160; Zusammendrückbarkeit 161, 162; sp. G. 162; isothermische Gleichungen 163; kritische Temperatur 164; Verh. zum Boyle'schen Gesetz 166; Unters. der Viscosität bei hohen Temperaturen 168; Unters. der Absorption durch Kautschuk 168 f.; Anw. bei der Unters. der Absorption von Gasen durch Flüssigkeiten 204; Diffusion 274 f.; Anw. zu Thermometern 303; Ausdehnungscoëfficient 304; Elektrisirung durch einen glähenden, geladenen Draht 343; Occlusion durch elektrolytisch abgeschiedenes Kupfer 395; Wirk. von elektrischen Funken auf Mischungen von Wasserstoff und Stickoxyd 397; Best. der magnetischen Constante 418; Beziehungen zwischen

Wasserstoff- und Wasserspectrum 435; Verbrennung in Salpetersäure (Apparat) 453; Best. der beim Auflösen von Metallen in Säuren entwickelten Mengen zur Demonstration des Aequivalentgewichtes 457; Unters. über die reducirende Wirk. 462 f.; Unters. der Einw. von Schwefelsäure auf Zink 476; Verh. gegen salzs. Kupferchlorür 533; explosionsfreie Verbrennung 2521; Apparat zur Entwickelung 2615; Darst. auf trocknem Wege (Apparat) 2659 f., durch Zers. von Wasserdampf, Wiederbild. der benutzten Salzsäure 2660; Best. des Heizwerthes 2830.

Wasserstoffamalgam: Bild. bei der elektrolytischen Gewg. des Goldes 2651. Wasserstoffpersulfid: Zus., Eig., Verh. 471.

Wasserstoffsuperoxyd: Wirk. auf Metalle 42; Const. 79; Anw. zur Best. von gebundenem Schwefel 108; elektrolytische Entstehung an der Anode 394; Unters. über die Const. 461; Darst. 466; Zers. im Vergleich mit der Zers. des Kaliumpentathionats 495; Verh. gegen Titansäurelösungen 634; Best. 2526 f., 2527; Verh. gegen Phenol und Homologe 2534; Anw. zur Best. des Mangans 2552; Einfluß im Leben der Pflanzen 2588; Reinigung des käuflichen 2672; Anw. zum Bleichen von Hölzern 2853, zum Bleichen wollener Gewebe 2858, zum Bleichen der Wolle 2859; Wirk. auf verschiedene Farbstoffe, auf den des Rothweins 2860.

Wasserzeichen: Herstellung 2854 f.; Herstellung von Prägeformen 2855. "Watch-Filter": Leistungsfähigkeit 2767. Wechselstrom: Apparat bei Messungen 367; Disjunctor (Beschreibung) 368. Weichporcellan: Fabrikation 2730.

Wein: Gährungsversuche 2456 f.; Gewg. von Trauben- und Obstwein mittelst Mikroorganismen 2495; Kupfergehalt nach Anw. von Kupfersalzen gegen Peronospora 2558; Best. des Gesammtstickstoffs 2562; Nachw. von Saccharin 2577; Unters. der Asche, Prüf. auf Salpetersäure, auf Gyps 2603 f.; Nachw. von Kupfer, Best. des Glycerins, von Weinsäure und Weinstein, der Glucose, Nachw. von Salicylsäure 2604 f.; Prüf. auf Borsäure, auf Saccharin, auf natürliche und künstliche Farbstoffe (Fuchsin, Theerfarbstoffe)

2605; Anal., gerichtliche Unters., einheitliche Methoden bei der Unters. 2606; Unters. italienischer, von süßen Naturweinen, von Weinen aus Dalmatien, aus Jena, dem Rheingau, Rheinhessen, der Bayerischen Pralz, von der Nahe, der Mosel, von Afsmannshausen, Bordeaux, St. Estèphe, von gefälschten, von Aepfelweinen 2791; Anal. Elsafs - Lothringen'scher 2791 f.; Anal. spanischer (aus den Pyrenäen) 2792 f.; Unters. von Mosten, Weifs- und Rothweinen aus Bosnien und der Herzegowina 2793 f.; Kalkgehalt von Weinen aus Tyrol 2794 f.; Elektrisirung in Fässern, Vork. von Borsäure, stickstoffhaltige Bestandth. 2796; Unters. der Asche von Naturweinen 2796 f.; Anw. von Natriumthiosulfat zur Conservirung, Wirk. von Calciumsulfit, Anw. von Calciumphosphat als Ersatz des Gypsens 2797; Unters. über das Gypsen, Phosphatage, Tartrage 2797 f.; Lösl. von Metallen in Rothwein 2798; Schädlichkeit des Kupfergehaltes, Nachw. von Kupfer 2801; Statistik für Deutschland 2802; Unters. amerikanischer Sorten 2812.

Weingeist: Unters. über die flammenlose Verbrennung 452; siehe Aethylalkohol.

Weinhefen: Zus. 2490 f.; Unters., Wirk. auf die Moste 2492 f.

Weinkrankheit: Unters. 2349.

Weinrückstände: Verwerthung in Italien

Weinsäure: Unters. über die Reactionsgeschwindigkeit bei der Oxydation 63 f.; Unters. der Dampfspannungserniedrigung der Lösung 185 f.; Dampfspannungserniedrigung der Lösung im Verhältnifs zum Molekulargewicht 186; Best. der Affinitätsgröße 210 f.; Berechnung des elektrischen Leitungsvermögens 215; isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 268; isotonischer Coëfficient, elektrisches Leitungsvermögen 270; Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung 277; Einflus des elektrischen Stromes auf die Bild. von Weinstein aus Weinsäure und Salpeter 397; Unters. des Drehungsvermögens 447 f.; Verh. gegen Chronisäure, gegen Kaliumpermanganat 1712. Eisenvitriol, gegen gegen

Wasser beim Erhitzen 1820 f., gegen Phosphorpentachlorid 1830; Conservirung der Lösung durch Salievlsäure 2519; Best., Einflufs der Pectinstoffe bei der Best., polaristrobometrische Best. 2572; Nachw. in Citronensäure 2572 f.; Scheid. der Salze von citronens. Salzen 2573; Best. im Weine 2604.

Weinsäure, inactive: Unters. der Const., Verh. gegen Phenylhydrazin, gegen

Alkali, Derivate 1829.

Weinsäure - Aethyläther (aus inactiver Säure): Unterschied von dem aus Traubensäure resp. activer Weinsäure dargestellten 1829.

Weinsäurederivate: Umwandl. in Trau-

bensäurederivate 1821 f.

Weinsäure - Methyläther (aus inactiver Säure): Unterschied von dem aus Traubensäure resp. activer Weinsäure dargestellten, Siedep. 1829.

Weins. Ammonium: Geschwindigkeit der Zers. durch Bromwasser 71 f.; Isomorphismus mit weins. Thallium

1820.

Weins. Antimonsalze: Bildungs - und Neutralisationswärmen 325.

Weins. Antimonylbaryum: Bildungs-

und Hydratationswärme 325. Weins. Antimonylkalium (Brechweinstein): Verh. gegen Sulfide 11; Dampispannungserniedrigung der Lösung im Verhältnis zum Molekulargewicht 186; Unters. der Zers. der Lösung 247; Bildungs- und Neutralisationswärme 325; Best. des Kaliums und des Antimons, specifische Drehung 1821; Ersatz durch die Doppelverbb. Alkali-Antimonfluorids mit chloriden in der Färberei 2861, durch Alkalien antimonfluoridschwefels. 2862.

Weins. Antimonylsilber: Bildungswärme 325.

Weins. Benzylchinaldin, neutrales: Darstellung, Eig. 1193.

Weins. Calcium: Anw. zum Ersatz des Gypsens von Weinen (Tartrage) 2798. Weins. Cinchonibin: Darst., Eig. 2288. Weins. Cinchonigin: Darst., Eig. 2286. Weins. Kalium: isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung

Weins. Kalium, saures (Weinstein): Einfluß der Pectinstoffe bei der Best. 2572; Best. im Wein 2604; Auw.

von Magnesiumdisulfat als Ersatz 2862.

Weins, Kalium-Natrium (Seignettesalz): Unters. des Drehungsvermögens 448; lösende Wirk. auf Metallhydroxyde 2518.

Weins. Mangau: Verh. beim Erhitzen 592:

Weins. Natrium: Diffusion bei verschiedener Concentration der Lösung

Weins. Natrium, saures: Unters. der Zers. der Lösung 247.

Weins. Salze (Tartrate): Unters. über die Beständigkeit der Doppelsalzlösungen 247; Scheid. von citronens. Salzen 2573.

Weins. Thallium: Isomorphismus mit weins. Ammonium 1820.

Weinstein siehe weins. Kalium, saures. Weinstock: Einflus des Rebenschnittes 2849; Vertilgung der Peronospora 2798 f.; Einflus des Schwefelns, der Anw. von Kupfersalzen auf den Wein, Nachw. von Kupfer in den Blättern 2800.

Weifsbier: Anal. von Münchener und Berliner 2814, von indischem 2819; Unters. von Münchener und Berliner 2820.

Weifsblech: Entzinnung von Abfällen

2629; Herstellung 2630. Weifsweine: Unters. aus Bosnien stam-

mender 2793 f.
Weizen: Vork. von Gluten im Samen
2341; Unters. verschiedener Sorten
2368; Anbauversuche mit verschiedenen Sommerweizen-Spielarten, Un-

ters. der Körner 2759. Weizen, indischer: Unters. 2367.

Weizenmehl: Gehalt an Thonerde 2366; Unters. von russischem 2823.

Wermuthöl: Unters. seines Terpens 880.

Werth, chemischer (Validity): Unters. 80; siehe Valenz.

Westafrika: Unters. von dortigem Indigo 2900.

Wetterdynamit: Zus. 2719.

Whisky: Prüf. auf Caramel 2607.

Wicken: Unters. des Fettes der Samen 2382.

Widerstand, elektrischer: Anw. des Differentialinductors zur Messung 366 f.; Messung nicht inductionsfreier, metallischer Widerstände, Wechselstromapparat zur Messung 367; Disjunctor für Wechselströme, Messung an Eiektrolyten, Best. im absoluten Masse, Best. für Quecksilber 368; Messung, Ohmbest., Normal-Widerstandseinheiten von Platin-Iridium, Platinsilber, Nickelindrähte 369; Best. von Silber, Kupfer, Eisen, Messing, Neusilber, Klavierdraht, Platinoïd, arsenhaltigem Kupfer, Headfield Manganstahl 370; Aenderung des Widerstandes galvanisch glühender Drähte mit der Stromstärke 371; Widerstand von Palladium, von Nickel, Einfluss des Magnetismus auf metallische Leiter 373; Aenderungen von Wismuth, Antimon, Tellur im magnetischen Felde 374 f.; Messung an Elektrolyten 375.

Winkel: Messung der Axenwinkel 2.
Wintergrünöl: Gewg. aus den Blättern von Gaultheria procumbens, Verh. 2375.

Winterrinde: Anal., Unters., ätherisches Oel 2381.

Wismuth: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Schweisbarkeit 68; Unters. über die Ausdehnung beim Schmelzen 156; Dichte, chem. Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156 f.; Unters. der Dichte in festem und geschmolzenem Zustande (Apparat) 157; Wirk, der Magnetisirung auf die thermoëlektrischen Eig. 360 f.; Einflus des Magnetismus und der Wärme auf das elektrische Leitungsvermögen 374; Aenderung des elektrischen Widerstandes im Magnetfelde 374 f.; Veränderung der Dimensionen von Wismuthstäben bei der Magnetisirung 414; absolute diamagnetische Best. Einflus magnetischer Kräfte auf die Art der Wärmeleitung, therm. und galvanisches Verh. einiger Wismuth-Zinn-Legirungen im maguetischen Felde 421; Brechungsexponent 425; Darst. von Krystallen 617; Unters. über die Giftigkeit 2445; Verh. gegen Cinchonin und Jodkalium, Scheid. von Blei 2555; Befreiung von Kupfer 2630; Darst. von Legirungen (mit Zinn und Cadmium, mit Blei, Schnellloth für Klempner, Legirung zum Kattundruck, zum Abziehen von Münzen) 2655.

Wismuth - Aluminiumbronze - Legirungen: Darst., Eig. 2657 f.

Wismuthdiisoamylbromid: Darst., Eig. 2202.

Wismuthdiisobutylbromid: Darst., Eig. 2202.

Wismuthisobutyldibromid: Darst., Eig. 2202.

Wismuthmethyl: Dampfd., Verh. gegen Schwefelwasserstoff 2201.

Wismuthmethylsulfid: Darst., Eig. verschiedener Verb. 2201.

Wismuthmonoamyldibromid: Darst., Eig. 2202.

Wismuthoxyfluorid: Darst., Eig. 641. Wismuthtetraoxyd: Anw. zur Best. des

Mangans 2552.
Wismuthtriisoamyl: Darst., Eig. 2202.

Wismuthtriisobutyl: Darst., Eig. 2201; Verh. gegen Brom 2202.

Wismuthverbindungen: Anw. zur Darstellung phosphorescirenden Calciumoder Strontiumsulfids 553 f.

Witwatersrand: Vork. goldführender Conglomerate 657; Anal. eines dort vorkommenden Quarzconglomerats 658.

Wohnräume: Desinfection 2770.

Wolframbronzen: Unters. 607.

Wolframoxychloride: Bild. bei der Einwirkung von Tetrachlorkohlenstoff auf Wolframsäure in Rothgluth 534.

Wolframsäure: Verh. gegen Tetrachlorkohlenstoff (Bild. von Oxychloriden) 534.

Wolframs. Silber: versuchte Anw. zur Darst. von Bronzen 608.

Wolframs. Thallium: versuchte Anw. zur Darst. von Bronzen 608.

Wollastonit: Darst, durch Zusammenschmelzen von Calciumsilicat mit Fluorcalcium und Fluornatrium 544.

Wolle: Bleichen wollener Gewebe mit Wasserstoffsuperoxyd 2858; Echtfärberei, Bleichen, Weißfärben 2859; Färberei mit Hülfe von Phenolen, Bild. einer Diazoverb. 2863; chem. Vorgänge beim Färben mit den basischen Theerfarbstoffen 2863 f.; Absorption gewisser Reagentien 2864; Verh. gegen Schwefelsäure 2864 f.; Ursache des ungleichmäßigen Anfallens der Farbstoffe 2865 f.; Indigoküpe für Färbereien 2867.

Wolldruck: Anw. von Alizarinfarbstoffen 2859.

Wollfett: Abscheid., Reinigung 2848; Aufarbeitung des rohen 2849.

Wrightia antidysenterica: Gehalt an Alkaloïden 2237.

Wrightin (Conessin): Unters., Salze, Oxydation 2237 f. Würze: Langwerden durch Dematium pullulans 2815; siehe Bierwürze.

Wurzeln: Best. des Alkaloïdgehaltes 2589.

Wuth-Virus: Wirksamkeit nach dem Tode des Individuums 2453.

Xanthanwasserstoff siehe Persulfocyansäure 720.

Xanthin: Bild. bei der Darst. von Theophyllin (Dimethylxauthin) 787.

Xanthitanit: Unters. 638.

Xanthogallol: Unters., Derivate 1505 bis 1509; Verh. gegen Natronlauge 1508; wahrscheinliche Const. 1509.

Xanthogallolanilin: Darst., Eig. 1506, 1507.

Xanthogallolsäure: Darst., Eig., Verh. Derivate 1507 f.

Xanthogallolsäure-Anilin: Darst., Eig. 1508.

Xanthogallolsäure-Toluidin: Darst., Eig. 1508.

Xanthogallol - p - Toluidin: Darst., Eig. 1506.

Xanthogenamid: Bild. aus Chlorthioameisensäure-Aethyläther durch Ammoniak 711.

Xanthogens. Kalium: Verh. gegen o-Oxychinolin 2026, gegen Resorcin 2029.

Xanthoprotein: Verh. gegen Eiweißkörper 2337.

Xanthopurpurin: Unters. 1624 (Ann.). Xenylenpicazin: Darst. aus Propylen-

diamin und Phenanthrenchinon, Eig., Verh., Salze 994 f.

Xylenol: Darst., Eig. 1112.

v-m-Xylenol: Schmelzp. 1473.

p-Xylenylbromid, symmetrisches: Darstellung, Eig., Krystallf., Umwandl. in Terephtalaldehyd 1545 f.

Xylidin: Anw. des Acetats zum Nachw. von Kohlehydraten im Harn 1529 f.

 3,4-m-Xylidin: Synthese aus Anilin, aus o- und p-Toluidin, Verh. bei der Methylirung 1060.

m-Xylidin, asymmetrisches: Verh. gegen p-Nitrobenzaldehyd 1068; Darst. von Anhydrobasen 1101 ff.; Umwandl. in Xylonitril 1126; Verh. gegen Acetessigester 1197 f.

m-Xylidin, symmetrisches: Reindarst., Verh. gegen Methylalkohol 1060. v-m-Xylidin: Darst., Verh., Salze 1110 f. m-Xylidin(unsymmetrisches)-Chlorzink: Darst.. Eig. 1065.

Xylidinsulfosäure: Anw. der Diazoderivate zur Gewg, schwarzblauer Azofarbstoffe 2882.

Xylin: Const. des Flohsamenschleimes als solches 2325.

m - Xylobenzylaldehyd: Darst., Eig.

m - Xylobenzylalkohol: Darst., Eig. 1127.

m-Xylobenzylamin: Darst., Eig., Salze

m-Xylobenzylamin-Jodcadmium: Darst., Eig. 1127.

p-Xylochinolin: Bild. aus Xylochinolinsulfosäuren, Verh. 2193.

p-Xylochinolinsulfosäure: Darst., Eig.,
 Salze 2193.
 p-Xylochinolinsulfos. Baryum: Darst.,

p-Aylocalnoinsultos. Baryum: Darst., Eig. 2193.

p-Xylochinolinsulfos. Kalium: Darst., Eig. 2193.

Xylol: Aenderung der sp. W. mit der Temperatur 315; Best. der Diëlektricitätsconstante 341; Bild. aus Diterebenthyl 901.

m-Xylol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Xylylsäureamid 760; Bild. aus Octonaphten 861; versuchte Anwendung zur Darst. isomerer Naphtalinderivate 867; Verh. gegen Brom unter Einfluß der Spectralfarben 941; Absorptionsstreifen mit Furfurol 1528; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528, gegen Palmitylchlorid 1560; Umwandl. in Isophtalsäure 1986.

o-Xylol: Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von p-Xylylsäureamid 760; Anw. zur Darst. von Hydrindonaphten (Ueberführung in o-Xylylenbromid) 862; Umwandl. in o-Xylylendibromid 863.

p-Xylol: Best. der Diëlektricitätsconstante 341; Verh. gegen Harnstoffchlorid, Bild. von Isoxylylsäureamid 760; Anw. zur Darst. von Terephtalsäure 819; versuchte Anw. zur Darst. isomerer Naphtalinderivate 867; Verhalten bei der Oxydation (Bild. von p-Toluylsäure) 898; Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528; Umwandl. in p-Xylenylbromid resp. Terephtalaldehyd 1545 f.; Verh. gegen isomere Acetonchloroforme 1572 f.

m-Xyloldisulfosäure: Bild. aus Octonaphten 861. m-Xylolmonosulfosäure: Bild. aus Octonaphten 861.

m - Xylolsulfosäure, unsymmetrische: Bild. aus dem Natriumsalz der benachbarten Dibrom-m-xylolsulfosäure durch Ammoniak 847.

m-Xylonitril: Umwandl. in m-Xylobenzylamin 1126.

m-Xylorcin: Schmelp., Krystallf. 685; Krystallf. 1473.

p-Xylorcin: Krystallf. 684 f., 1473.

Xylose (Holzzucker): Molekulargröße 122; Bild. von Furfurol, Phenylosazon, Gewg. aus Biertrebern 2310; Gewg. aus Flohsamenschleim 2325.

Xylosephenylosazon: Darst., Eig. 2310. a-m-Xylylacetamid: Bild. aus a-m-Xylylmethylketon, Umwandl. in a-m-Xylylessigsäure 1933 f.; Verh. gegen Schwefelammonium 1934.

o-Xylylacetamid: Darst., Eig. 841.

m-Xylylamin: Darst., Eig., Verh., Salze 1103; Verh. gegen Essigsäureanhydrid 1105.

o-Xylylamin (o-Tolubenzylamin): Darstellung, Eig. 841; Darst., Eig., Salze, Derivate 1978 f.

o-Xylylbromid: Verh. gegen Phtalimidkalium 840; Reindarst. 1997.

Xylylcyanid: Reindarst. 1997.

m-Xylylenbromid: Darst., Verh. gegen Monochlormalonsäureäther 867, 2077, gegen Cyankalium 2081.

o-Xylylenbromid: Bild. aus o-Xylol, Verh. gegen Aethylmalonat, Umwandl. in Hydrindonaphten 862; Verhalten gegen Acetylentetracarbonsäure-Aethyläther 863; Darst., Eig., Krystallf., Verh., Umwandl. in Phtalylalkohol 863 f.

p - Xylylenbromid: Darst., Eig. 869; Verh. gegen Chlormalonsäureäther 2078, gegen Cyankalium 2081.

m - Xylylencyanid: Darst., Eig. 870, 2081; Bild. der Verb. C<sub>14</sub> H<sub>11</sub> N<sub>2</sub> bei seiner Darst. 695.

p-Xylylencyanid: Verh. gegen Natriumäthylat und Benzylchlorid (Bild. von dibenzylirtem p-Phenylendiëssigsäurenitril) 695; Darst., Eig., Verh. 871; Darst., Eig., Umwandl. in Phenylenp - diacetimidoäther 1439 f.; Darst., Eig., Verh. 2081.

m-Xylylendiäthyläther: Oxydation zu Isophtalsäure 871; Darst., Umwandl. in Isophtalsäure, Reindarst., Eig 1986 f.

- m · Xylylendiamin: Darst., Eig., Verh., Salze 1105.
- o-Xylylendiamin: Darst., Eig., Verh. gegen Eisenchlorid, Goldchlorid 842. o-Xylylendibromid siehe o-Xylylen-

bromid.

- p-Xylyleudibrommalonsäure Aethyläther: Darst., Eig., Bild., Reduction 2079.
- m · Xylylendichlordimalonsäure · Aethyläther: Bild., Verh. des Dinatriumderivates gegen Brom (Nichtbildung eines Tetrahydro · m · naphtalinderivates, Bild. von m · Phenylendipropionsäure) 867; Darst., Eig. 867 f.

- Xylylendichlordimalonsäure - Aethyläther: Bild. 863; Eig. 865.

- p-Xylylendichlordimalonsäure Aethyläther: Verh. gegen alkoholisches Kali (Bild. von p-Phenylendiacrylsäure) 870.
- m Xylylendichlormalonsäure Aethyläther: Darst., Eig., Reduction 2076 f.
- p Xylylendichlormalonsäure Aethyläther: Darst., Eig., Beduction 2078.
   p-Xylylendijodmalonsäure-Aethyläther:
- Bild. 2079. m - Xylylendimalonsäure: Darst., Eig.
- 868, 2079.
- p Xylylendimalonsäure: Darst., Eig., Umwandl. in p - Phenylendipropionsäure 869 f.; Darst., Eig., Salze 2079 f.
- m Xylylendimalonsäure Aethyläther:
   Darst., Eig., Verh. des Natriumderivates 868, 2077 f.
- Xylylendimalonsäure Aethyläther: Bild. 863; Eig., Verh. des Dinatriumderivates 866.
- p Xylylendimalonsäure Aethyläther: Darst., Eig., Verh. des Dinatriumderivates 869, 2078; Bild. 2079.
- m Xylylendimalonsäure Aethyläther-Natrium: Darst., Verh. gegen Halogene 2077 f.
- p-Xylylendimalonsäure-Aethyläther-Natrium: Darst., Verh. gegen Halogene 2078 f.
- p-Xylylendimalons. Silber: Darst., Eig. 2080.
- Xylylen p di(methyloxypyrimidin): Darst., Eig. 1440.
- m Xylylendiphtalimid: Darst., Eig., Verh. gegen Salzsäure 1105.
- o-Xylylendiphtalimid: Darst., Eig. 842. a-m-Xylylessigsäure: Gewg. aus a-m-Xylylmethylketon 1933 f.
- m-Xylylharnstoff: Darst., Eig. 1104. o-Xylylharnstoff: Darst., Eig. 841.

- m-Xylyl-\(\beta\)-imidocrotons\(\text{aureester}:\) Darstellung, Verh. 1198.
- «-m-Xylylmethylketon: Verh. gegen Schwefelammonium 1933.
- m Xylylphenylharnstoff: Darst., Eig. 1104.
- p-Xylylphosphinige Säure: Darst., Eig. 2227.
- p Xylylphosphinsäure: Darst., Eig., Salze 2227 f.
- p-Xylylphosphins. Baryum: Darst., Eig. 2227.
- p-Xylylphosphins. Kalium, saures: Darstellung, Eig. 2227.
- p-Xylylphosphorchlorür: Darst., Eig. 2227.
- p-Xylylphosphoroxychlorid: Darst., Eig. 2227.
- p Xylylphosphortetrachlorid: Darst., Eig. 2227.
- Xylylphosphorverbindungen: Unters. 2227 f.
- m Xylylphtalaminsäure: Darst., Eig. 1103.
- o-Xylylphtalaminsäure: Darst., Eig.
- m-Xylylphtalamins. Silber: Darst., Eig. 1103.
- o-Xylylphtalamins. Silber: Darst. 841. m-Xylylphtalimid: Darst., Eig., Verh. 1103.
- o-Xylylphtalimid: Darst. aus o Xylylbromid und Phtalimidkalium, Eig., Verh. 840 f.
- Xylylsäure: Bild. aus Pentadecylxylylketon (o-p-Dimethylpalmitylbenzol) 1560.
- p-Xylylsäure: Bild. aus einem durch Einw. von Harnstoffchlorid auf o-Xylol gebildeten Amid 760.
- Xylylsäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und m-Xylol, Eig. 760.
- p-Xylylsäureamid: Bild. aus Harnstoffchlorid und o-Xylol, Eig. 760.
- m Xylylsenföl: Darst., Eig., Verh. 1104.
- o-Xylylsenföl: Darst., Eig. 841 f.
- m Xylylthioharnstoff: Darst., Eig. 1104.
- o-Xylylthioharnstoff: Darst., Eig. 841.

Yaraque: Herstellung 2821.

Yellowstone National Park: Anal. von Wässern 2526.

Yerba sagrada (Lantana brasiliensis): Gehalt an Lantanin 2299. Yttererdexenotim: künstliche Darst., Zimmtsäure - Aethylätherdibromid: Eig. 571.

Yttrium: Darst. neuer Verbb. 568.

Yttriumoxyd: Darst., Eig. der krystallisirten Verb., Verh. gegen Soda 568. Yttrotitanit: Unters. der Bestandth. (Spectrum) 564.

Yuba: Bereitung aus der Puffbohne 2822.

Zähigkeit, specifische (Viscosität): Unters. in Beziehung zur chem. Const. 203; Unters. von Wasser 206; siehe auch Viscosität.

Zeitschriften, chemische: Katalog 3. Zellen: Abscheid. von Silber in lebenden 2588.

Zellglobulin: Bild., Eig. 2408.

chemische: allmähliche Zersetzung, chem. Aenderung von chlors. Salz 70; Geschwindigkeit der Zers. von Ammoniak durch Brom 71 f.

Zimmtaldehyd: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1528; Verh. gegen Thioglycolsäure 1727, 1729, gegen Phosphorwasserstoff 2218 f.

Zimmtaldehyddithioglycolsäure: Darst., Eig., Reduction 1729.

Zimmtaldehydhydrazon: Umwandl. in 1, 5-Diphenylpyrazolin 1223.

o · Zimmtcarbonsaure: Reindarst., Eig., Verh. gegen Essigsäureanhydrid, Silbersalz 2016 f.

o-Zimmtcarbons. Silber: Darst., Eig. 2017.

Zimmt - Diazoëssigsäure: Darst., Eig., Salze, Verh. 1745 f.; Reduction 1746. Zimmt - Diazoëssigsäure - Aethyläther: Darst., Eig., Verh. 1745; Verh. 1746.

Zimmtdiazoëssigsäureester: Bild., Const. 1743.

Zimmt - Diazoëssigs. Baryum: Darst., Eig. 1746.

Zimmt-Diazoëssigs. Kupfer: Darst., Eig. 1746.

Zimmt - Diazoëssigs. Natrium: Darst., Eig. 1745.

Zimmt-Diazoëssigs. Silber: Darst., Eig., Verh. gegen Wärme 1745.

Zimmtsäure: Unters. der Lagerung der Atome im Molekül 87; Verbrennungswärme 329; Wanderungsgeschwindigkeit des Anions 384; Ueberführung in Phenylglycerinsäure 1710.

Zimmtsäure - Aethyläther: Verh. gegen Diazoëssigsäure-Aethyläther 1745.

Ueberführung in Phenylpropiolsäure

Zimmtsäureanhydrid: Darst., Verli, gegen Ecgonin 2250.

Zimmtsäurechlorid: Verhalten gegen Natriumcyanessigsäure - Aethyläther

Zimmtsäurenitril: Verh. gegen Natriumäthylat und Benzylchlorid 700.

Zink: Geschichte 6; Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verh. als Elektrode 9; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Scheid. von Metallen 15; Verh. gegen Knallgas 43; Atomgewichtsbest., Reinigung 102 f.; sp. W. 313; elektrochem. Verh. als Salz und in Säurelösung 350; Anw. zur Unters. der Peltier'schen Wärme 357; Einfluß des Lichts auf das elektrische Verh. 402; Anw. zur Demonstration der Valenz der Metalle 455; Verh. zu verschieden concentrirten Schwefelsäuren 476 f.; Darst. von Krystallen 617; Verh. gegen Chloral 1519; Scheid. von Eisen, Nickel, Kobalt, Mangan und Aluminium 2553; volumetr. Best., Best., Scheid. 2554; Verh. gegen Wasser, gegen Essigsäure, gegen Natronlauge 2622 f.; Gewg., Destillationsofen, Ueberzug auf Kupfer oder Messing 2627; ungeeignetes zum Entsilbern von Werkblei 2627 f.; Zerstörung durch Meteorwasser 2628 f.; elektrolytische Gewg. 2647; Legirung mit Magnesium 2654, mit Calcium 2655.

Zinkäthyl: Einw. auf Chlorphosphorstickstoff 528; Verh. gegen Thiophosgen 711, gegen die Nitroverbb. der Fettreihe und deren Bromderivate 959 ff., gegen Nitrobenzol 961. Zinkätzung: Beschreibung 2907.

Zinkamalgam: Anw. zur Beseitigung von jods. Kalium aus Jodkalium 546. Zinkblende: Phosphorescenz der künstlich dargestellten (Unters.) 613.

Zinkcalcium: versuchte Darst. einer Legirung 551.

Zinkdruck: neues Verfahren 2910.

Zinkindustrie: Einfluss auf die Gesundheit 2442.

Zinkisoamyl: Darst., Eig. 2201.

Zinkisobutyl: Darst., Eig. 2201.

Zinkmethyl: Verh. gegen Thiophosgen 711.

Zinknitrocamphrat: Darst., Eig., Verh. 1637.

Zinkosit: künstliche Darst. 615. Zinkoxalessigsäure-Aethyläther: Darst., Eig. 1698.

Zinkoxychlorid: Bild. bei der Einw. von Quecksilberoxyd oder Bleioxyd auf Zinkchlorür 614.

Zinkoxyd: Verh. bei hoher Temperatur 104; Dissociation 336 f.; Verh. gegen Schwefelkohlenstoffdämpfe 536; Anw. zur Darst. von Gahnit 561; Unters., Krystallf. von Krystallen aus Hochöfen 612; Untersuchung der Verunreinigungen 2692.

Zinkoxyd-Natron: Darst. der krystalli-

sirten Verb., Eig. 612.

Zinn: Zähigkeit und Ausdehnung 7; Verwandtschaft zum Schwefel 12 f.; Legirung mit Blei (Schmelzp.) 67; Schweissbarkeit 68; Atomgewichtsbest. 106 ff.; Dichte, chem. Ausdehnung, Volumänderung beim Schmelzen 156; Ausdehnung der Legirung mit Blei 319; Anw. zur Unters. der Wärmewirk. des elektrischen Stromes 371; Einfluss des Magnetismus und der Wärme auf das elektrische Leitungsvermögen der Legirung von Zinn und Wismuth 374; therm. und galvanisches Verh. von Wismuth-Zinn - Legirungen im magnetischen Felde 421; Verh. der Legirung mit Aluminium gegen Silicium 539; Unters. des durch Fällung erhaltenen, · unschmelzbaren 627 f.; Condensationsmittel für Formaldehyd 1515; verzögernde Wirk. auf die Condensation von Formaldehyd 1517; Unters. der Gesundheitsschädlichkeit 2445; Nachweisung in Nahrungs- und Genussmitteln, in Gebrauchsgegenständen 2539; Best., Trennung von Antimon, Best. in kieselsäurehaltigen Schlacken, in Legirungen 2540; Trennung von Arsen und Antimon 2540 f.; Best. des Bleies in Legirungen 2554 f.; Scheid. von Antimon, volumetr. Best. 2559; Scheid. von Gold, Platin, Arsen und Antimon 2560; Verh. gegen Wasser, gegen Essigsäure, gegen Natronlauge 2622 f.; Gewg. aus Weissblechabfällen, aus verzinnten Eisenabfällen 2629; Legirung mit Phosphor, Verbb. mit Kupfer 2654; Legirung mit Wismuth und Cadmium

Zinnoxyd: Unters. über die Colloïde 282; Vork. einer Verb. mit Kali 282 f.; siehe auch Zinnsäure.

Zinnoxydul: Wirk. auf Zinn 628; volumetr. Best. 2559.

Zinn-Rhodium (Rh Sng): Anw. der Legirung zur Darst, von Rhodiumtrichlorid 666.

Zinnsäure (Zinnoxyd): Unters. der Colloïde 282; Verb. mit Alkali 282 f., mit Schwefelwasserstoff 283; Bild. durch Einw. von Ferrocyankalium auf 8n O2 . 2 H Cl 283; sogenannte Metazinnsäure 284.

Zinnsäure-Gallerte: Eig. verschiedener Modificationen 283 f.

Zinnwaldit: Darst. eines ähnlichen Glimmers 544.

Zirkon: Darst., Krystallf. des krystallisirten 638.

Zirkone: Zirkonerde als Mineralbasis, Vork. von Auerlith 637.

Zirkonerde: Vork. als Mineralbasis bei Zirkon, Katapleït, Eudialyt und anderen Mineralien 637.

Zirkonium: Verwandtschaft zu Edelmetallen 2650 f.

Zirkonlicht: Best. der Lichtstärke 2838. Zucker: sp. W. 314; Bild. bei der Condensation von Formaldehyd durch Basen 1515; Bild. aus Formaldehyd durch Zinn, durch alkalische Magnesialösung 1517; Gehalt des Frühjahrssaftes der Birke und der Hainbuche 2354; Abwesenheit in den Getreidearten 2367; Bild. in der Leber aus Glycogen nach dem Tode, Einw. von Chloroform, Morphin, Curare auf die Bild. und Umsetzung, Bild. aus Glycogen durch Muskeln und Blut 2403; Vork. im Humor aqueus 2434; Gehalt des Magendarminhaltes 2439 f.; Gährung durch elliptische Hefe 2457: Einflus von Mikroorganismen auf die Inversion 2482; Best. in Bierwürze 2495; Bild. aus dem Stärkegehalt der Hefe 2495 f.; Methode zur Anal. 2518; Best. durch Gährung. Best. reducirender 2579; maßanal. Best. 2579 f.; Einflus von Bleiessig auf das Drehungsvermögen 2580; Best. zuckerhaltiger Substanzen 2581; Unters., Prüf. fester auf Raffinose 2583; Nachw. im Harn durch Wismuthsubnitrat und Rochellesalz, in Gährungsröhrchen 2600; Einfluss der Superphosphatdüngung auf die Production 2745; Vortrag über die Production von Amerika 2780; neuere Verfahren und Apparate für die Fabriken, Unters. eines Niederschlages

aus einer Filterpresse 2781 f.; Anw. flüssiger schwefliger Säure in der Fabrikation, Abscheid. der Raffinose und "anderer Nichtzucker", Fabrikation von amerikanischem "Granulated", Reinigung der Syrupe und Melassen, Aschenbestimmungen, Verhalten einer Rübenzuckerlösung gegen Methylenblau 2782; Gewg. von Brenzcatechin in der Fabrikation, Bild. der Inactose, Osmosiren von Melasse, Knochenkohlen - Filtration, Invertzuckerbestimmung, Unters. der Melasse, Krystallisation, Wiederbelebung der zur Klärung der Lösung benutzten Knochenkohle 2783 f.; Darstellung von Raffinose aus den Nachproducten der Melasseentzuckerung, Zuckerzugabe zum Mastfutter 2784; Apparat zur Gewg. eines bestimmten Verhältnisses von Gährproducten (Kohlensäure) aus Zuckerarten 2784 f.; Best. von Invertzucker im Rohrzucker, Polarisation, Osmometer für Lösungen 2785 f.; Gewg. aus Sorghum, Zus. des aus Rüben gewonnenen, Gehalt an Kalk oder Alkali 2786; Bild. von Brenzcatechin, Herstellung ohne Mithülfe von Knochenkohle 2787; Anw. von Knochenkohle in den Raffinerien 2787, 2787 f.; Veränderung des Drehungsvermögens durch Bleiacetat (Bild. von Bleisaccharat) 2788; Trennung von den Alkalien auf elektrolytischem Wege (Apparat), Schaumgährung alkalischer Zuckersäfte 2789; Einfluss der Steuer in Italien, Anw. in der italienischen Oenologie 2795; Vork. in Futtermitteln 2828; siehe Rohrzucker, siehe auch Rübenzucker.

Zucker aus Glycosamin: Verh. gegen Hefe 1518 Anm.

Zucker aus Holzgummi: Verh. gegen Hefe 1518 Anm.

Zuckerarten: Verh. gegen Hefe, unmögliche Definition als echte nach ihrer Gährungsfähigkeit durch Hefe 1518 Anm.; Wirk. des Invertins 2461. Zuckerlactonsäure (Zuckersäure, krystallisirte): Darst. aus Stärke, Const., Eig., Verh., Salze 1869 ff.; Verh. gegen verdünnte Mineralsäuren 1872; Darst., Eig. 2309.

Zuckerrohr: Unters. der Bestandth. 2369; Best. des Zuckergehaltes 2592 f.; Anal. des Saftes, Gewg. des Zuckers

2781.

Zuckerrohrfelder: Unters. von Bodenproben aus Pamayoa, Guatemala 2780 f.

Zuckerrüben: Einflus der Düngung auf die Qualität 2743; Düngungsversuche mit Chlorkalium 2748; Unters. über die Entwickelung, Haltbarkeit getrockneter, ausgelaugter Schnitzel 2781; Verschiedenartigkeit der aus demselben Samenknäuel stammenden Pflanzen 2782; Zus. des daraus gewonnenen Zuckers 2786; siehe auch Rüben.

Zuckersäure: Verh. gegen verdünnte Mineralsäuren 1872; Bild. als Reaction auf Dextrose 2309.

Zuckersäure, krystallisirte (Zuckerlactonsäure): Darst. aus Stärke, Const., Eig., Verh., Salze 1869 ff.

Zuckersäurediphenylhydrazid: Unters. 1873.

Zuckers. Ammonium, saures: Darst., Eig. 1871. \

Zuckers. Baryum, neutrales: Darst., Eig. 1871.

Zuckers. Kalium, neutrales: Verh. gegen Essigsäure 1873.

Zuckers. Kalium, saures: Darst., Eig., Verh. beim Erhitzen mit Salzsäure 1871; Bild. 1873.

Zuckers. Magnesium: Darst., Eig. 1871. Zündmaschine: Construction 2722.

Zündschnüre: Darst. mit Knallquecksilber 2719.

Zustandsänderungen: von Systemen 27. Zwergpalme: Anw. zur Gewg. von Papierstoff 2854.

Zwiebeln: Unters. australischer 2369. Zymose: Vork. in ausgeathmeter Luft 2443.

## Nachtrag.

Aethylaminderivate: Darst. aus Bromäthylphtalimid, Unters. 979 ff.

Ammoniak: Verh. bei der Umwandl. von Hyoscyamin in Atropin 26. Askosporen: natürliche Bildung in

Brauereien 2813.

Bacillus viscosus: Vork., Eig. 2477.
α · Benzildioxim: Darst., Const., Eig. 88 ff.

Benzolsulfins. Natrium: Verh. gegen Chloroform, gegen Methylchloroform, gegen Benzotrichlorid 2142 f., gegen Methylenjodphenylsulfon 2143 f.

Blei: Verh. gegen Wasser, gegen Essigsäure, gegen Natronlauge 2622 f. Braunstein: Vork. von Kobalt 590.

Brenztraubendithioglycolsäure: Eig. Salze 1731.

Chelidonin: Darst., Krystallf., Eig., Salze, Derivate 2278 f.; Oxydation 2279; Vork. in der Wurzel von Stylophoron diaphyllum 2280.

Chinasäure: Verh. gegen Furfurol und Schwefelsäure 1526.

Chlorindium (Mono-, Di-, Trichlorid):
Darst., Dampfdichtebest. 137 ff.

Chlorphenyl siehe Monochlorbenzol. Chlorwasserstoffsäure: Diffusionscoëfficient bei verschiedener Concentration 276.

Chlorwasserstoffs.  $\beta'$ -Aethyl- $\alpha$ -stilbazol-Chlorplatin: Darst., Eig. 1221.

Chlorwasserstoffs. Glycocoll - Methyläther (chlorwasserstoffs. Glycin - Methyläther): Darst., Eig. 1723; Verh. bei der Destillation mit Soda 1724.

Chlorwasserstoffs. β-Naphtylimidonaphtylcarbaminthioāthylen - Chlorplatin: Darst., Eig. 1160.

Citronensäure: isotonischer Coëfficient, molekulare Erniedrigung des Gefrierpunktes, der Dampfspannung 268.

Daucus Carota: Unters. des ätherischen Oeles 2390.

Diacetyldiamidodiphenol: Darst., Eig., Verh. gegen Acetylchlorid 1480. Diacetyldiphenylurazin: Bild., Eig. 777. m - Diäthylbenzolsulfamid: Darst., Eig.

Pyα-Pyα-Dichinolyl: Oxydation 1183.

Hexahydroterephtals. Calcium: Lösl. 824.

Hexahydroterephtals. Silber: Lösl. 824. Hydrochinon: Unters. über Polymorphie 2036.

Isofumarsäure: Identität mit Aconitsäure 1862.

Kohlenwasserstoffe C<sub>n</sub> H<sub>2n-2</sub>: Isomerisation monosubstituirter Acetylene, Unters. von Aethylacetylen 796; Unters. von Propylacetylen 797; Unters. von Isopropylacetylen 798.

Litterbach: Unters. von Sandstein in Beziehung auf den Einflufs geologischer Verhältnisse auf das Wasser 2661.

Methylacetylacetonanilid: Darst., Umwandl. in  $\alpha - \beta - \gamma$ -Trimethylchinolin 1177.

Monoalkylamidothiazole, isomere: Bild. 1155.

Monochloramido - α - naphtoïd (Monochlornaphtostyril): Bild. 2058.

Natriumacetondicarbonsäure - Aethyläther: Verh. gegen Aethylenbromid 1792.

Nickel: Unters. des Spectrums 436. m-Nitrobenzoës. Natrium: innere Reibung der wässerigen Lösung 226.

Pentaäthylphloroglucin: Verh. gegen Hydroxylamin und Phenylhydrazin 1609.

Pentamethylanilin: Krystallf. 1084.

m - Phenylendiacetsäure: Darst., Eig., Silbersalz 870 f.

Platin: Anw. beim elektrischen Pyrometer 371.

Platosamylsemidisulfinchlorid: Darst., α-Toluylsäure: Wanderungsgeschwin-Eig. 2216.

Pseudomauveïn (Phenomauveïn): wahrscheinliche Identität mit Phenylsafranin 1100.

Tetramethylphloroglucin, bisecundäres:

Darst., Eig., Verh. 1466 f. Titrirapparat: Construction 2618.

digkeit des Anions 384.

Traubenzucker: Einfluss von inactiven Substanzen auf die Polarisation 2580.

Triamidophenylcarbinchlorid: Bildung 2073.

a-Trinitroazotoluol: Darst., Eig., Verh., Krystallf. 1262.

. •



. • 

